

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

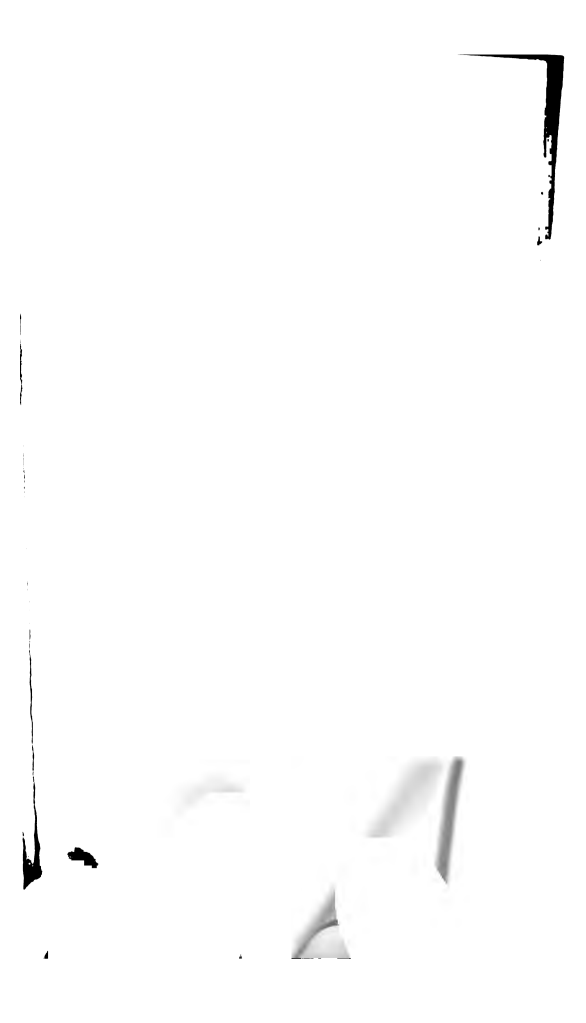
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.





1999 d 28



·

•

.

•

ENCYKLOPÆDIE

DER

NATURWISSENSCHAFTEN

HERAUSGEGEBEN

VON

PROF. DR. W. FÖRSTER, PROF. DR. A. KENNGOTT, PROF. DR. LADENBURG, DR. ANT. REICHENOW, PROF. DR. SCHENK, GEH. SCHULRATH DR. SCHLÖMILCH, PROF. DR. G. C. WITTSTEIN, PROF. DR. VON ZECH.

IL ABTHEILUNG.

III. THEIL:

HANDWÖRTERBUCH DER CHEMIE

HERAUSGEGEBEN

VOI

PROFESSOR DR. LADENBURG.

BRESLAU,
VERLAG VON EDUARD TREWENDT.
1885.

HANDWÖRTERBUCH

DER

C H E M I E

HERAUSGEGEBEN

VON

PROFESSOR DR. LADENBURG.

UNTER MITWIRKUNG

VON

DR. BEREND-KIEL, DR. BIEDERMANN-BERLIN, PROF. DR. DRECHSEL-LEIPZIG, PROF. DR. EMMERLING-KIEL, PROF. DR. ENGLER-KARLSRUHE, PROF. DR. HANTZSCH-ZÜRICH, PROF. DR. HEUMANN-ZÜRICH, PROF. DR. JACOBSEN-ROSTOCK, DR. NIETZKY-BASEL, PROF. DR. PRINGSHEIM-BERLIN, PROF. DR. v. RICHTER-BRESLAU, DR. RÜGHEIMER-KIEL, PROF. DR. SALKOWSKI-BERLIN, PROF. DR. TOLLENS-GÖTTINGEN, PROF. DR. WEDDIGE-LEIPZIG, PROF. DR. E.WIEDEMANN-LEIPZIG.

MIT HOLZSCHNITTEN.

DRITTER BAND.



BRESLAU,
VERLAG VON EDUARD TREWENDT.
1885.

Das Recht der Uebersetzung bleibt vorbehalten.

Chloroform*) (Trichlormethan, Formylchlorid, Methinchlorid), CHCl₃, wurde gleichzeitig von Liebig bei der Untersuchung über die Einwirkung des Chlors auf Alkohol als Spaltungsprodukt des Chlorals durch Alkalien und von Soubeiran bei der Einwirkung von Chlorkalk auf Alkohol oder Aceton (1) erhalten. Dumas ermittelte zuerst die richtige Zusammensetzung des Chloroforms (2), erkannte, dass auch die Trichloressigsäure durch Alkalien, neben kohlensaurem Salz, Chloroform liefert (3) und fand auch, dass es bei der Behandlung von Holzgeist mit Chlor entstehe (4). Da indessen aus reinem Methylalkohol kein Chloroform zu gewinnen ist (5), so muss die von Dumas beobachtete Bildung dieses Körpers durch einen Gehalt des angewandten Holzgeistes an Aceton veranlasst worden sein. Chloroform wird endlich noch durch Chlorirung chlorärmerer Substitutionsproducte des Methans (Chlormethyl) (6), besonders bei Gegenwart erhitzter Thierkohle, und durch

^{*) 1)} Liebic, Pogg. Ann. 23, pag. 144; Ann. Chem. 1, pag. 198 u. 272; 162, pag. 161; Souberran, Ann. chem. I, pag. 272. 2) Dumas, Ann. chim. 56, pag. 115. 3) Dumas, Ann. 32, pag. 113. 4) DUMAS, PELIGOT, Ann. 15, pag. 9. 5) BELOHOUBEK, Jahresber. 1872, pag. 297; Ann. 156, pag. 349. 6) Dumoiseau, Compt. rend. 92, pag. 42. 7) Geuther, Ann. 107, pag. 212. 8) KRÄMER, Ber. 7, pag. 258. 9) BISCHOFF, Ber. 8, pag. 1339. 10) SCHREDER, Ann. 177, pag. 286. 11) STÄDELER, Ann. 111, pag. 298. 12) MICH. PETTENKOFER, N. Repert. Pharm. 10, pag. 103. 13) SAJOHELYI, BALLO, Ber. 4, pag. 160. 14) VAN T'HOFF, organ. Chemie 1, pag. 122. 15) SIMPSON, Ann. 65, pag. 121. 16) BAUDRIMONT, Zeitschr. f. Chem. 1869, pag. 728. 17) SCHACHT, Jahresber. 1867, pag. 539. 18) EMMERLING, LRNGGEL, Ann. Supp. 7, pag. 101. 19) DEUTSCH, Ber. 12, pag. 115. 20) Dieses Handwörterbuch A, pag. 520. 21) HEINTZ, Jahresber. 1856, pag. 558. 22) LOIR, J. 1852, pag. 560. 23) Armstrong, J. 1870, pag. 247. 24) A. W. Hofmann, Ann. 144, pag. 114. 25) A. W. Hofmann, Ber. 3, pag. 767. 26) Rieth, Beilstein, Ann. 124, pag. 244. 27) OPPENHEIM, PFAFF, Ber. 7, pag. 929. 28) CONRAD, GUTHZEIT, Ann. 222, pag. 250. 29) A. W. HOFMANN, Jahresber. 1858, pag. 354. 30) RHOUSSOPOULOS, Ber. 16, pag. 202. 31) Löwig, Ann. 3, pag. 295. 32) Dumas, Ann. 16, pag. 165. 33) Herrmann, Ann. 95, pag. 211. 34) SERULLAS, Ann. chim. [2] 22, pag. 72; 25, pag. 311. 35) ROTHER, Jahresber. 1874, pag. 317. 36) Lieben, Ann. Suppl. 7, pag. 218, 377. 37) Krämer, Ber. 13, pag. 1002. 38) A. W. HOFMANN, Chem. Soc. [1] 13, pag. 65. 39) BUTLEROW, Compt. rend. 46, pag. 595. 40) STRECKER, Ann. 148, pag. 90. 41) GAUTIER, WURTZ, Ann. 37, pag. 84. 42) SCHLAGDEN-HAUFFEN, Jahresber. 1856, pag. 576. 43) BOUCHARDAT, Ann. 22, pag. 229. 44) VAN T'HOFF, Maandblad v. Natuurw. 7, pag. 12. 45) CAZENEUVE, Compt. rend. 97, pag. 1371. 46) WILLGE-10DT, Ber. 15, pag. 2305. 47) JACOBSEN, NEUMEISTER, Ber. 15, pag. 600. 48) VITALI, Gaz. chim. 9, pag. 489. 49) Schischkow, Ann. 103, pag. 364. 50) Meyer, Locher, Ann. 180, pag. 172. 51) PFANKUCH, Journ. pr. Chem. [2] 6, pag. 96. 52) CLAUS, Ber. 9, pag. 225. 53) LUSTGARTEN, Monatsh. f. Chem. 3, pag. 715.

Reduction des Perchlormethans (7) erhalten, sowie auch, ähnlich der oben erwähnten Entstehung aus Chloral und Trichloressigsäure, aus Trichloraceton, CCl₃·CO·CH₃ (8, 9), Isotrichlorglycerinsäure, CCl₃·C(OH)₂·COOH (10), und Pentachloraceton, CCl₃·CO·CHCl₂, durch Einwirkung von Alkalien. Letztere scheinen hiernach alle Substanzen, welche ein mit Carbonyl [resp. C(OH)₂] verbundenes Trichlormethyl enthalten, im Sinne der Gleichung:

$$CCl_3 \cdot CO \cdot X + ROH = CCl_3 \cdot H + X \cdot COOR$$

in Chloroform und eine Carbonsäure zu spalten.

Das Chloroform wird jetzt noch grösstentheils, früher ausschliesslich, durch Destillation von Weingeist mit Chlorkalk gewonnen. Zur Darstellung im Kleinen rührt man 430 Grm. 25 proc. Chlorkalk mit 1½ Liter Wasser an, fügt 100 Grm. Aetzkalk und 100 Grm. 88½ proc. Weingeist zu und destillirt (5); im Grossen versetzt man eine Mischung von 5 Kilo Chlorkalk mit dem sechsfachen Gewicht heissen Wassers, rührt um und fügt, wenn die Temperatur auf 70° gesunken ist, 0.5 Kgrm. Alkohol von 0.834 spec. Gew. hinzu. Man verbindet rasch mit einem Kühler, die Destillation des Chloroforms beginnt freiwillig und wird durch Einleiten von Wasserdampf zu Ende geführt. Man erhält so 0.3 Kilo rohes Chloroform (12). Die Destillate sind auf jeden Fall erst mit Soda oder Kalkmilch, dann mit Wasser zu waschen, zweckmässig mit Chlorcalcium zu trocknen, sowie mit concentrirter Schwefelsäure zu waschen und im Wasserbade zu rectificiren. Indessen erhält man nach dieser Methode, namentlich, wenn man nicht ganz fuselfreien Alkohol anwendet, nur schwierig ein reines Produkt. Ein solches wird aber leicht, und seit der fabrikmässigen Darstellung des Chloralhydrats auch im Grossen gewonnen, wenn man 1 Thl. wasserfreies Chloral mit 3 Thln. Natronlauge vom spec. Gew. 1.1 digerirt. Das nach der Gleichung: CCl₂·CHO + HONa = CCl₂H + H·COONa

entstandene Chloroform ist wie eben beschrieben, zu entwässern und zu destilliren.

Das Chloroform ist eine ätherisch, süsslich riechende und schmeckende Flüssigkeit, welche bei — 70° erstarrt, bei 61·2° siedet, vom spec. Gew. 1·52637 bei 0° gegen Wasser von 4°; ist mit Wasser nicht mischbar und darin kaum löslich, scheint aber damit bei niederer Temperatur ein Hydrat zu bilden (13), mischt sich in jedem Verhältnisse mit Alkohol, Aether u. s. w. und löst Phosphor, Brom, Jod, Fette, Harze, Parassin, Kautschuk und besonders Alkaloide. Es ist sür sich nicht entzündlich, brennt aber mit rauchender, grüner Flamme, wenn es mit Weingeist vermischt ist. Ueber seine physikalischen Constanten (14).

SIMPSON entdeckte 1848 in dem Chloroform ein ausgezeichnetes Anästhetikum (15); als solches findet es eine ausgedehnte, in unserer Zeit indess durch Chloral beschränkte Anwendung vorzüglich in der Chirurgie und bei der Vivisection von Warmblütern. Das für medicinische Zwecke zu verwendende Produkt muss vollkommen rein sein, wird daher fast ausschliesslich aus Chloral gewonnen und muss den in der Pharmacopoea Germanica gegebenen Vorschriften genügen, darf namentlich nicht sauer reagiren, Silberlosung nicht fällen, Jodkaliumlösung nicht röthen, beim Verdunsten weder Wasser noch riechende Stoffe hinterlassen, durch conc. Schwefelsäure nicht gebräunt werden und soll selbst beim Kochen mit Natrium unverändert bleiben.

Quantitativ bestimmt wird das Chloroform durch Erwärmen mit Fehling'scher Lösung, welche im Sinne der Gleichung: $CHCl_3 + 2CuO + 5KOH = Cu_2O + 3KCl + K_2CO_3 + 3H_2O$, reducirt wird (16), nachgewiesen am schärfsten durch Erwärmen der zu prüfenden Substanz mit Anilin und alkoholischem Kali, wodurch bei Anwesenheit von Chloroform der intensive Geruch des Phenylcarbylamins austritt.

Durch die Einwirkung von Licht und Lust wird das Chlorosorm langsam und partiell zersetzt (17), durch Zink und Schweselsäure zu Methylenchlorid, durch Jodphosphonium und Zinkoxyd zu Methylchlorid, durch Zinkstaub und Alkohol erst zu Methylenchlorid, dann zu Methan reducirt, durch Chromsäure Chloroform. 3

zu Carbonylchlorid oxydirt (18). Chlor und Chlorjod führen es in CCl₄, Brom in CCl₂Br, kochende Jodwasserstoffsäure in CH₂J₂ über. In der Glühhitze bildet sich u. a. Perchlorbenzol. Wässrige Alkalien führen es schwierig und unter Bildung von Kohlenoxyd, alkoholische dagegen leicht und glatt in Chlormetall und ameisensaures Salz über (19):

$$CHCl_3 + 4KOH = 3KCl + HCOOK + 2H_2O.$$

Natriumalkoholate bilden dreibasische sogen. Ortho-Ameisenäther: z. B. $CHCl_3 + 3NaOC_2H_5 = 3NaCl + CH(OC_2H_5)_3$ (19), Ammoniak bei Rothgluth Blausäure: $CHCl_3 + H_3N = CHN + 3HCl$ (20), Kaliumamalgam Acetylen, rauchende Salpetersäure etwas Chlorpikrin, Schwefelwasserstoff die krystallisirende, bei 0° schmelzende Verbindung $2CHCl_3 + H_2S$ (22); Schwefelsäureanhydrid zersetzt es nach der Gleichung:

$$CHCl_3 + 3SO_3 = CO + SO_{2OH}^{Cl} + S_2O_{5Cl}^{Cl}$$
 (23).

Beim Erwärmen mit alkoholischem Kali bei Gegenwart von Ammoniak entsteht schon bei gewöhnlicher Temperatur Blausäure; bei Anwesenheit von primären Aminen bilden sich analog ganz allgemein die den angewandten Basen zugehörigen Isonitrile oder Carbylamine (s. d.):

$$CHCl_3 + R \cdot NH_2 = 3HCl + CN \cdot R$$
,

welche Reaction wegen des penetranten Geruchs der letzteren Körper zum Nachweise sowohl von Chloroform als auch von primären Basen dient (24, 25). Ueber den Nachweis von Chloroform im Organismus (53) in Vergiftungsfällen (48). Ueber die Einwirkung von Chloroform auf Zinkäthyl (26), auf Natracetessigäther (27), auf Natriummalonsäureäther (28), auf Anilin (29), auf Chinolin (30), auf Aceton (46). Dem Chloroform analog zusammengesetzt und sich demselben auch fast vollkommen analog verhaltend ist das

Bromoform, CHBr₃ (1) (2); oft im käuflichen Brom enthalten und dann durch die Wirkung des Broms auf die in der Mutterlauge der bromhaltigen Salze befindlichen organischen Verbindungen entstanden. Entsteht bei der Einwirkung von Bromkalk oder Brom auf eine alkalische Lösung von Weingeist, Aceton und sehr viele organische Verbindungen, durch direkte Bromirung von Brommethyl (6), wie durch Zerlegung des Bromals mit Alkalien.

Eine bei 2.5° erstarrende, bei 151.2° siedende Flüssigkeit von chloroformähnlichen Eigenschaften. Spec. Gew. 2.83413 bei 0° gegen Wasser von 4°.

Wird durch Chlor im Sonnenlichte in Perchlormethan verwandelt (3), beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr grösstentheils zersetzt, durch Chromsäuregemisch nur unvollkommen zu Carbonylbromid, dagegen leicht weiter zu Kohlendioxyd oxydirt, und durch alkoholisches Kali nicht in Ameisensäure, sondern in Kohlenoxyd und Aethylen umgewandelt:

$$CHBr_3 + C_9H_6O + 3KOH = CO + C_9H_4 + 3KBr + 3H_9O.$$

Im übrigen gleicht es vollkommen dem Chloroform.

Bromochloroform, CHBrCl₂, Siedep. 91-920, spec. Gew. 1.9254 bei 150 und

Chlorobromoform, CHClBr₂, Siedep. 123-125⁰, spec. Gew. 2:4450 bei 15⁰, entstehen aus Bromochloral und Chlorobromal durch Kalilauge (47).

Jodoform, CHJ₃, wurde zuerst bei der Einwirkung von Jod und Alkali auf Weingeist entdeckt (34) und wird jetzt noch ähnlich dargestellt:

32 Thle. K₂CO₃ werden in 80 Thln. Wasser gelöst, 16 Thle. Weingeist hinzugefügt und bei 70° langsam 1 Thl. Jod eingetragen; nach Abfiltriren des ausgeschiedenen Jodoforms zerlegt man das zugleich gebildete Jodkalium durch 16—24 Thle. HCl und 2—3 Thle. K₂Cr₂O₇, neu-

tralisirt mit Pottasche und fügt dann noch 32 Thle. K₂CO₃, 10 Thle. Alkohol und 6 Thle. Jod zu; die Ausbeute an Jodoform ist fast quantitativ (35).

Bildet sich ausserdem sehr leicht durch Einwirkung von Jod in alkalischer Lösung aus Aceton, Aldehyd etc. und, wie es scheint, allgemein aus Körpern, welche die Gruppen CH₃·CO und CH₃·CH(OH) enthalten (36).

Durch die Bildung von Jodosorm können die namentlich erwähnten Körper leicht nachgewiesen werden; besonders beruht auf ihr eine Bestimmung des Acetons im käuslichen Methylalkohol (37), da dieser nicht in Jodosorm verwandelt wird.

Hexagonale Blättchen vom Schmp. 119°, leicht mit Wasserdämpsen flüchtig, aber nicht unzersetzt destillirend, von eigenthümlichem Geruch. Wird sehr leicht reducirt, bildet schon beim Erhitzen (38), sowie auch beim Erwärmen mit Alkohol (39) und mit schwefligsaurem Kali (40) Methylenjodid. Durch Einwirkung von PCl₅, nicht aber von Chlor, welches nicht in glatter Weise reagirt, geht es in Chloroform über (41), durch verschiedene fein zertheilte Metalle in Acetylen (45). Neuerdings wird das Jodosorm bei der Anlegung von Verbänden etc. mit Ersolg als Antiseptikum angewandt.

Chlorjodoform, CHCl₂J, aus Jodoform und Quecksilberchlorid oder PCl₅ entstehend, siedet bei 131°; spec. Gew. 2·454 bei 0° (42).

Bromjodoform, CHBr, J (43) und Chlorbromjodoform, CHClBrJ (44), sind kaum untersuchte Flüssigkeiten.

Nitroform, CH(NO₂)₃, bildet sich als Ammonsalz beim Kochen von Trinitroacetonitril mit Wasser:

$$C(NO_2)_3 \cdot CN + 2H_2O = CO_2 + C(NO_2)_3H$$
, H_2N .

Weisse, würfelartige Krystalle vom Schmp. 15°, gegen 100° und beim raschen Erhitzen unter Explosion zerfallend. In Wasser ziemlich leicht löslich. Starke Säure (49). Wird durch Zinn und Salzsäure zu Cyanwasserstoff reducirt (50).

Sulfoform, (CH)₂S₃ (Thioameisensäureanhydrid), soll durch Einwirkung von Quecksilbersulfid auf Jodoform, Cyanoform, CH(CN)₃, aus Chloroform, Cyankalium und Alkohol bei 130° entstehen (51). Beide scheinen indessen nicht zu existiren (52). A. HANTZSCH.

Chlorophyll,*) Blattgrün (Saftgrün) nennt man den Farbstoff, welcher die grüne Färbung der Blätter und anderer Pflanzentheile bewirkt, unter der stillschweigenden Voraussetzung, dass derselbe chemisch einheitlicher Natur ist. Diese Voraussetzung ist weit davon entfernt bewiesen zu sein, ja es ist überhaupt noch nicht gelungen, aus den grünen Pflanzentheilen eine Substanz darzustellen, welche sich als chemisches Individuum charakterisirt und gleichzeitig vollkommen die optischen Eigenschaften des nativen, in den Blättern selbst untersuchten Farbstoffes zeigt.

In den Blättern ist das Chlorophyll an Protoplasma-Anhäufungen gebunden, welche mit grünem Farbstoff imbibirt sind und beim Ausziehen der Blätter mit Alkohol ungefärbt zurückbleiben: »Chlorophyllkörnchen oder Chlorophyllkörperchen«.

Die durch Ausziehen von Blättern mit Alkohol erhaltene, grüngefärbte

^{*) 1)} STOKES, Proced. of the Royal soc. 1864, 4 March. 2) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., pag. 136. 3) FREMY, Compt. rend. T. 50, pag. 405 u. T. 61, pag. 188. 4) PRINGSHEIM, Chem. Centralbl. 1876, pag. 127. 5) PRINGSHEIM, Sitzungsber. der Berl. Acad. d. Wissensch. 1874, pag. 628; 1875, pag. 745. 6) HOPPE-SEYLER, Physiol. Chem., pag. 140. 7) HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 3, pag. 343. 8) BOUGAREI, Bull. de la soc. chim. Bd. 27, pag. 442. 9) GAUTIER, Compt. rend. T. 89, pag. 442. 10) HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 5, pag. 75. 11) HOPPE-SEYLER, Zeitschr. f. physiol. Chem. Bd. 4, pag. 195. 12) PRINGSHEIM, Berl. Acad. der Wissensch. 1879, pag. 532.

Lösung ist ausgezeichnet durch eine Reihe sehr auffallender optischer Eigenschaften, namentlich die rothe Fluorescenz und die Absorptionserscheinungen für bestimmte Bezirke des Spectrums. — Die Lösung ist in durchfallendem Lichte grün — nur bei sehr starker Concentration roth — und klar, in auffallendem Licht roth und trüb. Beide Erscheinungen — Trübung und rothe Färbung — sind Fluorescenzerscheinungen (Stokes) (1). Die Fluorescenz verschwindet beim Eintrocknen der Lösung, tritt jedoch wieder auf, wenn man den Rückstand auf's Neue in Alkohol, Aether oder Chloroform löst.

Bringt man einen angemessen verdünnten alkoholischen Auszug von Blättern vor den Spalt eines Spectralapparates, der durch eine leuchtende Flamme beleuchtet ist, so zeigt das Spectrum einen Absorptionsstreifen im Roth, der hinter der Frauenhofer'schen Linie B beginnt, zwischen B und C am intensivsten ist und nahe hinter C, wenig scharf begrenzt, endet. Ein zweiter schwächerer, diffuser Streifen zeigt sich zwischen D und C, schwache Verdunkelungen noch hinter D und vor E. Der violette Theil des Spectrums ist absorbirt; verdünnt man die Lösung noch weiter, so treten auch im violetten Theil des Spectrums Maxima und Minima der Absorption auf (Hoppe-Seyler) (2).

Das Chlorophyll ist in alkoholischer Lösung sehr unbeständig, die Lösung wird allmählich, namentlich am Licht, wahrscheinlich durch Oxydation bräunlich, missfarben. Säuren, selbst organische, zersetzen das Chlorophyll in einen gelben und einen blaugrünen Farbstoff.

Schüttelt man eine alkoholische Lösung von Chlorophyll mit Salzsäure, Aether und etwas Wasser, so geht in den Aether ein gelber Farbstoff über — Fremy's (3) Phylloxanthin oder Xanthophyll, — während die Salzsäure sich grünlichblau färbt: Fremy's Phyllocyanin oder Cyanophyll. Fremy nahm darnach an, dass das Chlorophyll aus 2 Farbstoffen bestehe, von denen der eine vielleicht identisch ist mit dem gelben Farbstoff der herbstlich gefärbten Blätter, doch ist die Präformation dieser beiden Farbstoffe nicht erwiesen, vielmehr wahrscheinlich, dass sie erst durch Einwirkung der Säure aus dem Chlorophyll entstehen.

Pringshem tritt auf Grund spectroskopischer Untersuchungen der Anschauung, dass das Chlorophyll aus 2 Farbstoffen bestehe, entgegen (4), dagegen unterscheidet derselbe (5) noch drei dem Chlorophyll nahestehende gelbe Farbstoffe, deren Spectren dem des Chlorophylls ähnlich sind, jedoch mit dem Unterschiede, dass die Absorptionserscheinungen in der ersten Hälfte des Spectrums schwächer sind. Diese drei Farbstoffe sind das Etiolin — der gelbe Farbstoff der im Dunkeln wachsenden Pflanzen, — das Anthoxanthin, der Farbstoff der gelben Blüthen, insoweit er die Löslichkeitsverhältnisse mit dem Chlorophyll theilt, — und das Xanthophyll — der Farbstoff der herbstlich gelb gefärbten Blätter. Das gewöhnliche Blattgrün enthält nach Pringsheim ausser dem eigentlichen Chlorophyll stets gelbe Farbstoffe, wahrscheinlich Etiolin und Xanthophyll.

Einigermassen reine Lösungen von Chlorophyll erhält man nach HOPPE-SEYLER (6), wenn man Gras zuerst durch Ausziehen mit Aether von Wachs, Fett und harzigen Bestandtheilen befreit, dann mit Alkohol digerirt, der schon etwas Chlorophyll aufnimmt und das rückständige Gras mit einem Gemisch von Alkohol und Aether digerirt.

Vorschriften zur Reindarstellung von Chlorophyll selbst sind von älteren Autoren in grosser Menge gegeben, sie sind jedoch lediglich von historischem Interesse, da das Produkt keine Garantie für chemische Individualität bietet und

ebensowenig dafür, dass es nicht durch die Art der Isolirung selbst chemisch verändert ist. Um so mehr Interesse hat die Darstellung eines krystallisirten Farbstoffes, des Chlorophyllan von HOPPE-SEYLER, welcher wenigstens in sehr wesentlichen Eigenschaften mit dem Chlorophyll übereinstimmt. Zur Darstellung (7) werden Grasblätter dreimal hinter einander je 24 Stunden lang mit Aether macerirt zur Entfernung von Wachs und Fett. Der Rückstand wird heiss mit absolutem Alkohol extrahirt, die alkoholische Lösung filtrirt und zu einer zweiten Extraction vorher mit Aether behandelter Grasblätter benutzt. Beim Erkalten der concentrirten Farbstofflösung und Stehen über Nacht scheiden sich feine, rothe, verzogen rechtwinklige Krystallblättchen aus, schön roth in durchfallendem, grünlich bis silberglänzend in auffallendem Licht, schwerlöslich in heissem Alkohol. Dieselben sind identisch mit dem von BOUGAREL (8) beschriebenen Erythrophyll; die von den Krystallen abfiltrirte Lösung wird bei mässiger Wärme in Glasschalen verdunstet, der Rückstand mehrmals mit Wasser behandelt, dann in Aether gelöst, die Lösung filtrirt und der freiwilligen Verdunstung überlassen. In einem gewissen Stadium der Verdunstung scheiden sich körnige Krystalle aus, die durch Waschen mit kaltem Alkohol und wiederholtes Umkrystallisiren aus heissem Alkohol, dann aus Aether gereinigt werden. Das »Chlorophyllan« krystallisirt ähnlich der Palmitinsäure in sichelförmig gebogenen, spitzwinkligen, oft rosettenförmig gruppirten Täfelchen von im auffallenden Licht schwärzlich-grüner, im durchfallenden Licht brauner Farbe und wachsartiger Consistenz, der Schmelzpunkt der über Schweselsäure gut getrockneten Krystalle liegt über 110°. Das Chlorophyllan löst sich schwer in kaltem, leichter in heissem Alkohol, leicht in Aether, Benzol, Chloroform, Petroleumäther. Die Lösungen besitzen die rothe Fluorescenz der frischbereiteten alkoholischen Pflanzenauszüge, erscheinen jedoch bei auffallendem Licht nicht rein grün, sondern olivengrün. Die ätherische Lösung zeigt den Streisen des Chlorophylls zwischen B und C, jedoch weichen die Absorptionserscheinungen in anderen Spectralbezirken etwas von denen der frischen Auszüge ab. Das Chlorophyllan erwies sich Stickstoff-, Phosphor- und Magnesiumhaltig. Die Analyse der Krystalle ergab folgende Zusammensetzung in Procenten:

C73.3 H9.7 N5.7 P1.38 Mg0.34 O9.5.

Fast dieselben Zahlen, welche eine einfache Formel nicht zulassen, erhielt GAUTIER (9) für sein auf einem anderen und ziemlich complicirten Wege dargestelltes Chlorophyll. GAUTIER nimmt an, dass der Gehalt an Phosphor von Verunreinigung mit Phosphaten abhängt, HOPPE-SEYLER (10) hat dagegen nachgewiesen, dass der Phosphor darin in organischer Bindung enthalten ist. Durch einstündiges Kochen mit alkoholischer Kalilauge konnte das Chlorophyllan unter Bildung einer neuen Säure, Chlorophyllansäure, Glycerinphosphorsäure und Neurin gespalten werden; da die beiden letzteren Substanzen unzweifelhast aus Lecithin stammen, dieses selbst aber als Verunreinigung der Darstellung nach ausgeschlossen ist, so nimmt HOPPE-SEYLER an, dass das Chlorophyllan eine Verbindung mit Lecithin oder ein Lecithin selbst ist. Die Chlorophyllansäure bildet blauschwarze, metallisch glänzende, rhomboedrische Krystalle, ist wenig löslich in Wasser, leicht in Aether. Die Lösungen der Alkalisalze dieser Säure haben olivengrüne Farbe, schwache rothe Fluorescenz; sie zeigen im Spectrum den Absorptionsstreifen zwischen B und C und einen weniger dunkeln zweiten zwischen E und F. Die ätherische Lösung der Säure zeigt gleichfalls diese beiden Streisen.

Als Hauptprodukt der Zersetzung des Chlorophyllans durch schmelzendes Kalihydrat erhielt Hoppe-Seyler eine stickstofffreie Säure von der Zusammensetzung C₆₂H₃₄O₃, »Dichromatinsäure«, die sich in Aether mit purpurrother Farbe löst und sich durch höchst interessante, von Hoppe-Seyler genau beschriebene optische Eigenschaften auszeichnet. Diese Säure selbst ist leicht zersetzlich.

Das Chlorophyll spielt eine hervorragende Rolle bei den Ernährungs- und Wachsthumsvorgängen der Pflanzen. Die Pflanzen, oder stricter ausgedrückt die grünen Gewächse, bilden bekanntlich unter dem Einfluss des Lichtes aus Kohlensäure und Wasser organische, kohlenstoffhaltige Substanz unter Ausscheidung von Sauerstoff. Diese Fähigkeit der Bildung organischer Substanz aus unorganischer kommt den Pflanzentheilen nur zu, wenn sie Chlorophyll enthalten; so findet in keimenden Pflanzensamen, in Wurzeln, Knollen, Blüthen eine solche Neubildung organischer Substanz nicht statt und ebensowenig in Pflanzen, welche durch Versetzung unter abnorme Lebensbedingungen ihres Chlorophylls verlustig gegangen sind. Die Ausnahmen, welche hier vorkommen, d. h. die Neubildung von Zellen in chlorophyllfreien Pflanzen sind nur scheinbar: es handelt sich in diesen Fällen nicht um eine Neubildung organischer Substanz aus unorganischer, sondern um eine Umbildung und Organisation fertig zugeführten organischen Materials, wie bei den höheren Schmarotzergewächsen, oder um eine partielle Synthese von Protoplasma-Eiweiss aus einer organischen Substanz und Ammonsalzen, wie bei den Schimmelpilzen.

Diesen Beobachtungen entsprechend hat man bis vor Kurzem allgemein das Chlorophyll selbst als diejenige Substanz betrachtet, welche die Reduction der Kohlensäure und die Synthese organischer Substanz vermittelt, unterstützt durch die Beobachtung, dass die Chlorophyllkörner häufig Einschlüsse von Stärkemehl enthalten. Erst in neuester Zeit ist Pringsheim (12) dieser Anschauung mit gewichtigen Gründen entgegengetreten; nach Pringsheim ist es nicht das Chlorophyll, welches diesen Assimilationsprocess vermittelt, sondern das Protoplasma der Pflanzen, und die Rolle des Chlorophylls bei diesem Vorgange zwar keine untergeordnete oder entbehrliche, aber eine mehr indirecte. Nach Pringsheim (12) regulirt das Chlorophyll die Athmung, d. h. die Sauerstoffaufnahme der Pflanze; es setzt durch die von ihm ausgeübte starke Absorption der chemisch wirksamsten Strahlen die Athmungsgrösse der grünen Pflanze im Licht unter die Assimilationsgrösse herab, wodurch allein erst eine Ansammlung kohlenstoff haltiger Produkte (in erster Linie des Hypochlorins), ein Ueberwiegen der Produktion über die Oxydation ermöglicht wird.

Chrom,*) Cr = 52.45. Geschichtliches. Das Chrom wurde im J. 1797 von Vauquelin (1) aus dem in Sibirien vorkommenden Rothbleierz, chromsaurem

^{*) 1)} VAUQUELIN, Journ. des mines, VI; Ann. Chim. Phys. 25, pag. 21 u. 194. 2) FREMY, Compt. rend. 44, pag. 633. 3) Wöhler, Ann. 111, pag. 230. 4) Zettnow, Pogg. Ann. 143, pag. 477. 5) Bunsen, Pogg. Ann. 91, pag. 619. 6) L. Meyer u. Seubert, Atomgewichte der Elemente, Leipzig 1883. 7) Moberg, Journ. pr. Ch. 43, pag. 119. 8) Péligot, Ann. Chim. Phys. [3] 12, pag. 539. 9) Maus, Pogg. Ann. 9, pag. 127; 11, pag. 83. 10) Hayes, Sillim. Am. Journ. 14, pag. 136; 20, pag. 409. 11) Lassaigne, Ann. chim. phys. [4] 14, pag. 299. 12) Dietrich, Wagn. Jahresber. 1866, pag. 273. 13) Wöhler, Pogg. Ann. 10, pag. 46. 14) Barian, Ann. 60, pag. 203. 15) Wöhler, Pogg. Ann. 33, pag. 341. 16) Schröder, Pogg. Ann. 106, pag. 226. 17) Casthelaz u. Leune, Bull. soc. chim. [2] 10, pag. 170; Dingl. pol. J. 190, pag. 429. 18) Wagn. Jahresber. 1859, pag. 761. 19) Scheurer-Kestner, Bull.

Blei, isolirt. Weil die Säure dieses Salzes meist schön gefärbte Verbindungen eingeht, so nannte er das aus derselben reducirte Metall Chrom (von χρώμα, Farbe).

Vorkommen. Ausser in dem oben erwähnten Mineral ist das Chrom noch in dem ziemlich häufig vorkommenden Chromeisenstein, FeO·Cr₂O₂, enthalten. Auch in diesem wurde es von Vauquelin entdeckt. Dieses schwarze, im regulären System krystallisirende Mineral vom Vol. Gew. 4·3 bis 4·5, Härte 5·5, wurde früher aus Nord-Amerika exportirt, wo es in den Bare Hills bei Baltimore in erheblicher Menge vorkommt. Es ist in neuerer Zeit auch an vielen Punkten Europas gefunden worden; Fundorte sind die Shetlandsinseln, das Dep. du Var in Frankreich, die Gülsenberge in Steiermark, in Kroatien, Bosnien, Böhmen, Schlesien. In einigen Mineralien, wie Smaragd, Beryll, Serpentin, Chromglimmer u. s. w. bildet das Chrom, obgleich in geringer Menge vorkommend, den färbenden Bestandtheil.

Darstellung. Durch Glühen von Chromoxyd mit Kohle bei heftiger Gebläsehitze. Nach Debray kann man Bleichromat durch Kohle reduciren und aus dem erhaltenen Regulus das Blei durch verdünnte Salpetersäure ausziehen. Es ist sehr schwierig, das Metall durch Reduktion des Oxyds in geschmolzenem Zustande zu erhalten. Wöhler ging deshalb von dem violetten Chromchlorid aus, das er — wie bei der Aluminiumdarstellung das Aluminiumchlorid — durch Natrium zersetzte. Hierbei erhält man nur ein seines Pulver des Metalls. Wenn man aber

soc. chim. [2] 3, pag. 23 u. 413; DINGL. pol. J. 176, pag. 386. 20) UPPENKAMP in HOFMANN'S Ber. über die Entwicklung der chem. Ind. I, pag. 737. 21) GRAHAM, Ann. 121, pag. 53. 22) THOMSEN, POGG. Ann. 140, pag. 513. 23) FRITZSCHE, Ann. 36, pag. 212. 24) ZETTNOW, Pogg. Ann. 219, pag. 471. 25) Bunsen, Ann. 148, pag. 290. 26) Siewert, Jahresber. 1862. pag. 146. 27) DUVILLIER, Compt. rend. 75, pag. 711. 28) Moissan, Compt. rend. 97, pag. 96. 29) Vogel, Jahresber. 1859, pag. 171. 30) Geuther u. Merz, Ann. 118, pag. 62. 31) Traube, Ann. 66, pag. 108. 32) Schiff, Ann. 124, pag. 167, 172. 33) Thomson, Phil. Trans. 27, pag. 195. 34) Wöhler, Pogg. Ann. 33, pag. 343. 35) H. Rose, Pogg. Ann. 27, pag. 570. 36) GEUTHER, Ann. 106, pag. 239. 37) SCHIFF, Ann. 106, pag. 116. 38) HENRY, Ber. 10. pag. 2041. 39) ROSENSTIEHL, GMELIN-KRAUT, Handb. I., 2, pag. 409. 40) THORPE, Ann. 149. pag. 161; Journ. chem. soc. 23, pag. 31. 41) CARSTANJEN, J. pr. Ch. [2] 2, pag. 52. 42) MAC Ivor, Chem. News 28, pag. 138. 43) LAWRENCE SMITH, Ber. 9, pag. 1133. 44) SCHAFARIK, Jahresber. 1863, pag. 225. 45) BRIEGLEB u. GEUTHER, Ann. 123, pag. 239. 46) SCHRÖTTER, Ann. 37, pag. 148. 47) UFER, Ann. 112, pag. 281. 48) H. Rose, Pogg. Ann. 24, pag. 333. 49) MARTIUS, Ann. 109, pag. 83. 50) MOBERG, Jahresber. 1847, 1848, pag. 413. 51) MOBERG, Journ. pr. Ch. 44, pag. 328. 52) ORDWAY, Jahresber. 1850, pag. 313. 53) MUSPRATT, Ann. 50 pag. 259. 54) BERTHIER, Ann. chim. phys. [3] 7, pag. 77. 55) SCHRÖTTER, POGG. Ann. 53. pag. 516. 56) Siewert, Ann. 126, pag. 97. 57) Traube, Ann. 66, pag. 87. 58) Etard, Compt. rend. 86, pag. 1400. 59) WURTZ, Ann. chim. phys. [3] 16, pag. 196. 60) H. Rosz, Pogg. Ann. 9, pag. 40. 61) RAMMELSBERG, Pogg. Ann. 68, pag. 383. 62) SCHWARZENBERG, Ann. 65, pag. 149. 63) MADDRELL, Ann. 61, pag. 53. 64) H. Rose, Pogg. Ann. 95 pag. 426. 65) Fleischer, Journ. pr. Chem. [2] 5, pag. 326. 66) Zettnow, Pogg. Ann. 167, pag. 145. 67) SIEWERT, Jahresber. 1862, pag. 148. 68) SCHWARZ, DINGL pol. J. 198, pag. 159. 69) BAHR, Jahresber. 1853, pag. 358. 70) ATTERBERG, Jahresber. 1873, pag. 258. 71) DREVERMANN, Ann. 87, pag. 121. 72) Liebig u. Wöhler, Pogg. Ann. 21, pag. 580. 73) Páligot, Ann. chim. phys. 52, pag. 267. 74) HEINTZE, J. pr. Ch. [2] 4, pag. 214. 75) LOEWEL, J. pr. Ch. 62, pag. 11. 76) FREMY, Compt. rend. 47, pag. 886. 77) CLEVE, Jahresber. 1870, pag. 341; GMELIN-KRAUT, Handb. II., 2, pag. 335. 78) JOHN, SCHWEIGGER'S Journ. 3, pag. 378. 79) BIEDERMANN's techn. chem. Jahrb. 1881, pag. 186; 1882, pag. 376; 1883, pag. 315. 80) JACQUELAIN, DINGL. pol. J. 106, pag. 405; 107, pag. 134. 81) TILGHMAN, DINGL. pol. J. 108, pag. 195. 82) SWINDELLS, DINGL. pol. J. 122, pag. 293. 83) BIEDERMANN'S techn. chem. Jahrb. 1884, pag. 90.

Natriumdampf mit Hülfe eines Wasserstoffstromes über rothglüthendes Chromchlorid leitet, so erhält man das Chrom in glänzenden Krystallen des regulären Systems (FREMY) (2). Dieselben werden auch nach folgendem, von Wöhler angegebenen Verfahren erhalten. Man mischt violettes Chromchlorid mit 2 Th. geschmolzenem und gepulvertem Chlornatriumkalium, drückt das Gemenge in einen Tiegel, legt darauf 2 Thle. Zinkgranalien, dann wieder eine Schicht Salzgemisch, erhitzt bis zum Sieden des Zinks und nimmt nach 10 Minuten den Tiegel heraus. Der mit Chromkrystallen durchsetzte Zinkregulus wird mit Wasser gewaschen und zur Entfernung des Zinks mit verdünnter Salpetersäure behandelt (3).

Nach ZETTNOW wird eine aus Kaliumbichromat, Salzsäure und Alkohol dargestellte Lösung von Kaliumchromchlorid mit Chlorkalium versetzt und zur Trockne verdampft. Die violette Masse wird zerkleinert und, mit Zink vermengt, nach und nach in einen hellglühenden Tiegel getragen und bis zum Sieden des Zinks erhitzt. Der Regulus wird wie vorhin vom Zink befreit (4).

BUNSEN hat das Chrom durch Elektrolyse einer Chromchlorürlösung erhalten (5).

Eigenschaften. Das geschmolzene Chrom ist stahlgrau, glänzend, sehr spröde, so hart, dass es Glas ritzt, vom Vol. Gew. 6, während das des krystallisirten Chroms 6.8 ist.

Nach Wöhler ist es bei gewöhnlicher Temperatur nicht magnetisch, wird dies aber bei -15 oder -20° . Bei Rothgluth oxydirt es sich an der Luft zu grünem Oxyd und zersetzt bei dieser Temperatur das Wasser. Das Metall wird von concentrirten Säuren in der Kälte kaum angegriffen; nur Salzsäure löst es langsam zu Chlorür. Die Alkalien greifen es dagegen leicht an, besonders in Gegenwart von Oxydationsmitteln, indem ein Alkalichromat entsteht. In überschüssigem Chlor erhitzt bildet es violettes Chlorid.

Die von verschiedenen Forschern ausgesührten Atomgewichtsbestimmungen sind ziemlich verschieden ausgesallen. L. MEYER und SEUBERT sühren als wahrscheinlichste Zahl 52.45 aus (6).

Nach den Werthigkeitsäusserungen des Chromatoms sind drei Klassen von Chromverbindungen zu unterscheiden. 1. Es tritt als zweiwerthiges Atom auf, z. B. in CrO und CrCl₂. Diese Verbindungen sind leicht zersetzlich. 2. Vierwerthiges Chrom tritt immer als Doppelatom Cr₂ auf. Dieses ist, da zwei Valenzen gegenseitig gesättigt sind, sechswerthig. Hierher gehören Chromchlorid, Cr₂Cl₆, das Sesquioxyd, Cr₂O₃, und die Sesquisalze, stabile Verbindungen, die dem Aluminiumoxyd u. s. w. analog sind. 3. Sechswerthiges Chrom ist in Chromsäureanhydrid, CrO₃, Chromoxychlorid, Cr₂Cl₂O₃, u. s. w. anzunehmen.

Verbindungen.

- L Chromoxyde.
- 1. Chromoxydul ist nur als Hydrat $Cr(OH)_2$ bekannt, welches man durch Fällen einer luftsreien Chromchlorurlösung durch Kalilauge als gelben Niederschlag erhält. Derselbe muss sorgfältig vor Lustzutritt bewahrt werden, ist an trockener Lust beständig, zersetzt sich beim Glühen in Chromoxyd, Wasserstoff und Wasser: $2Cr(OH)_2 = Cr_2O_3 + H_2 + H_2O$.

Das Hydroxydul löst sich nur wenig in concentrirten Säuren (MOBERG) (7).

- 2. Chromoxyduloxyd, Cr₃O₄ oder CrO·Cr₂O₃, wird durch Electrolyse einer Chromchlorürlösung (s. oben) bei geringer Stromdichtigkeit erhalten (Bunsen). Der durch Alkali aus einer Chromoxydulsalzlösung gefällte Niederschlag geht allmählich in dunkelbraunes Hydrat des Chromoxyduloxyds über, Cr₃O₄·H₂O (Peligot) (8).
- 3. Chromoxyd, Cr₂O₃, bildet sich auf mancherlei Weise, beim Glühen höherer und niederer Oxyde des Chroms, sowie des Chromhydroxyds an der Luft,

beim Glühen der Alkalibi- und trichromate für sich oder im Wasserstoff, wobei ausserdem das normale Salz entsteht, beim Glühen des Chromchlorids an der Lust oder beim Erhitzen desselben mit Wasser im zugeschmolzenen Rohre.

VAUQUELIN stellte es durch Glühen von chromsaurem Quecksilberoxydul dar. Auch die Ammoniumchromate hinterlassen beim Erhitzen Chromoxyd, z. B. $(NH_4)_2Cr_2O_7 = N_2 + 4H_2O + Cr_2O_3$ (MAUS) (9) HAYES) (10). Das so erhaltene Oxyd ist sehr locker und gleicht aufgerollten Theeblättern. Man stellt es auch dar durch Glühen von Kaliumchromat oder -bichromat mit Schwefel und Auslaugen der Schmelze mit Wasser (LASSAIGNE) (11). Nach Moser ist das Oxyd auf diese Weise nur durch wiederholtes Ausglühen an der Luft schwefelfrei zu erhalten. Dietrich giebt an. (12), bei Anwendung von 5 Thln. eisenfreiem Kaliumbichromat und 1 Thl. Schwefel erhalte man die besten Resultate, nämlich 2·5 bis 2·75 Thle. reines Chromoxyd. Nach einem von Wöhler (13) angegebenen Verfahren wird Kaliumbichromat mit gleichviel Salmiak im bedeckten Tiegel geglüht und das entstandene Chlorkalium ausgewaschen. Man kann das Kaliumbichromat auch mittelst Stärke durch Glühen reduciren (BARIAN) (15).

Das Chromoxyd ist entweder amorph oder krystallisirt. Das durch Schmelzen von Chromoxyd im Gebläseseuer und Erstarrenlassen erhaltene (FREMY) (2) oder das nach Wöhler durch Zersetzung des Chromoxychlorids, CrO₂Cl₂, in der Glühhitze erhaltene Oxyd (15) bildet metallglänzende, schwarze Kryställchen des hexagonalen Systems von der Härte des Korunds und dem Vol.-Gew. 5:61 (SCHRÖDER) (16).

Das amorphe, geglühte Oxyd ist grün, in der Glühhitze bräunlich. Stark geglühtes Oxyd ist in Säuren unlöslich, nur nach längerem Kochen löst es sich in conc. Schwefelsäure. Es wird durch Schmelzen mit Kaliumbisulfat in lösliches Kalium-Chromidsulfat, durch Schmelzen mit Alkalicarbonat und Salpeter in lösliches Alkalichromat umgewandelt.

Das Chromoxyd löst sich in schmelzenden Glassflüssen mit prachtvoll grüner Farbe, wird deshalb zur Herstellung grünen Glases und in der Porcellanmalerei verwendet.

- 4. Chromhydroxyde. a) Aus Chromoxydsalzlösungen, welche völlig alkalifrei sein müssen, wird durch Ammoniak ein hellblauer Niederschlag gefällt, welcher nach dem Trocknen über Schweselsäure die Zusammensetzung Cr₂(OH)₆ + 4H₂O zeigt, also viersach gewässertes Chromihexahydrat ist. Im lustverdünnten Raum verliert das Hydroxyd 3 Mol. Wasser und verwandelt sich in einer Wasserstossamsphäre auf 200° erhitzt, in Cr₂O₂(OH)₂ oder Cr₂O₃·H₂O; bei Rothgluth geht noch ein Mol. Wasser sort, sodass Cr₂O₃ bleibt. Das letztgenannte Hydroxyd ist in Säuren nur schwierig, in Salzsäure selbst beim Kochen gar nicht löslich. Das bei Gegenwart von Alkali gefällte Hexahydrat hält hartnäckig etwas Alkali zurück, ebenso der mit Salzsäure oder durch Kochen aus alkalischer Lösung gefällte Niederschlag. Chromhydroxyd wird aus Kaliumchromatlösung durch Kochen mit Kaliumpentasulsid oder auch mit Schweselammonium gefällt. Nach Casthelaz und Leune wird schön grünes Chromhydroxyd aus grünen Chromoxydsalzlösungen durch Thonerdehydrat, Zinkhydroxyd oder Zink gefällt (17).
- b) Guignet's Grün. Dies ist ein Chromitetrahydrat, Cr₂O(OH)₄. Es wird durch Zusammenschmelzen gleicher Moleküle Kaliumbichromat und krystallisiter Borsäure und Auslaugen der Schmelze mit Wasser erhalten, wobei das entstandene Chromiborat zersetzt wird. Die letzten Spuren Borsäure werden

durch Kochen mit Alkali entfernt (18). Das Kaliumbichromat lässt sich durch Chromsäure oder durch bei 100° getrocknetes Chromhydroxyd ersetzen, nur muss dann das Schmelzen durch erhöhten Borsäurezusatz erleichtert werden (Scheurer-Kestner (19). Guignet's Grün ist ein prachtvoll grünes Pulver, das als Malerfarbe und im Zeugdruck vielfach Verwendung findet. Es wurde von Pannetier und Binet zuerst dargestellt; diese hielten ihr Verfahren aber geheim, und erst nach vielen Versuchen gelang es Guignet, dasselbe Grün darzustellen, worauf sein Verfahren nach erfolgter Patentirung bekannt wurde (20).

- 4. Lösliches Chromhydroxyd. Frisch gesälltes Chromhydroxyd löst sich in wässriger Chromchloridlösung zu einer grünen Flüssigkeit. Durch Dialyse dieser Lösung erhielt Graham eine Flüssigkeit, welche auf 1 Mol. HCl 33 Mol. Cr₂O₃ enthielt. Die dunkelgrüne Lösung verändert sich nicht beim Kochen oder Verdünnen mit Wasser, gelatinirt aber unter Ausscheidung von gewöhnlichem Chromhydroxyd, sobald man geringe Mengen eines Salzes hinzusetzt (21).
- 5. Chromsäureanhydrid, Chromtrioxyd, CrO₃. Das Chromsesquioxyd kann leicht höher oxydirt werden. Wenn Chromoxyd mit einem Alkali, Alkalicarbonat oder Erdalkali bei Luftzutritt erhitzt wird, so absorbirt es noch unterhalb der Rothgluthtemperatur Sauerstoff; ebenso, wenn Nitrate, Chlorate oder andere Oxydationsmittel zugegen sind. Die gelbe Schmelze ist ein in Wasser lösliches Chromat. In wässriger, freies Alkali enthaltender Lösung kann das Chromoxyd höher oxydirt werden durch Kaliumpermanganat, Braunstein, Bleisuperoxyd, Chlor, Chlorkalk, Brom, Ferricyankalium und andere Oxydationsmittel.

Die chromsauren Salze haben eine gelbe bis rothe Farbe. Die Chromsäure ist eine zweibasische Säure, H₂CrO₄ oder CrO₂COH, deren saure Salze indessen nicht existiren. Beim Ansäuern der Lösung eines neutralen Chromats entsteht eine

Anhydro- oder Pyro-Chromsäure, H₂Cr₂O₇ oder CrO₂
$$\stackrel{\text{CrO}_2}{>}$$
O_H. Man kennt auch

Tri- und Polychromate. Die freie Chromsäure, das Wasserstoffchromat, H₂CrO₄, ist nicht bekannt; freilich besitzt die wässrige Lösung des Chromsäureanhydrids saure Eigenschaften, entwickelt z. B. Kohlensäure aus den Carbonaten; beim Abdampfen der Lösung krystallisirt aber das Anhydrid heraus.

Für die Darstellung des Chromtrioxyds sind verschiedene Methoden angegeben. Man destillirt Bleichromat mit Flussspath und conc. Schwefelsäure und zersetzt das gebildete Chromfluorid mit Wasser (Unverdorben). Oder man zersetzt Silberchromat mit der entsprechenden Menge Salzsäure und dampst die Chromsäurelösung ein (Thomsen) (22).

Am einfachsten verfährt man nach Fritzsche (23) so, dass man eine kalt gesättigte Lösung von Kaliumbichromat mit dem anderthalbfachen Volumen concentrirter Schwefelsäure zersetzt. Beim Erkalten der heissgewordenen Lösung scheidet sich fast alles Chromtrioxyd in langen Nadeln aus. Dasselbe muss nach dem Abtrocknen auf porösen Thonplatten durch Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt werden.

Dies Verfahren ist vielfach modificirt worden. Nach Zettnow (24) erhält man eine sehr gute Ausbeute, wenn man 300 Grm. Kaliumbichromat mit 500 Cbcm. Wasser und 420 Cbcm. concentrirter Schwefelsäure bis zur Lösung erhitzt und stehen lässt. Nach 12 Stunden ist das gebildete saure Kaliumsulfat auskrystallisirt. Die Mutterlauge wird auf 80-90° erhitzt und mit 250 Cbcm. Schwefelsäure und so viel Wasser versetzt, dass das anfänglich ausgeschiedene Chromtrioxyd sich

gerade wieder löst. Nach einigen Stunden giesst man die Mutterlauge von der ausgeschiedenen Krystallmasse ab und kann dann aus jener noch eine zweite und dritte Krystallisation erhalten. Die auf einem porösen Stein getrockneten Krystalle kann man nach Bunsen (25) weiter reinigen, indem man sie auf einem Bimstein- oder Asbestfilter mit Hilfe der Wasserluftpumpe mit starker, untersalpetersäurefreier Salpetersäure wäscht und darauf in einem trocknen Luftstrome bei 60—80° trocknet.

Nach einer andern Methode kocht man Bariumchromat mit überschüssiger Salpetersäure, trennt die Flüssigkeit nach dem Erkalten vom auskrystallisirten Bariumnitrat, destiliirt etwa die Hälfte der Salpetersäure ab und lässt erkalten, wobei noch einmal Bariumnitrat auskrystallisirt. Die jetzt barytfreie Flüssigkeit wird fast zur Trockne verdampft, der Rückstand wiederum in Wasser gelöst und die Lösung eingedampft, bis nach wiederholter Operation alle Salpetersäure verjagt ist [Siewert (26), Duvillier (27)].

Das Chromtrioxyd, besonders das durch Schwefelsäure abgeschiedene, bildet schön carmoisinrothe, lange Nadeln, rhombische Prismen vom Vol.-Gew. 2·819 bei 20° (SCHAFARIK). Es schmilzt bei 193° zu einer dunkelrothen Flüssigkeit, die bei 170 bis 172° zu einer schwarzrothen, glänzenden Krystallmasse erstarrt. Bei 250° tritt unter Sauerstoffentwicklung Zersetzung ein zu Sesquioxyd. An feuchter Lust zersliesst das Anhydrid. Die wässrige Lösung ist concentrirt rothbraun, verdünnt citronengelb; dieselbe färbt Seide und Wolle direkt. Die Löslichkeit in Schwefelsäure wechselt mit der Concentration der letzteren und ist am geringsten bei einer Säure mit 84·5 § H₂SO₄ (Bolley). In wasser- und alkoholfreiem Aether löst das Anhydrid sich ohne Veränderung.

Das Chromtrioxyd ist ein sehr energisches Oxydationsmittel. Selbst verdünnte Lösungen oxydiren schweflige Säure sofort zu Schwefelsäure, Schwefelwasserstoff unter Schwefelabscheidung zu Wasser, Alkohol zu Aldehyd und Essigsäure. Bei der Berührung von Weingeist mit trocknem Anhydrid tritt Feuererscheinung ein. Auch Papier, Zucker, Oxalsäure reduciren Chromsäurelösung. Wenn diese Oxydationen bei Gegenwart freier Säure stattsinden, so verbindet diese sich mit dem entstehenden Chromoxyd. Bei Anwendung des häufig gebrauchten Oxydationsgemisches von Kaliumbichromat und Schwefelsäure bildet sich Chromalaun als Nebenproduct. In neutraler Lösung scheiden sich sogen. Chromsuperoxyde als dunkle Niederschläge ab.

Wenn man zu einer nicht zu concentrirten wässrigen Lösung von Chromsäure Wasserstoffsuperoxyd setzt, so bildet sich eine indigoblaue Flüssigkeit, die sich alsbald unter Sauerstoffentwicklung zersetzt. In concentrirten Lösungen tritt sofort Sauerstoffentwicklung auf ohne Bläuung. Schüttelt man die wässrige Lösung mit Aether, so nimmt dieser die blaufärbende Substanz auf; die blaue ätherische Lösung ist haltbarer als die wässerige, hinterlässt aber beim Verdunsten des Aethers Chromtrioxyd. Die Reaction ist so empfindlich, dass sie sowohl zum Nachweis der Chromsäure, als auch des Wasserstoffsuperoxyds benutzt wird. Den Körper, welcher diese von Bareswil entdeckte Blaufärbung hervorruft, hielt man bis vor Kurzem für Ueberchromsäureanhyrid Cr_2O_4 . Moissan hat indessen jüngst nachgewiesen, dass derselbe eine Verbindung von Chromsäureanhydrid mit Wasserstoffsuperoxyd, $CrO_3 \cdot H_2O_2$, ist. Die ätherische Lösung gab beim Eindampfen im trockenen Vacuum bei — 20° indigoblaue, ölige Tropfen. Bei der Bestimmung des aus einer ätherischen Lösung von bestimmtem Gehalt an

Cr entwickelten Sauerstoffs wurden Zahlen erhalten, welche obiger Formel entsprechen; ferner wurde Wasserstoff in dem Körper nachgewiesen.

- 6. Zwischen dem Chromsesquioxyd und der Chromsäure stehen noch einige Oxyde, die man als Chromsuperoxyde bezeichnet. Man kann dieselben auch als Chromsalze der Chromsäure ansehen.
- a) Cr₂O₂·CrO₂ wurde von VAUQUELIN durch wiederholtes Eindampfen von Chromhydroxyd mit Salpetersäure und vorsichtiges Erhitzen zum Vertreiben der Salpetersäure erhalten. MAUS (9) hat es durch Digeriren von Chromhydroxyd mit wässriger Chromsäure dargestellt, sowie durch Fällen von Kaliumchromat mit einer Chromoxydsalzlösung.

$$5K_2CrO_4 + Cr_2(SO_4)_3 = 3K_2SO_4 + 2K_2Cr_2O_7 + Cr_2O_6$$

Der hellbraune Niederschlag verliert bei längerem Waschen mit Wasser, besonders heissem, Chromsäure und wird zu Chromhydroxyd. Eine Lösung von Kaliumpyrochromat löst Stickoxyd, indem sie sich dunkel färbt, und scheidet allmählich einen braunen Niederschlag ab, der bei 250° getrocknet schwarz wird und die Zusammensetzung Cr₂O₃·CrO₃ hat. Auch ein Gemisch von Kaliumpyrochromatlösung und Alkohol scheidet im Licht einen braunen Ansatz ab, der bei 100° getrocknet die Zusammensetzung Cr₂O₃·CrO₃·6H₂O hat (Vogel) (29).

- b) $2Cr_2O_3 \cdot CrO_3$ bildet sich, wenn der Dampf von Chromoxychlorid, CrO_2Cl_2 , durch ein nicht ganz bis zum Glühen erhitztes Rohr geleitet wird (Wöhler), ferner auch, wenn Chromsäure auf über 300° , aber nicht zum Glühen erhitzt wird (Geuther und Merz) (30), in Form kleiner, glänzender, violetgrüner Säulen vom Vol.-Gew. 4.
- c) $3 \text{Cr}_2 \text{O}_3 \cdot \text{Cr} \text{O}_3$ entsteht beim Erwärmen verdünnter wässriger Chromsäure mit Alkohol, bis der Aldehydgeruch verschwunden ist. Der allmählich sich absetzende Niederschlag wird mit Wasser gekocht, bis Essigsäuregeruch auftritt, und mit Wasser, dann mit Alkohol ausgewaschen. Graubraunes Pulver, in Salz- und Salpetersäure leicht löslich; aus den Lösungen fällt Ammoniak Chromhydroxyd (Traube) (31).
- d) Cr₂O₂·3CrO₂ entsteht nach Döbereiner beim Erhitzen von Chromsäure auf über 250°. Die schwarze Masse wird mit Wasser ausgekocht.

Glühhitze führt die Chromsuperoxyde unter Sauerstoff-Entwicklung in Chromoxyd über, beim Kochen mit Alkalilauge tritt Zerlegung in Chromhydroxyd und chromsaures Salz ein.

- II. Halogenverbindungen.
- 1. Chromchlorür, CrCl₂, entsteht, wenn Chrommetall in Salzsäure gelöst oder in Chlorwasserstoffgas geglüht wird, ferner durch mässiges Erhitzen von Chromchlorid in einem Strome von trocknem, luftfreiem Wasserstoff, bis kein Chlorwasserstoff mehr entweicht (Moberg). Es bildet eine weisse, krystallinische Masse, welche sich in luftfreiem Wasser unter Wärmeentwicklung mit blauer Farbe löst. Die Lösung wird rasch grün in Folge von Oxydation, wobei sich Chromoxychlorid Cr₂OCl₄ bildet. Dieselbe ist ein kräftiges Reductionsmittel; sie absorbirt auch Stickoxyd unter Braunsärbung. Eine blaue Lösung wird ferner durch allmähliche Auslösung von Zink in einer wässrigen Lösung von Chromchlorid oder Chromisulfat unter Wasserstoff-Entwickelung gebildet (Loewel) (75).
- 2. Chrombromür, CrBr₂, durch Erhitzen von Chrombromid im Wasserstoffstrom dargestellt, ist eine weisse, krystallinische Masse, welche dem Chlorür sehr ähnlich ist.
- 3. Chromchlorid, Cr₂Cl₆, bildet sich beim Verbrennen von metallischem Chrom in trocknem Chlorgase. Man stellt es dar wie Aluminiumchlorid durch Erhitzen eines innigen Gemenges von Chromoxyd und Kohle in einem trocknen Chlorstrome:

$$Cr_2O_3 + 3C + 3Cl_2 = 3CO + Cr_2Cl_6$$
.

Das bei hoher Temperatur im Chlorstrom sublimirende Chlorid bildet schöne, pfirsichblüthrothe, glänzende Blättchen. Beim Erhitzen an der Luft gehen

sie unter Chlorentwickelung in Chromoxyd über. Durch Wasserstoff wird das Chlorid bei Rothgluth zu Chlorür und theilweise zu metallischem Chrom reducirt. Durch Schmelzen mit Salpeter und Alkalicarbonat wird es oxydirt. Das Chlorid wird weder von Säuren, noch von Alkalien angegriffen, es ist in kaltem und siedendem Wasser nahezu unlöslich. Beim Erhitzen mit Wasser in zugeschmolzenen Röhren auf 200° geht es in grünes, wasserhaltiges, leicht lösliches Chlorid über. Ebenso löst es sich in Wasser leicht zu grüner Flüssigkeit, wenn eine geringe Menge, weniger als 0.001 f, von Chromchlorür oder auch Kupferchlorür oder Zinnchlorür zugegen ist. Dieselbe grüne Lösung entsteht auch beim Auflösen von Chromhydroxyd in Salzsäure. Bei langsamem Verdunsten scheiden sich daraus zerfliessliche, grüne Krystallnadeln des zwölffach gewässerten Chromchlorids, Cr₂Cl₆·12H₂O, ab, welche, nicht über 100° erhitzt, Krystallwasser abgeben und in sechsfach gewässertes Chlorid, Cr. Cl. 6H₂O, übergehen. Dieses nimmt Wasser unter Erwärmung auf und zerfliesst an feuchter Luft. Werden die gewässerten Chloride im Chlor- oder Salzsäuregasstrom auf 250° erhitzt, so geben sie ihr Wasser ab und hinterlassen pfirsichblüthrothe, leicht lösliche Blättchen, welche bei höherer Temperatur als unlösliches Chlorid sublimiren. Durch Eindampfen der wässrigen Lösungen kann man ein wasserfreies Chlorid nicht erhalten, da bei 100° Salzsäure entweicht und basische Chloride von verschiedener Zusammensetzung und Löslichkeit zurückbleiben, welche bei höherer Temperatur völlig in Chromoxyd übergehen.

Das eben erwähnte violette, lösliche Chlorid giebt eine violette, wässrige Lösung. Aehnliche Lösungen erhält man durch Zersetzung des violetten Chromisulfats mittelst Chlorbariums, oder durch Fällung von Chromalaun mit Ammoniak und Lösung des Niederschlags in Salzsäure u. s. w. Durch einfaches Kochen geht die Lösung in die grüne Modification über. Die im reflectirten Licht smaragdgrünen Chloridlösungen sind im durchfallenden Licht röthlich.

- 4. Chrombromid, Cr₂Br₆, wird auf ähnliche Weise wie das Chlorid erhalten in Form schwarzer, glänzender Krystallschuppen, die schwach rothen Reflex zeigen und in durchfallendern Lichte olivengrün erscheinen. In seinen Eigenschaften steht es dem Chlorid nahe zur Seite. Die dunkelgrüne Lösung erhält man durch Lösen von Chromhydroxyd in Bromwasserstoffsäure.
 - 5. Jodide des Chroms sind nicht bekannt.
- 6. Chromfluorid, Cr₂Fl₆, erhält man durch Auflösen von Chromhydroxyd in Flusssäure und Verdampfen der tiefgrün gefärbten Lösung als grüne, wasserhaltige, leicht lösliche Krystallmasse. Dieselbe lässt sich ohne Zersetzung trocknen, ist nach stärkerer Erhitzung kaum noch löslich in Wasser. Bei sehr hoher Temperatur schmilzt das Fluorid und sublimirt bei stärkster Weissgluth in regulären, dunkelgrünen Octaedern (St. Claire Deville).
- 7. Sechsatomiges Chrom geht eine Fluorverbindung CrFl₆ ein. Dieses Chromhexafluorid entsteht durch Destillation eines Gemenges von einem chromsauren Salze, gewöhnlich Bleichromat, und Flussspath mit Schweselsäure in einer Blei- oder Platinretorte:

$$8CaFl_{2} + PbCrO_{4} + 4H_{2}SO_{4} = CrFl_{6} + PbSO_{4} + 3CaSO_{4} + 4H_{2}O.$$

Es entweichen orangerothe Dämpfe, die ziemlich schwer zu einer niedrig siedenden, blutrothen Flüssigkeit zu condensiren sind. Die Dämpfe greifen die Schleimhäute sehr heftig an.
An feuchter Luft bildet das Fluorid gelbe Nebel, indem es sich mit Wasser zu Fluorwasserstoff
und Chromsäureanhydrid zersetzt:

$$CrFl_6 + 3H_2O = CrO_3 + 6HFL$$

III. Chromoxyhaloide.

Beim Erhitzen des gewässerten Chromchlorids auf 120° bleibt ein blassrother, zerfliesslicher Rückstand (MOBERG), vielleicht Cr₂Cl₃(OH)·4H₂O (SCHIFF) (32).

Beim Erhitzen des Chlorids auf 150°, so lange noch Salzsäure fortgeht, bleibt ein graurothes Pulver, welches mit wenig Wasser übergossen, einen rosen-

rothen Rückstand hinterlässt, in warmem Wasser aber vollständig löslich ist. Die Lösung hinterlässt nach dem Verdunsten einen dunkelrothen Rückstand Cr₂Cl₄(OH)₂·2H₂O.

Wenn Chromchloridlösung mit Chromhydroxyd digerirt wird, so färbt sich dieselbe dunkelgrün und giebt, bei 70-80° verdampst, schwarzgrüne, amorphe, glänzende Massen, die in Wasser erst zu Pulver zerfallen, dann sich lösen. Die Zusammensetzung ist Cr₂Cl₂(OH)₄·5H₂O (SCHIFF).

Beim Glühen der Oxychloride bleibt Chromoxyd.

Chromylchlorid, Chromacichlorid, Chlorchromsäure, CrO_2Cl_2 . Diese, zuerst von Thomson (33), später von Berzellus und Wöhler (34) und von H. Rose (35), der ihre Zusammensetzung feststellte, näher untersuchte Verbindung wird durch Zersetzung eines geschmolzenen Gemenges von 10 Gw.-Thl. Kochsalz und 12 Gw.-Thl. Kaliumdichromat mit 30 Gw.-Thl. conc. Schwefelsäure und Rectification des Destillats in einem Kohlensäurestrome dargestellt: $K_2Cr_2O_7 + 4NaCl + 6H_2SO_4 = 2KHSO_4 + 4NaHSO_4 + 3H_2O + 2CrO_2Cl_2$, oder mit monochromsaurem Kalium:

K₂CrO₄ + 2NaCl + 4H₂SO₄ = 2KHSO₄ + 2NaHSO₄ + 2H₂O + CrO₂Cl₂.

Das entstandene Wasser muss durch überschüssig zugesetzte Schwefelsäure gebunden werden können.

Ferner bildet der Körper sich bei Destillation eines wasserfreien Gemenges von Chromsäure und Eisenchlorid (GEUTHER) (36); von Chromsäure und Chromchlorid (GEUTHER) (30); bei Einwirkung von Phosphorchlorid auf Chromsäure oder Kaliumchromat (SCHIFF) (37); beim Einleiten von Salzsäuregas in Schwefelsäure, in welcher Chromsäure vertheilt ist (HENRY) (38); bei Einwirkung von Pyroschwefelsäurechlorid auf chromsaure Salze (ROSENSTIEHL).

Das Chromacichlorid ist eine dunkelrothe, bei auffallendem Licht fast schwarze Flüssigkeit, die an der Lust raucht, bei 25° das Vol.-Gew. 1.92 hat (Thorpe) (40) und bei 118° (corr.) siedet. Die Dampsdichte, auf Lust als Einheit bezogen, ist 5.39 (Bineau, Carstanjen) (41). Durch ein glühendes Rohr geleitet zerfällt es in krystallisirendes Chromoxyd, Chlor und Sauerstoff (Wöhler). Es wirkt stark oxydirend, so dass es bei leicht oxydablen Körpern, wie Phosphor, Schwesel, Schweselwasserstoff, Alkohol und anderen organischen Verbindungen Explosionen oder Entslammungen hervorrust. Mit Essigsäure verdünnt wirkt es auf Kohlenwasserstoffe zugleich oxydirend und chlorirend. Mit Wasser zersetzt es sich sosofort zu Chromsäureanhydrid und Salzsäure:

$$\operatorname{CrO_2Cl_2} + \operatorname{H_2O} = \operatorname{CrO_3} + 2\operatorname{HCl}.$$

Im zugeschmolzenen Glasrohre auf 180 bis 190° erhitzt, zerfällt es in Chlor und Trichromylchlorid, $Cr_3O_6Cl_2$, ein schwarzes, amorphes, an der Luft zerfliessliches Pulver (Thorpe) (40): $3CrO_2Cl_2 = Cr_3O_6Cl_2 + 4Cl$. Dieser Körper entsteht auch, wenn Jod in Chromacichlorid gelöst und die Masse destillirt wird, wobei Chlorjod entweicht:

$$3 \text{Cr O}_2 \text{Cl}_2 + 4 \text{J} = \text{Cr}_3 \text{O}_6 \text{Cl}_2 + 4 \text{JCl (Mac Ivor)}$$
 (42).

- IV. Schwefel-, Stickstoff- und Phosphor-Verbindungen.
- 1. Chromsulfür, Chromosulfid, CrS, ist als schwarzes Mineral, Daubrelit genannt, in einem mexikanischen Meteoreisen gefunden worden (LAWRENCE SMITH). Chromchlorürlösung hefert mit Schwefelkalium oder Schwefelammonium einen schwarzen, im Ueberschuss des Fällungsmittels unlöslichen Niederschlag, der vermuthlich CrS ist.
- 2. Chromsulfid, Chromisulfid, Chromsesquisulfid, Cr₂S₃, entsteht, wenn Schwefelkohlenstoffdampf über weissglühendes Chromoxyd geleitet wird (H. ROSE); ferner beim Glühen

von Chromchlorid, Chromoxyd, Chromtrioxyd im Schwefelwasserstoffstrome; beim Schmelzen von Chromoxyd oder Kaliumchromat mit Fünffach-Schwefelkalium; beim Glühen von Kaliumchromat mit Schwefelkohlenstoffdampf. Es bildet grau-schwarze, metallglänzende, biegsame Blättchen von 3.77 Vol.-Gew. (SCHAFARIK). Beim Erhitzen an der Luft verbrennt es zu grünem Oxyd. Unlöslich in Wasser, wird es auch von concentrirten Säuren nur schwierig angegriffen. Auf nassem Wege lässt sich das Sulfid nicht erhalten, da Lösungen von Chromisalzen, gerade wie Aluminiumsalzlösungen, durch lösliche Sulfide so zersetzt werden, dass sich unter Freiwerden von Schwefelwassserstoff das Hydroxyd bildet:

$$Cr_2Cl_6 + 3(NH_4)_2S + 6H_2O = Cr(OH)_6 + 6NH_4Cl + 3H_2S.$$

3. Chromnitrid, Stickstoffchrom, Cr₂N₂, entsteht, wenn metallisches Chrom anhaltend und unter wiederholtem Zerreiben im Stickgas zur Weissgluth erhitzt wird und das erhaltené Produkt durch kochende Salzsäure von überschüssigem Chrom befreit wird (BRIEGLEB u. GEUTHER) (45), oder wenn wasserfreies Chromchlorid in Ammoniakgas erhitzt wird (SCHRÖTTER) (46), auch wenn ein Gemenge von Chromchlorid und Salmiak im Wasserstoffstrom erhitzt wird, ohne dass Rothgluth dabei erreicht wird (UFER) (47).

Es ist ein schwarzes, schweres Pulver, welches beim Erhitzen an der Luft auf 200° verbrennt, selbst von schmelzendem Kalihydrat kaum angegriffen wird. Mit Kaliumnitrat oder -chlorat verpufft es heftig unter Entwickelung von Stickgas. Beim Erhitzen im Wasserstoffstrom wird es nicht verändert; in Chlorgas erhitzt bildet es violettes Chlorid und Stickstoff, wobei anfänglich schwache Explosionen, vielleicht infolge der Bildung von Chlorstickstoff, auftreten. Trockener Chlorwasserstoff zersetzt es bei Rothgluth in violettes Chlorid und Salmiak. Verdünnte Säuren und Alkalien greifen es nicht an, conc. Schwefelsäure verwandelt es in Chromammoniumsulfat.

- 4. Chromphosphid, Cr₃P₂, entsteht durch Ueberleiten von Phosphorwasserstoffgas über erhitztes Chromchlorid (H. Rose) (48): Cr₃Cl₆ + 2 PH₃ = Cr₃P₂ + 6 HCl, oder indem man Phosphordampf über glühendes Kaliumchromat leitet und die unter Feuererscheinung gebildete Masse mit Wasser auslaugt (MARTIUS) (49), oder indem man ein Gemisch von Chromoxyd, Phosphorsäure und Kohle glüht. Es bildet ein graues, krystallinisches, metallisch glänzendes Pulver, das sehr schwer schmelzbar ist und im Sauerstoffstrom zu Chromiphosphat verbrennt.
 - V. Sauerstoffhaltige Salze.
- A. Chromosalze, Chromoxydulsalze. Diese Salze sind ausserordentlich veränderlich; sie nehmen an der Lust Sauerstoff auf und verwandeln sich in grüne Chromisalze. Sie lösen Stickoxyd mit dunkelbrauner Farbe.
- 1. Chromosulfat, schwefelsaures Chromoxydul, CrSO₄, ist in der Lösung enthalten, welche man durch Behandlung von Chrommetall mit verdünnter Schwefelsäure bei Lustabschluss erhält (PELIGOT) (80). In festem Zustande ist das Salz nicht bekannt. Die mit Ammoniak und Salmiak versetzte Lösung absorbirt Sauerstoff, Stickoxyd, auch Acetylen. Mit Kaliumsulfat liefert die Lösung ein Doppelsalz, das sich auf Zusatz von Alkohol in schön blauen, rhombischen Prismen, K₂SO₄·CrSO₄ + 6 H₃O, abscheidet. Dieselben werden an der Lust unter Sauerstoff-Absorption grün.
- 2. Chromosulfit, schwefligsaures Chromoxydul. Aus Chromchlorürlösung wird durch schwefligsaures Kalium ein ziegelrother Niederschlag gefällt, der an der Luft durch Oxydation rasch braun und dann blaugrün wird (MOBERG) (50).
- 8. Chromophosphat, phosphorsaures Chromoxydul, CrHPO₄ oder Cr₂ (PO₄)₂, wird aus Chromchlortirlösung durch Dinatriumphosphat als blaues Pulver gefällt, welches an der Luft grün wird.
- 4. Chromocarbonat, kohlensaures Chromoxydul, CrCO₂, wird durch Fällen des Chlorürs mit Natriumcarbonat erhalten; in der Kälte entsteht ein gelber bis grünblauer, in der Wärme ein rothbrauner Niederschlag (MOBERG).
- B. Chromisalze, Chromoxydsalze. Die Chromosalze existiren in zwei verschiedenen Modificationen; sie sind entweder grün oder violet, ohne dass die chemische Zusammensetzung eine andere sei. Die grüne Modifikation entsteht immer, wenn man ein Chromisalz bei 100° darstellt oder die Lösung eines violetten Salzes zum Sieden erhitzt. Die violette Art entsteht immer in der

Kälte; meistens werden die Lösungen der grünen Salze nach einiger Zeit violett. Die violetten Salze krystallisiren, die grünen nicht.

- 1. Chrominitrat, salpetersaures Chromoxyd, Cr_2 (NO_3)₆, erhält man durch Auflösen des Hxdroxyds in Salpetersäure. Ist ersteres im Ueberschuss vorhanden, so bildet sich ein basisches Nitrat. Die grüne Lösung liefert beim Abdampfen keine Krystalle. Auf Zusatz von Salpetersäure geht die grüne Lösung in violett über. Das normale Salz krystallisirt auf Zusatz von viel Salpetersäure zur Lösung in purpurfarbenen Prismen, $Cr_2(NO_3)_6 + 8H_2O$, die bei 36° zur dunkelgrünen Flüssigkeit schmelzen (Ordway) (52). Bei Wasserbadhitze geht das Salz in ein basisches Nitrat $Cr_2(NO_3)_4(OH)_2 + 11H_2O$ über, welches eine dunkelgrüne, zähe, in Wasser lösliche Masse bildet und bei stärkerem Erhitzen noch basischere Nitrate, schliesslich chromsaures und salpetersaures Chromoxyd liefert.
- 2. Chromisulfit, schwefligsaures Chromoxyd, Cr₂(SO₃)₃. Chromhydroxyd löst sich in wässriger schwefliger Säure mit grüner Farbe. Durch Alkohol wird die Lösung weisslichgrün gefällt (MUSPRAIT) (53). Beim Kochen der Lösung fällt ein grünes basisches Salz aus. Nach Berthier fällen die schwefligsauren Alkalien selbst bei längerem Kochen die Chromisalze nicht (54).
- 3. Chromiselenit, selenigsaures Chromoxyd. Ein basisches Salz wird aus Chromalaunlösung durch selenigsaures Natrium als amorpher grüner Niederschlag gefällt. Dasselbe verwandelt sich, mit 3 Mol. wässriger seleniger Säure behandelt, bei gewöhnlicher Temperatur allmählich in neutrales Salz, kleine Krystalle von der Zusammensetzung Cr₂(SO₂)₃·15H₂O (NILSON). Wird das Salz mit überschüssiger Säure behandelt, so bilden sich unlösliche saure Salze.
 - 4. Chromisulfat, schwefelsaures Chromoxyd, Cr₂(SO₄)₃.
- a) Violettes Sulfat. Man bereitet dieses Salz, indem man 8 Gew.-Thle. bei 100° getrocknetes Chromhydroxyd mit 8-10 Gew.-Thln. conc. Schwefelsäure in einem geschlossenen Gefässe digerirt. Die Masse absorbirt allmählich Feuchtigkeit und geht aus der grünen in die violette Modifikation über, indem sie ein blaugrünes Krystallaggregat bildet. Man löst die Masse in Wasser und fällt mit starkem Alkohol das violette Salz, während das grüne und die überschüssige Säure in Lösung bleiben. Man löst wiederum in Wasser und setzt Alkohol zu, bis eben ein Niederschlag zu erscheinen anfängt. Man bringt dann eine angefeuchtete Membran auf die Mündung des Gefässes, durch welche das Wasser langsam verdunstet, während der sich allmählich concentrirende Alkohol die Bildung regelmässiger Oktaeder bewirkt, welche im reflectirten Licht rothviolett und im durchfallenden Licht granatroth erscheinen. Diese Krystalle haben die Zusammensetzung Cr₂(SO₄)₃·15H₂O [SCHROETTFR(55)], nach Siewert(56) Cr₂(SO₄)₃· 18H₂O, welche letztere Formel derjenigen des natürlichen neutralen Aluminiumsulfats (Haarsalz) analog ist. Wegen seiner grossen Löslichkeit in Wasser — 100 Gew.-Thle. bedürfen nur 83 Gew.-Thle. kaltes Wasser zur Lösung - kann man die Krystalle nicht gut durch freiwillige Verdunstung der wässrigen Lösung erhalten.
- b) Grünes Sulfat bildet sich aus dem violetten, wenn dieses auf 100° erhitzt wird, wobei dasselbe zunächst in seinem Krystallwasser schmilzt und 10 Mol. Wasser verliert. Es entsteht auch bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Chromoxyd in der Wärme. Infolge seiner grossen Löslichkeit in Alkohol kann es von dem violetten Salz getrennt werden. Aus der wässrigen Lösung wird die Schwefelsäure durch Chlorbarium nicht vollständig gefällt.
- c) Rothes unlösliches Sulfat. Ein wasserfreies Chromisulfat, welches in Wasser und in Säuren unlöslich ist, erhält man durch Erhitzen eines der vorhergehenden Sulfate mit Schwefelsäure, bis sich Dämpfe von Schwefelsäure

zu entwickeln anfangen. Bei grossem Ueberschuss der Säure trübt sich die Flüssigkeit und es scheidet sich ein pfirsichblüthrothes Pulver ab, das beim Erkalten blasser wird (SCHRÖTTER) (55).

Mit wenig Säure erhält man eine durchscheinende dickliche Masse von hellgelber Farbe, die nach dem Verdampfen der Säure das rothe Sulfat hinterlässt.

Dies Salz ist sehr stabil; auch Alkalien greisen es bei gewöhnlicher Temperatur nicht an; beim Kochen mit Kalilauge und durch schmelzendes Kalihydrat wird es allmählich zersetzt. Durch hohe Wärmegrade wird es in Chromoxyd, schweslige Säure und Sauerstoff zerlegt. Nach den Untersuchungen von TRAUBE (57) ist dieser Körper ein saures Sulfat von der Formel $2Cr(SO_4)_3 \cdot H_2SO_4$.

Die Lösung des neutralen Salzes giebt bei Ammoniakzusatz oder beim Digeriren mit Chromhydroxyd basische Salze von verschiedener Zusammensetzung. Ein Salz Cr₂(SO₄)₂(OH)₂ entsteht nach Schrötter beim Sättigen von verdünnter Schwefelsäure mit Chromhydroxyd bis fast zum Verschwinden der sauren Reaction. Die durch Eintrocknen bei 60° erhaltene dunkelgrüne Masse enthält 4 Mol. Wasser (Schiff) (32). Dieselbe löst sich leicht in Wasser. Aus der concentrirten Lösung fällt auf Wasserzusatz ein basischeres Salz.

Wenn man verdünnte Schweselsäure in der Kälte oder violettes normales Sulsat in kochender wässriger Lösung mit Chromhydroxyd digerirt, so enthält das grüne Filtrat $5 \operatorname{Cr}_2 \operatorname{O}_3 \cdot 8 \operatorname{SO}_3$ oder $4 \operatorname{Cr}_2 (\operatorname{SO}_4)_2 (\operatorname{OH})_2 + \operatorname{Cr}_2 (\operatorname{OH})_6$ (Siewert) (56).

5. Das neutrale Chromisulfat vereinigt sich mit den Sulfaten der Alkalimetalle zu Doppelsalzen, welche vollständig den Alaunen entsprechen (vergl. Bd. I, pag. 505), in regulären Oktaedern mit 24 Mol. Wasser krystallisiren und Chromalaune genannt werden.

Ammoniumchromisulfat, $(NH_4)_2SO_4 + Cr_2(SO_4)_3 + 24H_2O$, wird durch Vermischen der entsprechenden Sulfatlösungen und Krystallisirenlassen erhalten (MITSCHERLICH). Es bildet violette, im durchfallenden Lichte prächtig rubinrothe Oktaeder von 1.728 Vol.-Gew. (PETTERSSON), schmilzt bei 100° zu einer grünen Flüssigkeit, entwickelt dabei 18 Mol. Wasser und erstarrt zu einer hellgrünen Masse, die erst bei 300° das übrige Wasser verliert. Die wässrige Lösung färbt sich bei 75 bis 80° grün und liefert dann beim Verdunsten keine Krystalle mehr.

- 6. Ein Ammoniumchromiselenat, isomorph mit dem vorigen, vom Vol.-Gew. 1.984 hat Pettersson dargestellt.
- 7. Thonerde-Chromoxydsulfat, $Al_2(SO_4)_3 \cdot Cr_2(SO_4)_3$, entsteht durch Erhitzen eines Gemisches von 1 Mol. Aluminiumchlorid und 2 Mol. Chromsäure mit Schwefelsäure bis auf 200°, wobei ein saures Salz $Al_2(SO_4)_3 \cdot Cr_2H_2(SO_4)_4$ sich in blassgrünen Krystallen abscheidet, die bei 120° getrocknet werden. Das in Wasser unlösliche Salz verliert bei dunkler Rothgluth Schwefelsäure und wird zu normalem Salz (ETARD) (58).

Die Doppelverbindungen mit den Sulfaten anderer Metalle s. bei diesen.

- 8. Chromihypophosphit, unterphosphorigsaures Chromoxyd, Cr₂(PO₂H₂)₆ + 3H₂O wird durch Zersetzen von Bariumhypophosphit mit Chromsulfat und Abdampfen der Lösung erhalten. Es bildet eine dunkelgrüne, amorphe Masse, die bei 200° 3 Mol. Wasser verliert und dann nicht mehr in Wasser löslich ist (WURTZ) (59).
- . 9, Chromiphosphit, phosphorigsaures Chromoxyd, durch Fällen einer wässrigen Lösung von Chromchlorid mit einer Lösung von phosphorigsaurem Ammoniak erhalten. Das lockere grüne Pulver entwickelt beim Glühen phosphorfreien Wasserstoff (H. Rosz) (60).
 - 10. Chromiphosphate.
 - a) Orthophosphorsaures Chromoxyd. Beim Eingiessen einer Lösung von Natrium-

phosphat (Na₂HPO₄) in tiberschüssige Chromalaunlösung entsteht ein voluminöser, violetter Niederschlag Cr₂(PO₄)₂ + 2H₂O, der bei 100° 7 Mol. Wasser verliert und grün wird. Wenn man umgekehrt zu Natriumphosphatlösung Chromalaunlösung setzt, so bildet sich ein grünlicher flockiger Niederschlag, Cr₂(PO₄)₃ + 6H₂O (RAMMELSBERG) (61). Grüne Chromoxydsalzlösungen werden durch Natriumphosphat erst nach einiger Zeit gefällt. Das grüne Phosphat wird beim Glühen blauschwarz, ist in Mineralsäuren wie in fixen Alkalien löslich, unlöslich in Essigsäure.

- b) Chrompyrophosphat, $Cr_4(P_2O_7)_3$, wird durch doppelte Zersetzung als schmutzigrother, bei 100° als blassgrüner Niederschlag gefällt. Bei 130° verliert derselbe 7 Mol. Wasser. Das Salz ist in starken Mineralsäuren, auch in Natriumphosphat löslich (SCHWARZENBERG) (62).
- c) Chromimetaphosphat, Cr₂(PO₃)₆, durch Auflösen von Chromhydroxyd in verdünnter Phosphorsäure, Verdampfen und Erhitzen der Masse auf 316° erhalten. Der schön grüne Körper ist in Säuren unlöslich (MADDRKLL) (63). Derselbe wird wohl als grüne Farbe benutzt.
- 11. Chromhydroxyd-Ammoniaksalze. Das aus Lösungen der violetten Modificationen der Chromisalze durch Ammoniak gefällte, nicht ausgewaschene Hydroxyd (Metachromoxyd) löst sich mit rothvioletter Farbe in einem Gemisch von Salmiak und Ammoniak. Nach Fremy (76) wird durch Alkohol aus dieser Lösung ein schön violetter Niederschlag von der Zusammensetzung 12NH₃, 3Cr₂O₃, 4HCl gefällt, der sich leicht in Wasser löst. In der Lösung wird weder Chlor noch Chrom durch die gewöhnlichen Reagentien angezeigt. Die Lösung entwickelt beim Kochen Ammoniak und scheidet Chromhydroxyd ab.

Die rothe Metachromoxydlösung scheidet an der Lust allmählich ein amorphes, violettes Pulver ab von der Zusammensetzung $2NH_3 \cdot Cr_2O_3 \cdot 12H_2O$, welches durch kochendes Wasser zersetzt wird. Bei der Einwirkung von Säuren liesert diese Verbindung Salze, in welchen Fremy eine ammoniakalische Chrombase annimmt von der Formel $8NH_3 \cdot Cr_2O_3$, die er Roseochromoxyd nennt, so dass das in rosenrothen regulären Oktaedern krystallisirende Roseochrom-chlorid, $8NH_3 \cdot Cr_2O_3 \cdot 6HCl$ oder $(Cr_28NH_3) \cdot Cl_6$ (CLEVE), zusammengesetzt ist. Die aus diesen Salzen gesällte Base Chromtetraammoniumhydroxyd, $(Cr_28NH_3) \cdot (OH)_6$, ist sehr unbeständig.

Diese Verbindungen, sowie die, welche man durch Fällen von Chromnitrat und -sulfat, durch Ammoniak, Lösen des Niederschlags in Ammoniak und Ammoniumnitrat, bezw. -sulfat und Fällen der Lösung mit Weingeist erhält, sind auch von CLEVE (17) untersucht worden.

Analoge Jod- und Bromverbindungen, z. B. Chromtetraammoniumbromid, (Cr₂8NH₂)·Br₆·2H₂O, sind ebenfalls von CLEVE dargestellt worden.

- C. Chromate. Die Chromsäure, H₂CrO₄, die in isolirtem Zustande nicht bekannt ist, bildet normale Salze. Die sogen. sauren Salze leiten sich von der Dichromsäure H₂Cr₂O₇ ab; ferner giebt es tri- und tetrachromsaure Salze, sowie zahlreiche basische Salze. Die neutralen Salze sind im Allgemeinen gelb, die Dichromate orange bis roth. Die normalen Alkalichromate werden beim Glühen nicht verändert, aus den Salzen mit schwacher Base wird Sauerstoff entwickelt unter Reduktion der Chromsäure zu Chromoxyd. Beim Erhitzen mit Schwefelsäure entwickeln die Chromate die Hälfte ihres Sauerstoffs, während Chromisulfat und ein anderes Sulfat zurückbleiben. Reduktionsmittel, wie schweflige Säure, Schwefelwasserstoff, viele organische Stoffe etc. führen die Chromature ebenfalls in Chromoxyd über. Mit Salzsäure erwärmt entwickeln die Chromate Chlor, mit Kochsalz und Schwefelsäure Chromacichlorid. Die Chromate bilden zahlreiche, oft complicirt zusammengesetzte Doppelsalze.
- 1. Ammoniumchromat, $(NH_4)_2$ CrO₄, wird durch Verdunsten von Chromsäurelösung mit überschüssigem Ammoniak erhalten. Es bildet citrongelbe, leicht

lösliche Nadeln; bei wiederholtem Abdampsen fällt aus der Lösung etwas braunes Oxyd. Wenn das Salz rasch erhitzt wird, so verwandelt es sich unter Feuererscheinung in grünes Chromoxyd.

- 2. Ammonium dichromat, saures, chromsaures Ammoniak, (NH₄)₂Cr₂O₇, erhält man durch Abdampfen einer Chromsäurelösung, die zur Hälfte mit Ammoniak gesättigt ist. Es bildet grosse, granatrothe Krystalle des monoklinen Systems. Dieselben zersetzen sich noch unter Glühhitze; wenn man sie an einem Punkte anzündet, so pflanzt sich die Zersetzung unter lebhaster Feuererscheinung durch die ganze Masse fort, indem sich sehr voluminöses, aufgerollten Theeblättern gleichendes, grünes Chromoxyd bildet.
- 3. Ammoniumtrichromat, (NH₄)₂Cr₃O₁₀, entsteht, wenn das vorige Salz in Salpetersäure oder in Chromsäure gelöst und die Lösung zur Krystallisation verdampst wird. Die dunkelrothen rhombischen Säulen lösen sich sehr leicht in Wasser, wobei sie in Chromsäure und Dichromat zerfallen. Bei 110 bis 120° wird das Salz schwarzbraun, verpusst bei stärkerem Erhitzen lebhast und hinterlässt grauschwarzes Chromoxyd.
- 4. Bariumchromat, BaCrO₄, wird aus Bariumlösungen durch neutrale oder dichromsaure Alkalien als blassgelber Niederschlag gefällt; wird durch heisse Schweselsäure oder Alkalisulsate nur schwierig zersetzt, leichter durch Kochen mit Natriumcarbonat (H. Rose) (64). Es ist in Wasser sast unlöslich, leicht in Salpetersäure, Salzsäure, Chromsäure, auch in weinsauren oder citronsauren Alkalien (Fleischer) (65).
- 5. Bariumdichromat, BaCr₂O₇, scheidet sich beim Verdunsten einer Lösung des vorigen Salzes in Chromsäure als dunkelgelbe Krystallisation aus; es verliert bei 120° 2 Mol. Krystallwasser (Zettnow) (66).
- 6. Calciumchromat, CaCrO₄, wird durch Lösen von Calciumcarbonat in wässriger Chromsäure und Abdampsen der Lösung erhalten. Das gelbe Salz krystallisirt mit 2 Mol. Wasser, welche es erst bei starkem Glühen verliert; beim Erhitzen wird es zinnoberroth. 1 Thl. bedarf 241 Thle. Wasser zur Lösung (Sievert) (67), nach Schwarz (68) 34 Thle.
- 7. Calciumdichromat, CaCr₂O₇, bildet sich beim Lösen der entsprechenden Menge Kalk oder des vorigen Salzes in Chromsäure und Verdunsten der Lösung. Die Krystallschüppchen sind anfänglich roth, werden bald gelbbraun. Das Salz krystallisirt mit 3 Mol. Wasser, die es beim Erhitzen ausgiebt; darauf schmilzt es zu rothbrauner Flüssigkeit (VAUQELIN, BAHR) (69).
- 8. Chromchromat, Cr₂O₂·CrO₄, entsteht durch allmähliches Zusetzen von neutraler Chromisalzlösung zu normalem Kaliumchromat. Hellbrauner Niederschlag, s. oben, pag. 13.
- 9. Aluminiumchromat. Das neutrale Salz wird durch Fällen von Alaunlösung mit neutralem Kaliumchromat erhalten. Dichromsaures Kalium fällt Alaunlösung nicht. Durch Auflösen von Thonerdehydrat in wässriger Chromsäure und Abdampfen erhält man eine harzähnliche Masse.
- 10. Berylliumchromat. Berylliumhydroxyd löst sich in wässriger Chromsäure; die tiefrothe Flüssigkeit ist aber nicht zur Krystallisation zu bringen. Aus Berylliumsulfatlösung wird durch neutrales Kaliumchromat ein gelbes, basisches Salz von wechselnder Zusammensetzung gefällt (ATTERBERG) (70).
- 11. Cerchromat. Kohlensaures Ceroxydul löst sich in wässriger Chromsäure; aus der Lösung fällt allmählich ein gelbes Pulver nieder; aus der Mutterlauge scheidet sich Dichromat ab, welches auch durch Fällen einer Ceroxydulsalzlösung mit Kaliumdichromat erhalten wird (Bereellus, John) (78).

12. Cadmiumchromat. Eine Lösung von Cadmiumoxyd in Chromsäure krystallisirt nicht beim Verdampsen. Der durch neutrales Kaliumchromat in Lösungen von Cadmiumsalzen hervorgebrachte Niederschlag ist, nachdem er mit Wasser ausgekocht worden, bis er die Farbe nicht mehr verändert, ein basisches Salz von der Formel CdCrO4·Cd(OH)3. Die Verbindung ist lebhaft orange.

13. Bleichromat, PbCrO₄, kommt als Rothbleierz in rothen, glänzenden, monoklinen Prismen vom Vol.-Gew. 5·9 bis 6·1 und Härte 2·5 bis 3 in der Natur vor; Fundorte sind in Sibirien, im Ural, in Brasilien, Ungarn und auf den Philippinen. Das Mineral ist künstlich durch heftiges Erhitzen von Bleichlorid mit Kaliumchromat, sowie durch Diffusion von Bleinitrat und neutralem Kaliumchromat ineinander dargestellt werden (Drevermann) (71).

Beim Vermischen einer Bleilösung mit neutralem oder zweisach chromsaurem Kalium entsteht ein schön gelber Niederschlag, welcher als Chromgelb ein häufig angewendeter Farbstoff ist.

Das Bleichromat ist in Wasser unlöslich, in Salpetersäure sowie in Alkalien löslich. Beim Erhitzen schmilzt es zu einer braunen Flüssigkeit und verwandelt sich unter Sauerstoffabgabe in ein Gemisch von Chromoxyd und basischem Bleichromat. In der Rothgluth oxydirt es alle organische Verbindungen, wird deshalb zweckmässig zur Elementaranalyse derselben angewendet, besonders wenn die Körper chlorhaltig sind, da das entstandene Chlorblei bei Rothgluth nicht flüchtig ist.

Das Chromgelb kommt in etwa 40 Sorten unter verschiedenen Namen, wie Parisergelb, Leipzigergelb, Kaisergelb, Neugelb, Citrongelb u. s. w. im Handel vor. Als Beimischung zur Herstellung der helleren Sorten dient hauptsächlich Bleisulfat. Solche Nüancen erhält man, indem man Bleiweiss mit Kaliumchromat erwärmt oder Bleinitratlösung mit einer schwefelsäurehaltigen Lösung von Kaliumdichromat fällt. Kölner Gelb ist ein Gemenge von Chromgelb, Bleiweiss und Schwerspath.

14. Basisches Bleichromat, PbCrO₄·PbO oder Pb₂CrO₅, wird aus dem vorigen Salz erhalten, wenn man dasselbe mit kalter Natronlauge behandelt oder mit einer Lösung von normalem Kaliumchromat kocht. Als prächtig zinnoberrothes Pulver wird es dargestellt, indem man Chromgelb in geschmolzenen Salpeter bei nicht zu hoher Temperatur einträgt und die Masse nach dem Erkalten auswäscht (Liebig und Wöhler) (72).

Beim Digeriren von gelbem Bleichromat mit einer zur völligen Umwandlung in basisches Salz unzureichenden Menge Alkali oder neutralem Kaliumchromat entstehen orangefarbene Gemenge von neutralem und basischem Bleichromat, sogen. Chromorange. Dieses, wie das Chromroth sind beliebte Farbstoffe, welche im Grossen durch Behandlung von Chromgelb (auch auf Baumwolle) mit Kalkmilch oder Kalilauge oder durch Fällen einer Bleilösung mit alkalischen Lösungen von Kaliumchromat dargestellt werden. Grüne Farben werden durch Mischen von Chromgelb und Berliner Blau hergestellt.

Ein Bleidichromat existirt nicht.

Die Chromate der übrigen Metalle s. bei diesen.

D. Chlorochromate. Das Radikal Chromyl, CrO₂, der Chromsäure CrO₂(OH)₂ ist in dem Chromacichlorid, CrO₂(Cl)₂, mit 2 At. Chlor anstatt mit 2 Hydroxylgruppen verbunden, sodass letzterer Körper als das Chlorid der Chromsäure angesehen werden kann. Zwischen beiden Verbindungen steht noch eine der Chlorsulfonsäure SO₂(OH)Cl entsprechende einbasische Säure, welche sich

von der Chromsäure dadurch ableitet, dass in dieser nur eine Hydroxylgruppe durch Chlor ersetzt ist, $CrO_2 < {Cl \atop OH}$. Dieselbe ist ebenso wenig wie die Chromsäure in freiem Zustande bekannt; Salze derselben sind indess von Péligor (78) dargestellt worden.

Im Allgemeinen entstehen dieselben durch Behandlung neutraler Chromate mit Chromacichlorid und wenig Wasser:

$$CrO_{2} < {}^{OR}_{OR} + CrO_{2} < {}^{Cl}_{Cl} = 2CrO_{2} < {}^{OR}_{Cl}.$$

Ammoniumchlorochromat, (NH₄)CrClO₃, bildet sich auch, wenn Chromacichlorid zu concentrirter Salmiaklösung gesetzt wird. Es bildet rothe Prismen, die in Wasser leicht löslich sind.

Das besser untersuchte Kaliumsalz s. bei diesem Metall.

Das Trichromylchlorid wird von Thorpe als chlorchromsaures Chromoxydul Cr(CrClO₃)₂ angesehen.

Es sind auch die Kaliumsalze der Bromchromsäure, Jodchromsäure und Fluorchromsäure bekannt, welche durch Einwirkung concentrirter Bromwasserstoffsäure auf gesättigte Kaliumdichromatlösung entstehen.

Durch Einwirkung einer wasserfreien ätherischen Ammoniaklösung auf Kaliumchlorochromat entsteht das Kaliumsalz der Amidochromsäure, CrO₂ $\stackrel{N}{\sim}$ N₂, wasserlösliche, granatrothe Prismen (Heintze) (74).

Technische Verwendung und Darstellung der Chromverbindungen.

In grösster Menge wird das rothe Kaliumdichromat gebraucht, minder häufig das normale gelbe Kaliumchromat. Die Salze dienen vor allem zur Darstellung von Chromgelb, Chromorange, Chromzinnober (Bleichromat), welche wichtige Druck- und Zeugfarben sind; ferner zur Schwarzfärberei mit Blauholz, zur Darstellung von Vert Guignet, von Chromoxyd und Quecksilberchromat für die Porcellan- und Glasmalerei. Als Oxydationsmittel wird Kaliumchromat vielfach in der Färberei gebraucht, z. B. als Bestandtheil der Beizen, welche auf mit Indigo gesärbten Zeugen weisse Muster hervorbringen, auch in der Theerfarbenfabrikation, serner als Bestandtheil von Zündmassen, zum Bleichen von Fetten und zu manchen andern Oxydationen. Wird Leim oder Gelatine mit Kaliumdichromat versetzt und dem Licht ausgesetzt, so wird die Masse in Wasser unlöslich. Von dieser Eigenschast wird in der Photographie, überhaupt in den graphischen Vervielsältigungsversahren, Gebrauch gemacht. Neuerdings wird das Kaliumdichromat auch zur Gerbung von Häuten in der Lederindustrie, besonders nach dem Versahren von Heinzerling benutzt (79).

Das Material, aus welchem technisch die Chromverbindungen gewonnen werden, ist der Chromeisenstein, FeO·Cr₂O₃, dessen Chromoxyd durch Glühen mit Alkali unter Lustzutritt zu Chromsäure oxydirt wird.

Das feingemahlene Erz wird in horizontalen Cylindern mit der doppelten Menge Kalikalk gemischt. Letztere Masse erhält man durch Löschen oder Tränken von Kalk mit einer Potaschelösung. Das Gemisch kommt aus den Cylindern auf die Sohle eines Flammofens. Durch den Kalkzusatz erspart man nicht nur an Kali, sondern verhindert auch das Schmelzen der Masse, so dass die oxydirende Lust gehörig Zutritt in das Innere der porösen, breiigen Masse findet. Letztere wird in dem Ofen von Zeit zu Zeit umgerührt. Nach möglichst vollendeter Oxydation wird die grüngelbe Masse aus dem Ofen gezogen und

mit einer heissen gesättigten Lösung von Kaliumsulfat systematisch ausgelaugt. Dieses setzt sich mit dem entstandenen Calciumchromat um. Die Kaliumchromatlösung wird mit der nöthigen Menge Schwefelsäure versetzt, wobei sich gleich $\frac{3}{4}$ des entstandenen Kaliumdichromats ausscheiden. Die wesentlich Kaliumsulfat enthaltende Mutterlauge benutzt man, um neue Mengen des Röstproduktes auszulaugen.

JACQUELAIN (80) hat empfohlen, den Chromeisenstein nur mit Kalk zu glühen, die fein gemahlene Masse in heissem Wasser zu vertheilen und Schwefelsäure bis zur schwach sauren Reaction zuzusetzen. Nachdem aus der Lösung etwas Eisenvitriol durch Kreide gefällt worden ist, wird die Calciumdichromatlösung durch Kaliumcarbonat zersetzt.

Nach TILGHMAN (81) ist es sehr vortheilhaft, dem Gemenge von Chromeisenstein und Kalk gleich Kaliumsulfat zuzusetzen. In der geglühten Masse befindet sich dann gleich Kaliumchromat, welches sich leichter auslaugen lässt, als das Calciumsalz. Als kalihaltigen Körper soll man auch Feldspath gebrauchen können.

Nach SWINDELLS (82) soll man Chromeisenstein, mit einem gleichen Gewichte Kalium- oder Natriumchlorid gemengt, in einem Flammosen unter sortwährendem Ueberleiten stark erhitzten Wasserdamps bis zur Weissgluth erhitzen: $Cr_2O_3 + 4KCl + 2H_2O + 3O = 2K_2CrO_4 + 4HCl$.

Pontius hat sich ein Verfahren patentiren lassen (D. Pat. 21589) (83), nach welchem die aus Chromeisenstein, Kreide und Potasche erhaltene Schmelze mit einer Lösung von Kaliumbicarbonat ausgelaugt wird. Die nach Umwandlung des Calciumchromats erhaltene Lösung von normalem Kaliumchromat wird mit Kohlensäure unter einem Druck von mehreren Atmosphären behandelt, wobei Kaliumdichromat sich ausscheidet: $2K_2CrO_4 + 2CO_2 + H_2O = K_2Cr_2O_7 + 2KHCO_3$. Die vom Kaliumdichromat getrennte Mutterlauge dient zum Auslaugen der Schmelze. Letztere kann auch mit Wasser unter Einpressen von Kohlensäure und Anwendung von Wärme ausgelaugt werden. Das normale Kaliumchromat sowohl, wie das normale Calciumchromat wird in Dichromat verwandelt. Das dabei sich ergebende Kaliumcarbonat setzt sich mit dem Calciumdichromat um, so dass die Lösung nur Kaliumdichromat enthält.

Analytisches Verhalten.

- 1. Erkennung der Chromverbindungen.
- a) Die Chromoxydulverbindungen gehen ausserordentlich leicht in solche des Chromoxyds über. Die Salze sind in kaltem Wasser wenig, leichter in heissem Wasser löslich und werden durch dieses meistens zersetzt.
 - b) Die Chromoxydverbindungen verhalten sich folgendermaassen.

Vor dem Löthrohr geben die Salze eine smaragdgrüne Borax- und Phosphorsalzperle, deren Farbe in der Reductions- wie in der Oxydationsflamme dieselbe ist. Die Flamme des Bunsenbrenners wird durch Chromsalze nicht gefärbt. Durch Schmelzen derselben mit Soda und Salpeter erhält man Alkalichromat, in dessen Lösung die Chromsäure nachzuweisen ist.

Alkalihydrat bringt sowohl in der violetten, als auch in der grünen Lösung von Chromiverbindungen einen hellgrünen Niederschlag von Chrombydroxyd hervor, der sich bei gewöhnlicher Temperatur im Ueberschuss des Fällungsmittels vollkommen auflöst. Die Farbe der Lösung ist grün. Aus dieser Lösung fällt Salmiak schon in der Kälte einen voluminösen Niederschlag von Chrombydroxyd, der bei Kerzenlicht röthlich violett erscheint. Durch Kochen

der alkalischen Lösung wird das Chromoxyd mit grüner Farbe völlig niedergeschlagen. Das in alkalischer Lösung befindliche Chromoxyd wird durch Kaliumpermanganat zu Chromsäure oxydirt.

Ammoniak fällt graublaues, Ammoniak enthaltendes Chromhydroxyd, das bei Kerzenlicht violett aussieht. Die über dem Niederschlag stehende Flüssigkeit ist röthlich und enthält noch etwas Chromoxyd.

Alkalicarbonat fällt hellgrünes Chromhydroxyd, oder basisches Carbonat. In einem sehr grossen Ueberschuss des Fällungsmittels löst sich der Niederschlag wieder.

Natriumphosphat bringt in violetten Lösungen einen blau violetten, in grünen einen erst nach einiger Zeit erscheinenden, voluminösen, grünen Niederschlag hervor.

Cyankalium rust eine graugrüne im Ueberschuss des Reagens nicht lösliche Fällung hervor.

Ferro- und Ferricyankalium fällen nicht.

Bariumcarbonat fällt schon bei gewöhnlicher Temperatur.

Schweselammonium sällt Chromhydroxyd; Schweselwasserstoff bewirkt keine Fällung.

c) Die Salze der Chromsäure zeichnen sich durch ihre gelben bis rothen Farben aus. Die Lösungen der normalen Salze werden durch Säuren gelbroth, durch Alkalien wiederum gelb gefärbt. Alle Chromate werden in saurer Lösung durch Reductionsmittel z. B. Zink, schweflige Säure, Schwefelwasserstoff, in Chromisalze verwandelt. Mit den meisten Erden und schweren Metalloxyden bildet die Chromsäure in Wasser unlösliche Verbindungen.

Silbernitrat fällt die normalen Salze purpurroth, die Dichromate dunkelroth. Die Niederschläge sind in Ammoniak, sowie in Salpetersäure löslich.

Bariumchlorid fällt die Chromsäure vollständig. Das gelbe Bariumchromat ist auch in Essigsäure unlöslich.

Bleiacetat rust einen schweren gelben Niederschlag hervor, der in Essigsäure und in verdünnter Salpetersäure unlöslich ist, von Kalihydrat roth gesärbt und dann gelöst wird. In Ammoniak ist das Bleichromat nicht löslich, wird aber orange gesärbt.

Schweselammonium fällt aus neutralen Lösungen grünes Chromhydroxyd, welches mit Schwesel gemengt ist; aus den Dichromaten wird ein bräunlich grüner, beim Kochen grüner Niederschlag ausgeschieden.

Conc. Schweselsäure entwickelt aus den trocknen Chromaten Sauerstoffgas. Sind diese mit Chlornatrium gemischt, so entwickeln sich rothe Dämpse von Chromacichlorid, die sich zu einer dunkelrothen Flüssigkeit verdichten.

Salzsäure zersetzt die trocknen und die gelösten Chromate, indem sich Chlor entwickelt und die Chromsäure allmählich zu Chromoxyd reducirt wird.

Die Chromsäure lässt sich leicht durch die blaue Färbung erkennen, welche Wasserstoffsuperoxyd hervorbringt, besonders wenn die Lösung mit Aether ausgeschüttelt wird (s. oben, pag. 12).

2. Trennung und Bestimmung.

Das Chromoxyd wird aus seinen Lösungen in der Wärme mit Ammoniak gefällt, wobei ein grosser Ueberschuss zu vermeiden ist. Man wäscht das Hydroxyd mit heissem Wasser aus, trocknet und glüht es und wägt das Chromoxyd Durch Schweselammonium wird das Chromoxyd auch bei gewöhnlicher Temperatur vollständig gesällt.

Chrom. 25

Die Chromsäure wird aus neutralen Lösungen durch Bariumnitrat, aus schwach sauren, besonders essigsauren mittelst Bleinitrats, bezw. -acetats gefällt. Das mit verdünnter Salpetersäure ausgewaschene Bleichromat wird vor dem Wägen schwach geglüht.

Eine gute Methode ist es, die neutrale oder schwach salpetersaure Lösung mit Mercuronitrat zu fällen. Der Niederschlag ist mit einer schwachen Lösung dieses Salzes auszuwaschen. Beim Glühen bleibt Chromoxyd, welches gewogen wird.

Man kann auch die Chromsäure durch Erwärmen mit Salzsäure und Alkohol zu Oxyd (Chromchlorid) reduciren und dieses bestimmen.

Maassanalystisch kann man die Chromsäure bestimmen, indem man dieselbe in saurer Lösung durch eine Ferrosalzlösung von bekanntem Gehalt zu Chromoxyd reducirt und das überschüssige Eisenoxydul durch Kaliumpermanganatlösung titrimetrisch bestimmt.

Von den Metallen, die durch Schwefelwasserstoff aus saurer Lösung gefällt werden, kann das Chrom durch dieses Reagens leicht getrennt werden. Chromsäure kann man von Blei (im Bleichromat) zweckmässig dadurch trennen, dass man die Verbindung mit starker Salzsäure und Alkohol erwärmt. Das Chromchlorid bleibt in Lösung, während das entstandene Chlorblei in der alkoholischen Flüssigkeit nicht löslich ist.

Die Trennung des Chromoxyds von den Oxyden des Nickels, Kobalts, Eisens, Mangans und Zinks kann man in der Weise aussühren, dass man, nachdem etwa vorhandenes Eisenoxyd durch Schweselwasserstoff zu Oxydul reducirt und der Schweselwasserstoff durch Kohlensäure aus der Lösung vertrieben worden ist, mit Bariumcarbonat fällt, den Niederschlag in Salzsäure löst, den Baryt mit Schweselsäure fällt und aus dem Filtrat das Chromoxyd mittelst Ammoniaks abscheidet.

Man kann das Chrom vom Eisen auch dadurch trennen, dass man die Losung alkalisch macht und durch Einleiten von Chlor, bis der entstandene Niederschlag sich nicht mehr verändert, das Chromoxyd in Chromsäure überführt. Bei Gegenwart von Mangan bildet sich leicht etwas Üebermangansäure, die in der erwärmten alkalischen Lösung durch Alkohol reducirt werden muss.

Bei in Säuren unlöslichen Stoffen oxydirt man das Chromoxyd durch Schmelzen mit einem Soda-Salpeter-Gemische. Chromeisenstein wird besser mit Kaliumbisulfat geschmolzen, wobei man nach Verjagung der Schwefelsäure das Oxydationsgemisch von Soda und Salpeter zersetzt. Man kann auch das Mineral durch Erhitzen mit Schwefelsäure im zugeschmolzenen Glasrohre und auf verschiedene andere Weise aufschliessen.

Von der Thonerde kann man das Chromoxyd dadurch trennen, dass man beide Hydroxyde in überschüssigem Alkali löst und die Lösung so länge kocht, bis alles Chromhydroxyd wieder niedergeschlägen ist. Da dieses aber nicht ganz frei von Thonerde ist und andererseits leicht etwas Chromoxyd zu Chromsäure oxydirt wird, so ist es besser, in der alkalischen Lösung das Chromoxyd mit Chlorgas zu Chromsäure zu oxydiren oder die feste Substanz mit Soda und Salpeter zu schmelzen. Die in der alkalischen Lösung befindliche Thonerde wird durch Einleiten von Kohlensäure oder durch Eindampfen mit Salmiak abgeschieden und in dem Filtrat die Chromsäure am besten in Form von Chromoxyd bestimmt.

Von Magnesia kann das Chromoxyd durch Schmelzen mit kohlensaurem

und salpetersaurem Alkali getrennt werden, wenn in Lösung befindlich, durch Bariumcarbonat, von den übrigen alkalischen Erden durch Fällen mit Ammoniak.

RUD. BIEDERMANN.

Chrysen,*) $C_{18}H_{12}$, $| \ | \ | \ | \ | \ |$ Der Kohlenwasserstoff findet sich in den am höchsten siedenden Destillationsprodukten von Steinkohlen (1), Braunkohlen (2), Holz, von Oelen und Fetten, z. B. des Stuppfettes (3), welches bei der hüttenmännischen Verarbeitung des Quecksilbers gewonnen wird. Synthetisch (4) ist es durch Erhitzen von Benzylnaphtylketon, $C_6H_5CH_2COC_{10}H_7$, mit Jodwasserstoff und Phosphor, und Durchleiten des Reductionsproduktes durch ein rothglühendes Rohr erhalten worden.

Zur Darstellung (1) werden die bei der Destillation zuletzt übergehenden Antheile des Steinkohlentheers, wesentlich aus Pyren und Chrysen bestehend, mehrfach längere Zeit mit Schwefelkohlenstoff digerirt, welcher das Chrysen grösstentheils ungelöst lässt. Der aus den gegen 150°0 siedenden Steinkohlentheerölen umkrystallisirte Kohlenwasserstoff wird durch Kochen mit etwas Alkohol und Salpetersäure rein weiss erhalten. Chrysenhaltiges Anthracen eignet sich ebenfalls zu seiner Darstellung.

Das Chrysen krystallisirt aus Benzol oder Eisessig in rhombischen Tafeln, welche bei 250° schmelzen. Der Kohlenwasserstoff und seine Lösungen zeigen eine intensiv roth violette Fluorescenz. Er ist sehr wenig löslich in kaltem Wasser, Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, Benzol und Essigsäure, in den beiden letzteren beträchtlicher beim Kochen. 100 Thle. abs. Alkohol (6) lösen bei 16°0'097 Thle., bei Siedetemperatur 0·17 Thle. Chrysen. 100 Thle. Toluol (6) lösen bei 18°0'24 Thle., bei 100° 5·39 Thle. Chrysen. Chrysen (5) wird selbst beim Erhitzen mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 200° nicht reducirt. Es verbindet sich mit Pikrinsäure und Dinitroanthrachinon. Pikrinsäure-Chrysen, C₁₈H₁₂, C₆H₂(NO₂)₃OH, krystallisirt aus Benzol in rothen Nadeln. Dinitroanthrachinon-Chrysen, C₁₈H₁₂·C₁₄H₆O₂(NO₂)₂, bildet ebenfalls nadelförmige, rothe Krystalle.

Dichlorchrysen (5), C₁₈H₁₀Cl₂, durch Ueberleiten von Chlor über Chrysen, welches auf 100° erhitzt ist, dargestellt, krystallisirt aus Benzol in weissen Nadeln, welche bei 267° schmelzen.

Trichlorchrysen (5), C₁₈H₉Cl₃, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf Chrysen bei 160-170° und krystallisirt aus Benzol in feinen Nadeln, deren Schmelzpunkt oberhalb 300° liegt.

Dekachlorchrysen (1), C₁₈H₂Cl₁₀, entsteht beim Erhitzen von Chrysochinon mit 2 Mol. Phosphorpentachlorid und einem grossen Ueberschuss von Phosphoroxychlorid auf 220°. Gelbrothes Harz.

Dibromchrysen (5), C₁₈H₁₀Br₂, wird durch Einwirkung von Brom auf eine Lösung von Chrysen in Schwefelkohlenstoff erhalten und krystallisirt aus siedendem Benzol in weissen Nadeln, welche bei 273° schmelzen. Durch directe Einwirkung von Brom auf Chrysen werden höher gebromte Produkte gebildet.

Nitrochrysen (5), C₁₈H₁₁(NO₂), entsteht durch Einwirkung von Alkohol und Salpetersäure auf Chrysen bereits in der Kälte. Es wird am besten durch Erwärmen von Chrysen mit Salpetersäure (1.25 spec. Gew.) auf dem Wasserbade

^{*) 1)} I.IKHKRMANN, Ann. 158, pag. 299. 2) ADLER, B. 12, pag. 1889. 3) GOLDSCHMIDT und v. Schmidt, Jahr. 1881, pag. 1251. 4) Graebe und Bungener, B. 12, pag. 1079. 5) Schmidt, J. pr. Ch. (2) 9, pag. 270. 6) Bechi, B. 12, pag. 1978.

dargestellt, durch Sublimation gereinigt und dann aus Benzol umkrystallisirt. Gelbe, prismatische Krystalle, welche bei 209° schmelzen.

Dinitrochrysen (5), $C_{18}H_{10}(NO_2)_2$ durch Kochen mit Salpetersäure (1·3 spec. Gew.) dargestellt und analog dem vorigen gereinigt, bildet feine, gelbe, oberhalb 300° schmelzende Nadeln.

Tetranitrochrysen (5), C₁₈H₈(NO₂)₄ entsteht durch anhaltendes Kochen von Chrysen mit conc. Salpetersäure und bildet gelbe Krystalle, welche oberhalb 300° schmelzen. Es ist nicht unzersetzt sublimirbar. Durch Einwirkung von Brom entsteht daraus Tribrom dinitrochrysen (2), welches in gelbrothen Nadeln krystallisirt.

Chrysochinon (1),
$$C_{18}H_{10}O_2$$
, $\begin{pmatrix} C_6H_4 & CO \\ C_{10}H_6CO \end{pmatrix}$.

Zur Darstellung (1) (5) wird das Chrysen (1 Thl.) in Eisessig gelöst und in kleinen Portionen Chromsäure (½ Thl.) unter gutem Abkühlen zugefügt. Die filtrirte Lösung wird mit Wasser gefällt, das Chinon in kalter concentrirter Schweselsäure gelöst, wiederum mit Wasser gefällt und mehrsach aus Benzol umkrystallisirt.

Prachtvolle rothe Nadeln, welche bei 235° schmelzen (5) (220° L.) (1). Es ist löslich in heissem Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer löslich in Aether und Schwefelkohlenstoff. In conc. Schwefelsäure sind auch die geringsten Mengen mit kornblumenblauer Farbe löslich. Durch übermangansaures Kali entsteht Phtalsäure (5). Durch Glühen mit Natronkalk wird ein Kohlenwasserstoff C₁₆H₁₂ (Phenylnaphtalin?) gebildet. Durch Kochen mit Kali und Zinkstaub wird Hydrochrysochinon (1) gebildet, welches sich leicht in das Chinon zurückverwandelt. In Alkalisulfiden ist das Chinon löslich. Durch Phosphorpentachlorid wird unkrystallinisches Dichlorchrysochinon (1) gebildet.

Dibromchrysochinon (2), C₁₈H₈O₂Br₂, entsteht durch directe Einwirkung von Brom auf das Chinon und krystallisirt aus Schwefelkohlenstoff in rothen Krystallblättchen, welche zwischen 160 und 165° schmelzen.

Dinitrochrysochinon (2), C₁₈H₈O₂(NO₂)₂, durch Einwirkung von Salpetersäure (1.4 spec. Gew.) auf das Chinon erhalten, krystallisirt aus Alkohol oder Eisessig in rothen, bei 230° schmelzenden Nadeln. Durch rauchende Salpetersäure wird das Chrysochinon in Tetranitrochrysochinon übergeführt.

A. WEDDIGE.

Citronensäure*), C₆H₈O₇, eine dreibasische Alkoholsäure von der Con-CH₂COOH stitution C(OH)COOH, wurde 1784 von SCHEELE entdeckt. Sie ist im Pflanzen-CH₂COOH

Synthese der Citronensäure: Andreoni, Ber. 13, pag. 1394, Kekulé, das., pag. 1686. 2) In Betreff der Bestimmung des Gehaltes an Citronensäure in den Fruchtsäften vergl. u. a. Warington-Grosjean, Journ. chem. soc. 43, pag. 331, Macagno, Ber. 15, pag. 263. 3) Cloez, Ber. 15, pag. 254. 4) Marchand, Gmelin, Gmelin's Handbuch, Aufl. IV, Bd. 5, pag. 832; Warington, Grosjean, Journ. chem. soc. 43, pag. 331. 5) H. Schiff, Ann. 113, pag. 190. 6) Richter, Gmelin's Handb., Aufl. IV., Bd. 5, pag. 833; Schiff, Ann. 113, pag. 190. Gerlach, Jahresber. 1859, pag. 44. 7) Vauquelin, Gmelin, Handb., Aufl. IV., Bd. 5, pag. 833. 8) H. Schiff, Ann. 113, pag. 191. 9) Bourgoin, Bull. soc. chim. 29, pag. 244. 10) v. Lippmann, Ber. 12, pag. 1648. 11) Gerlach, Jahresber. 1859, pag. 48. 12) Vergl. Robiquet, Boullay u. Robiquet, Cahocrs, Dahlstrein, Lassaigne, Crasso, Baup, Gmelin's Handb., Aufl. IV., Bd. 5, pag. 828; Anschütz. Ber. 13, pag. 1541. 13) Dessaignes, Gmelin-Kraut, Handb. Suppl. 2, pag. 1250; Jahresber. 1856, pag. 463. 14) Hergt, Journ. f. pract. Ch. [2] 8, pag. 372. 15) Mercadante

reiche sehr verbreitet. Sie findet sich in den Stachelbeeren, Johannisbeeren, Himbeeren, Preisselbeeren, Moosbeeren, Heidelbeeren, Vogelbeeren, in vielen

Journ. pr. Ch. [2] 3, pag. 356. 16) Kämmerer, Ann. 139, pag. 269. 17) Markownikoff u. v. PURGOLD, Jahresb. 1867, pag. 468. 18) PAWOLLECK, Ann. 178, pag. 150. 19) WILDE, ERMAN, Ann. 127, pag. 170; vergl. ROBIQUET, DUMAS, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 830; VANGEL, Ber. 13, pag. 357. 20) PLANTAMOUR, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 830, STÄDELER, Ann. 111, påg. 299. 21) CLOËZ, Ann. 122, pag. 119. 22) WESTRUMB, GMELIN'S Handb., Aufl. IV., Bd. 5, pag. 830; GAY-LUSSAC, LIEBIG, das. 23) PÉAN ST. GILLES, Jahresb. 1858, pag. 585; Phipson, Jahresb. 1862, pag. 312; Anton Fleischer, Ber. 5, pag. 353. 24) v. Gorup-Besanez. 25) H. Schiff, Ann. 172, pag. 360. 26) Dessaignes, Personne, BUCHNER, How, Phipson, GMELIN-KRAUT, Handb., Suppl. 2, pag. 1251; Fitz, Ber. 11, pag. 1895. 27) FREYDL, Wiener Monatsh. 4, pag. 149. 28) CARRINRTON BOLTON, Ber. 13, pag. 726. 29) SCHEELE, BERZELIUS, HELDT, VAUQUELIN, LIEBIG, GAY-LUSSAC u. THÉNARD, RICHTER, DELABARRE, BERLIN, MOBERG, HAYES, MALAGUTI, THAULOW, JOHN, STROMEYER, WITTSTEIN, BÉRAL, DUVIVIER, CALLOUD, ROSE, HAIDLEN, DEPAIRE, TUPPOTI, BURCKHARDT, HARFF, WÖHLER, DUMAS, CHODNEW, WACKENRODER, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 833 u. f.; Kämmerer, Ann. 148, pag. 294, 170, pag. 176; HEUSSER, Jahresber. 1853, pag. 412; SCHABUS, Jahresber. 1854, pag. 402; LANDRIN, Jahresber. 1878, pag. 727, Ber. 15, pag. 1341; SESTINI, Jahresber. 1879, pag. 664; CLARKE, Ber. 12, pag. 1399; CZUDNOWICZ, Jahresber. 1860, pag. 128, 1861, pag. 190; KUHLMANN, Jahresber. 1862, pag. 189; OTTO, Ann. 127, pag. 179; ROTHER, Jahresber. 1876, pag. 564, Ber. 16, pag. 783; BARTLETT, Jahresber. 1865, pag. 394; RIECKHER, Jahresber. 1873, pag. 594; H. Schiff, Ann. 125, pag. 147; Mehu, Jahresber. 1873, pag. 570; Rönnefahrt, Jahresber. 1876, pag. 561; THOREY, Jahresber. 1871, pag. 286; CREUSE, Jahresb. 1872, pag. 525; RICK, Chem. Centralbl. 1872, pag. 569; GROTHE, Jahresber. 1864, pag. 686, SPILLER, Jahresber. 1847, pag. 569; LEBAIGUE, Jahresber. 1864, pag. 689; POPP, Ann. 131, pag. 196; DE LUCA u. FAVILLI, Compt. rend. 55, pag. 615; Wölller, MAGEE, Ann. 97, pag. 18; GRUPE u. TOLLENS, Ber. 13, pag. 1267. 30) St. Evre, Ann. 60, pag. 325. 31) Hunäus, Ber. 9, pag. 1749. 32) I) EMONDESIR, Ann. 80, pag. 301. 33) THÉNARD, MALAGUTI, HELDT, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 849. 34) PEBAL, Ann. 98, pag. 67. 35) CLAUS u. RÖNNEFAHRT, Ber. 8, pag. 866. 36) Conen, Ber. 12, 1653. 37) Petrieff u. Eghis, Ber. 8, pag. 265. 38) Kämmerer u. Kreitmair, Ber. 8, pag. 737. 39) Wislicenus, Ann. 129, pag. 192. 40) Breunlin, Ann. 91, pag. 318. 41) van Bemmelen, Jahresber. 1856, pag. 603. 42) Champion u. Pellet, Ber. 8. 1471. 43) PAWOLLECK, Ann. 178, pag. 150. 44) MORAWSKI, Jahresb. 1873, pag. 593. 45) v. Lippmann, Ber. 16, pag. 1078. 46) Dahlström, Crasso, Baup, Gmelin's Handb., Aufi. IV, Bd. 5, pag. 804. 47) Dessaignes, Jahresber. 1856, pag. 463. 48) Mercadante, Jahrenher, 1871, pag. 597. 49) Kämmerer, Ann. 139, pag. 269. 50) Hunäus, Ber. 9, pag. 1751; 1'AWOLLECK, Ann. 178, pag. 153. 51) BEHR, Ber. 10, pag. 351. 52) BAUP, Ann. 77, pag. 293. 41) HVARAHIINKA, GEMELIN-KRAUT, Handb., Suppl. 2, pag. 1196. 54) CRASSO, Ann. 34, pag. 59. (4) Vergl. die von den nachfolgenden Angaben über aconitsaure Salze z. Thl. abweichenden von Compt. rend. 94, pag. 455. 56) BAUP, CRASSO, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5. 1014. 5114. 57) ANSCHUTZ, Ber. 13, pag. 1541. 58) SWARTS, GMELIN-KRAUT, Handb., Suppl. 2, 144. 1444. 59) MARKOWNIKOW u. v. PURGOLD, das., pag. 1005. 60) CLAUS und LISCHKE, Her 14, 148, 1089. 61) ROBIQUET, Ann. 25, pag. 148; GOTTLIEB, Ann. 77, pag. 272. 62) WILLM, Ann 141, pag. 28; AARLAND, Journ. f. pr. Ch. [2] 6, pag. 262; FITTIG u. LANDOLT, Ann. 188, 114 71. 63) SCHRÖDER, Ber. 13, pag. 1072. 64) AARLAND, Jahresber. 1872, pag. 522. 1641 HARMAULIA, Ber. 7, pag. 465. 66) ANSCHUTZ, Ber. 14, pag. 2784. 67) SWARTS, Jahresber. 18/1, 1988 (No. 68) PETRI, Ber. 14, pag. 1634. 69) ANSCHÜTZ und PETRI, Ber. 13, pag. 1539. 7111 MARRITHMIRITM, Ber. 13, pag. 1844. 71) O. STRECKER, Ber. 15, pag. 1639. 72) SWARTS, Ishira in 1874, pag. 584. 73) LASSAIGNE, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 499. 141 F. HILLIANITE, das. 75) C'ARIUS, Ann. 129, pag. 160. 76) SWARTS, GMELIN-KRAUT, Handb., 1011 6, pag 1011. 76a) Demarcay, Ber. 9, pag. 962. 77) Kämmerer, Ann. 139, pag. 269. 18, 1 + 1.41, (1MPI IN's Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 500. 79) BAUP, das. 80) FITTIG, Ann. 188, FOR 16 MIJ AANIANIS, Jahresber. 1873, pag. 580. 82) GOTTLIEB, Ann. 77, pag. 268. Pilzen, im Tabak, in der Krappwurzel, in den Runkelrüben, Eicheln u. s. w. Namentlich in grosser Menge ist sie in den Citronen enthalten, deren Sast meistens zu ihrer Darstellung benutzt wird (2).

Man benutzt in der Regel beschädigte oder faule Citronen, welche vorher von ihrer Schale befreit werden. Man lässt den Saft derselben stehen, bis er gährt und sich dadurch klärt und besser filtrirt werden kann. Man erhitzt sodann bis nahe zum Sieden und sättigt mit kohlensaurem Kalk und schliesslich mit Kalkmilch vollständig. Der ausgeschiedene citronensaure Kalk wird mit beissem Wasser ausgewaschen und bei gelinder Wärme mit verdünnter Schwefelsäure in geringem Urberschuss zerlegt. Nach dem Behandeln des Filtrats vom schwefelsauren Kalk mit Thierkohle wird zunächst über freiem Feuer und dann auf dem Wasserbade bis zur Syrupconsistenz eingedampft. Die beim Erkalten auskrystallisirende Citronensäure wird durch Umkrystallisiren vollständig gereinigt. Durch Verdünnen der Mutterlaugen, Behandeln derselben in der für den Rohsaft angegebenen Weise kann man neue Mengen krystallisirter Säure gewinnen. —

Die Citronensäure wird fabrikmässig dargestellt, da sie in der Medicin zur Herstellung gewisser Getränke (Limonaden), sowie auch in der Färberei vielfach Anwendung findet.

Synthetisch (1) wurde die Citronensäure von GRIMAUX und ADAM erhalten. Sie gingen dabei von dem aus Glycerin darstellbaren symmetrischen Dichlorhydrin, CH₂ClCH(OH)CH₂Cl, aus, verwandelten dieses durch Oxydation mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure in symmetrisches Dichloraceton, CH₂ClCOCH₂Cl, und stellten aus diesem durch Einwirkung concentrirter Bläusäure das Cyanhydrin, CH₂Cl·C(OH)CNCH₂Cl, dar, welches sie durch Verseifen mit Salzsäure in die Dichloracetonsäure, CHClC(OH)(COOH)CH₂Cl, eine in Wasser, Alkohol und Aether lösliche, in Blättern krystallisirende, bei 90—92° schmelzende Säure, überführten. Das Natriumsalz dieser Säure liefert beim Erhitzen mit 2 Mol. Cyantalium in wässriger Lösung ein Dicyanid, welches beim Behandeln mit Salzsäure in Citronensäure übergeht.

82a) BAUP, Ann. 81, pag. 96. 83) SWARTS, GEMELIN-KRAUT, Handb., Suppl. 2, pag. 1004. 84) FITTIG u. LANDOLT, Ann. 188, pag. 80. 85) KEKULÉ, Jahresber. 1862, pag. 313. 86) BAUP, Ann. 81, pag. 102; BASETT, Jahresber. 1871, pag. 753. 87) DUMAS, GMELIN'S Handb., Aufl. IV, Bd. 5, pag. 503. 88) Liebig, das., pag. 504. 89) W. H. Perkin, Ber. 14, pag. 2540. 90) MA-LAGUTI, GMELIN'S Handb., Aufl. 4, Bd. 5, pag. 504. 91) LASSAIGNE, ROBIQUET, CRASSO, GMEun's, Handb., Aufl. 4, Bd. 5, pag. 508. 92) Anschütz, Ber. 12, pag. 2281. 93) Fittig u. Lan-DOLT, Ann. 188, pag. 71. 94) FITTIG, Ann. 188, pag. 68. 95) GERHARDT u. CHIOZZA, Ann. 87, Pag. 294. 96) GOTTLIEB, Ann. 77, pag. 274. 97) Ders., Jahresber. 1871, pag. 593; 1873, Pag. 581. 98) SWARTS, Jahresber. 1873, pag. 582. 99) KEKULÉ, Jahresber. 1861, pag. 373. 100) Ders., Jahresber. 1862, pag. 313. 101) LAGERMARCK, Jahresber. 1870, pag. 669. 102) Mo-LAWSKI, Jahresber. 1874, pag. 616. 103) BOURGOIN, Jahresber. 1877, pag. 713; 1879, pag. 651. 104) FITTIG u. KRUSEMARK, Ann. 206, pag. 16. 105) SWARTS, Jahresber. 1868, pag. 292. 106) SWARTS. Jahresber. 1873, pag. 579. 107) PEBAL, Ann. 78, pag. 129. 108) BRÜHL, Ber. 14, P42. 2736. 109) Vergl. ROSER, Ber. 15, pag. 1321; RÜGHEIMER, Ber. 15, pag. 1627. 110) FITTIG, Ann. 188, pag. 59. 111) ROSER, Ber. 15, pag. 2012. 112) KEKULÉ, Jahresber. 1861, pag. 372. 113) SWARTS, Jahresber. 1873, pag. 584. 114) FITTIG u. BEER, Ann. 216, pag. 91. 115) MEILLY, Ann. 171, pag. 153. 116) Liebermann, Ann. 171, pag. 182. 117) Morawski, Jahresber. 1874, pag. 615. 118) Morawski, Jahresber. 1874, pag. 610. 119) Dessaignes, Jahresber. 1862, [42. 312. 120] SIMPSON, Ann. 128, pag. 351; 136, pag. 272. 121) WICHELHAUS, Ann. 132, Pag. 62. 122) v. Lippmann, Ber. 11, pag. 707; 12, pag. 1649; WEYR, Ber. 12, pag. 1651. 123) CLAUS, Ann. 170, pag. 131. 124) CLAUS, BEUTTEL u. v. WASOWISZ, Ann. 191, pag. 63. 125) CLAUS u. LISCHKE, Ber. 14, pag. 1089. 126) SCHREDER, Ann. 177, pag. 292. 127) WOLFF, Ann. 201, pag. 53. 128) MIEHLE, Ann. 190, pag. 322. 129) BISCHOFF, Ber. 13, pag. 2164. 130) HLASIWETZ, Jahresber. 1864, pag. 395. 131) SABANEJEFF, Ber. 9, pag. 1442, 1603. 132) Kammerer, Ber. 8, pag. 736.

Die Citronensaure krystallisirt aus nicht zu heissen wässrigen Lösungen in compakten, rhombischen Krystallen, welche 1 Mol. Krystallwasser enthalten. Unter gewissen Umständen erhält man aber auch diese krystallwasserhaltige Säure in flachen, langen Krystallindividuen (3). Aus heissen Lösungen krystallisirt sie krystallwasserfrei (?).

Die wasserhaltige Säure verliert ihr Wasser beim Erhitzen auf 100°; sehr langsam giebt sie dasselbe bereits beim Stehen über Schwefelsäure, ja selbst bei sehr langem Liegen an der Lust ab (4). Krystallwasserhaltig hat sie das spec. Gew. 1.542 (5). Sie löst sich in ? Thln. kalten, in . Thln. heissen Wassers (7) und in 1.15 Thln. 80 proc. Alkohols (8). 100 Thle. absoluter Alkohol lösen bei 15° 43:15 Thle. wasserfreier (9), 100 Thle. entwässerter Aether 9:12 Thle. krystallisirter Säure (10). Spec. Gew. (6), Ausdehnung und Siedepunkt wässriger Citronensäurelösungen (11).

Wasserfreie Citronensäure schmilzt bei 153-154°. Die wasserhaltige Säure giebt, wie bereits oben erwähnt wurde, beim Erhitzen Wasser ab; ihr Schmelzpunkt wird daher, je nachdem man die Temperatur mehr oder weniger rasch steigen lässt, oberhalb 100° bei verschiedenen Temperaturen gefunden. Erhitzt man dieselbe, bis im Destillat reichlich Oeltropfen sich zu zeigen beginnen (ca. 175°), so enthält der Rückstand neben unzersetzter Citronensäure Aconitsäure (resp. deren Anhydrid):

 $C_3H_4(OH)(COOH)_3 = C_3H_3(COOH)_3 + H_2O.$

Neben Wasser und Aconitsäure bildet sich noch Kohlensäure, Kohlenoxyd und Aceton, so dass man annehmen muss, dass ein Theil der Citronensäure sich im Sinne der Gleichung:

 $C_3H_4(OH)(COOH)_3 = 2CO_2 + CO + H_2O + CH_3COCH_3$ Steigt die Temperatur höher, bis über 200°, so zersetzt sich die gebildete Aconitsäure unter Abspaltung von Wasser und Kohlensäureanhydrid und man findet im Destillat, welches bei ca. 220° übergeht, die Anhydride der Citraconsäure und Itaconsäure. Das Anhydrid der letzteren verwandelt sich alsbald, wenn es mit dem abdestillirten Wasser in Berührung gebracht wird, in die Säure. Es ist wohl anzunehmen, dass die Aconitsäure zunächst in Anhydrid übergeht und dieses sodann Kohlensäure abspaltet:

Citracon- u. Itaconsăureanhydrid.

Im Rückstand bleibt bei fortgesetzter Destillation, nachdem noch ein dunkles. Citraconsaureanhydrid enthaltendes Oel übergegangen ist, eine lockere, sehr glänzende Kohle (12).

Bereits durch längeres Kochen in wässriger Lösung werden aus Citronensäure kleine Mengen von Aconitsäure gebildet. Beim Erhitzen mit conc. Salzsäure geht diese Umwandlung rascher und vollständiger vor sich (13). Steigert man die Temperatur dabei bis über 140°, so entsteht neben Aconitsäure Diconsäure (s. unten) (14). Kochen mit Bromwasserstoffsäure führt die Citronensäure gleich. falls in Aconitsäure über (15), bei der Einwirkung von Jodwasserstoff erhält man hauptsächlich Citraconsäure neben kleinen Mengen Aconitsäure (16). Beim Erhitzen von Citronensäure mit verdünnter Schweselsäure oder auch mit Wasser allein aus höhere Temperatur entsteht neben Aconitsäure Itaconsäure (17) (18). Wird Citronensäure jedoch mit 2 Thln. conc. Schweselsäure behandelt, so bildet sich neben anderen Produkten eine schweselhaltige Säure, deren Baryumsalz nach der Formel $(C_5H_7SO_5)_2$ Ba zusammengesetzt ist und beim Behandeln mit Barytwasser ein Salz $(C_3H_5SO_4)_2$ Ba liesert (19).

Chlor wirkt auf Citronensäure in conc. Lösung unter Bildung von Hexachloraceton und auf deren Natriumsalz von Pentachloraceton ein (20); Brom greist sie selbst bei 100° und im direkten Sonnenlicht nicht an (21). Von Salpetersäure, sowie schmelzendem Kali wird sie unter Bildung von Oxalsäure oxydirt (22), während ein Gemenge von Salpetersäure und Schweselsäure den Salpetersäureester (s. unten) erzeugt. Bei Zusatz von Schweselsäure wird Citronensäure sowohl von übermangansaurem Kali, als auch von Braunstein unter Bildung von Aceton, von übermangansaurem Kali allein unter Bildung von Oxalsäure neben anderen Produkten zersetzt (23)*); Ozon oxydirt sie bei Gegenwart von Alkali vollständig zu Kohlensäure und Wasser, vorübergehend Oxalsäure bildend (24). Bei der Destillation mit Kalk liesert sie Aceton (27). Citronensaure Salze können sehr leicht durch verschiedene Gährungserreger in Gährung versetzt werden. Als Produkte erhielt man u. a. Essigsäure, Buttersäure, Bernsteinsäure, Alkohol (26). Phosphoroxychlorid und Citronensäure (25). Verhalten von Citronensäure gegen Mineralien (28).

Erkennung der Citronensäure. Von Reaktionen, welche zum Erkennen der Citronensäure dienen können, seien die folgenden erwähnt. Die eitronensauren Salze verhindern, wie diejenigen der Weinsäure, die Fällung des Eisenoxyds, der Thonerde u. s. w. durch Alkalien. Von der Weinsäure unterscheidet sie sich durch den charakteristisch verschiedenen Geruch der Dämpfe, welche beide Säuren beim Erhitzen entwickeln. In nicht zu verdünnten Weinsäurelösungen bringt essigsaures Kalium einen Niederschlag von saurem weinsaurem Kalium hervor; dagegen wird Citronensäure durch das genannte Reagenz nicht gefällt.

Versetzt man eine mit Kali oder Natron neutralisirte, concentrirte Lösung der Citronensäure mit Chlorcalcium im Ueberschuss, so entsteht ein Niederschlag von citronensaurem Kalk, der in Kali oder Natron unlöslich ist, dagegen von Salmiaklösung leicht aufgenommen wird. Kocht man die Lösung in Salmiak, so scheidet sich der citronensaure Kalk in einer in Salmiak unlöslichen Form ab. Die mit Ammoniak gesättigte und mit Chlorcalcium im Ueberschuss versette Lösung der Citronensäure lässt erst nach langem Stehen einen Niederschlag fallen, kocht man aber, so scheidet sich alsbald citronensaurer Kalk ab. (S. unten Kalksalze der Citronensäure.)

Versetzt man die Lösung eines citronensauren Alkalis mit essigsaurem Baryum, so entsteht, van die Lösungen nicht allzu verdünnt sind, sofort ein Niederschlag. Die Fällung ist in der Wärme vollständiger. Erhitzt man den Niederschlag mit überschüssigem essigsaurem Baryum einige Stunden auf dem Wasserbade, so verwandelt er sich in kleine, gut ausgebildete monotline Säulen. Bei starker Verdünnung bildet sich das Salz erst nach dem Einengen (KÄMMERER). (S. Bariumsalze der Citronensäure).

Essignaures Blei erzeugt in Citronensäurelösungen einen amorphen, in kohlensäurefreiem Ammoniak löslichen Niederschlag, der durch Digestion mit der Flüssigkeit auf dem Wasserbade auch und nach krystallinisch wird. (S. unten Bleisalze der Citronensäure.)

Salze der Citronensäure. Als dreibasische Sänre ist die Citronensäure befähigt, neutrale, einfach- und zweifach-saure Salze zu bilden. Von diesen Salzen sind nur diejenigen der Alkalien in Wasser leicht löslich. Viele der übrigen Salze, welche in Wasser schwer oder nicht löslich sind, wie z. B. die Salze des Kupfers, Aluminiums, Eisens u. s. w. können durch citronenture Alkalien in Lösung gebracht werden, indem sich lösliche Doppelsalze bilden. In solchen Lösungen werden die Metalle durch Ammoniak, kohlensaure und phosphorsaure Alkalien nicht

^{*)} Tarration von Citronensäure mit Kaliumpermanganat (CLARKE, Ber. 14, pag. 1727).

gefällt (s. oben unter Erkennung der Citronsäure). Viele citronensaure Salze können durch Erhitzen in aconitsaure Salze übergeführt werden.

Von der grossen Anzahl der untersuchten Salze der Citronensäure (29) seien hier erwähnt: Kaliumsalze. C₃H₄(OH)(COOK)₃ + H₂O. Zerfliessliche, in absolutem Alkohol unlösliche Nadeln, welche ihr Krystallwasser bei 200° verlieren. — C₃H₄(OH)(COOH)(COOK)₃. Monokline Krystalle. — C₃H₄(OH)(COOH)₃COOK + 2H₃O. Grosse, luftbeständige Säulen, welche bei 100° unter Verlust des Wassers schmelzen.

Natriumsalze. $C_3H_4(OH)(COONa)_3 + 5\frac{1}{2}H_3O$. Grosse, rhombische Krystalle, sehr leicht in Wasser, wenig in Alkohol löslich. Aus der über 60° warmen Lösung scheiden sich monokline Krystalle von der Formel $C_3H_4(OH)(COONa)_3 + 2H_2O$ aus. $-C_2H_4(OH)(COOH)_3OONa + H_2O$. Nadeln. $-C_3H_4(OH)(COOH)_3OONa + H_2O$. Nadeln.

Ammoniumsalze. $C_3H_4(OH)COOH(COONH_4)_2$. Rhombische Krystalle, leicht in Wasser und heissem Weingeist löslich. $-C_3H_4(OH)(COOH)_2COONH_4$. Trikline Krystalle. $-C_3H_4(OH)(COONH_4)_2 \cdot C_2H_4(OH)(COOH)_2$. Trikline Krystalle.

Kaliumnatriumsalz, (C₂H₄OH)₂(COOK)₃(COONa)₃ + 6½H₂O. Seidenglänzende Nadeln. Verliert sein Wasser bei 200°.

Kaliumammoniumsalz, C₂H₄(OH)(COOK)₂COONH₄ (?). Durch Eindampsen der Lösung des einfach-sauren Kaliumsalzes mit Ammoniak erhalten. Zersliessliche Säulen.

Bariums alze. Sättigt man Citronensäure mit Barytwasser oder fügt man zur Lösung eines citronensauren Alkalis einen Ueberschuss von Chlorbaryum, so entsteht ein amorpher Niederschlag von der Formel $(C_6H_5O_7)_2Ba_3 + 7H_2O$, der in Wasser etwas löslich ist und sein Krystallwasser bei 190° vollständig abgiebt. Erwärmt man denselben mehrere Stunden mit viel Wasser auf dem Wasserbade, so verwandelt er sich in mikroskopische Nadeln von der Formel $(C_6H_5O_7)_2Ba_2 + 5H_2O$. Setzt man das Digeriren mit viel Wasser noch längere Zeit fort oder erwärmt man besser mit dem achtfachen Volum Wssser in zugeschmolzenen Röhren mehrere Stunden auf 120—130°, so erhält man glasglänzende, sehr charakteristische, oft schon mit der Loupe erkennbare, in Wasser vollkommen unlösliche Krystalle der Formel $(C_6H_5O_7)_2Ba_3 + 3\frac{1}{2}H_2O$. Dieses Salz ist bei 250° noch beständig, fängt aber bei 280° an, sich zu zersetzen und in aconitsaures Baryum überzugehen. In weniger charakteristischer Form erhält man das gleiche Salz, wenn man die zuerst beschriebenen Baryumsalze in Essigsäure auflöst und auf dem Wasserbade mehrere Male mit Wasser auf ein kleines Volum eindampft, bis der grösste Theil der Essigsäure verjagt ist, oder wenn man sie mit wässrigem Ammoniak auf dem Wasserbade digerirt.

Kalksalze. Das durch Fällung aus conc. Lösungen der citronensauren Salze mit Chlorcalcium erhaltene citronensaure Calcium verwandelt sich durch Auflösen in Essigsäure und Verdunsten derselben oder auch durch länger fortgesetztes Erhitzen unter Wasser auf dem Wasserbade in mikroskopische Nadeln von der Zusammensetzung (C₆H₅O₇)₂Ca₂ + 4H₂O. Es verliert sein Krystallwasser bei 200° vollständig. -- Kalkwasser fällt Citronensäure in verdünnter Lösung erst beim Kochen und der feinkrystallinische Niederschlag löst sich in der Kälte z. Thl. wieder auf. - Löst man 1 Thl. essigsaures Calcium in 300 Thln. Wasser und versetzt mit der Hälfte der zur Bildung des neutralen Salzes nothwendigen Menge citronensauren Natriums, so ensteht nach mehreren Tagen ein aus mikroskopischen Prismen bestehendes Salz von schleimigem Aussehen von der Zusammensetzung (C₆H₅O₇), Ca₃ + 7H₂O, welches über Schweselsäure 4 Mol. Wasser verliert und bei 2100 sein Wasser noch nicht vollständig abgiebt. - Ein Salz mit 3 Mol. Wasser krystallisirt aus einer Lösung von Calciumphosphaten in citronensaurem Ammoniak. — Citronensaurer Kalk wird von citronensaurem Ammoniak unter Bildung von Doppelsalzen aufgenommen, welche durch Alkohol fallbar sind (GRUPE und TOLLENS, Ber. 13, pag. 1267). - Ein Salz C3H4(OH)(COO)2CaCOOH+H3O fallt aus der Lösung des neutralen Salzes in Citronensäure in glänzenden Blättchen aus. Dasselbe wird durch Wasser, jedoch nicht durch Weingeist sersetzt und verliert sein Krystallwasser bei 150°.

Citronensaures Magnesium. Das neutrale Salz, $(C_6H_5O_7)_2Mg_3$, durch Auflösen von kohlensaurem Magnesium in wässriger Citronensäure oder Behandeln von essigsaurem Magnesium mit solcher dargestellt, hat man mit sehr verschiedenem Krystallwassergehalt bei verschiedenen Bedingungen des Abscheidens aus der Lösung erhalten. — Die citronensaure Magnesia dient als

Absthmittel. Ein Gemenge von citronensaurer Magnesia, doppelt-kohlensaurem Natrium, Citronensäure und Zucker, mit Hilfe von Weingeist gekörnt, bildet das unter dem Namen Brausemagnesia (Magnetium citricum effervescens) bekannte Arzneimittel.

Silbersalz, C₃H₄(OH)(COOAg)₃. Lösliche eitronensaure Salze erzeugen in einer Lösung von salpetersaurem Silber einen Niederschlag, der bei längerem Verweilen in der Flüssigkeit in der Kälte langsam, rasch beim Erwärmen mit dieser auf 60° krystallinisch wird und die oben angegebene Zusammensetzung hat. Das Salz krystallisirt aus [kochendem Wasser in Nzieln und ist in Ammoniak löslich.

Basisch citronensaures Silber-Calcium, C₆H₅O₇Ag₂Ca(OH). Als Niederschlag beim Fällen von citronensaurem Kalk mit salpetersaurem Silber erhalten (Chodnew).

Citronensaures Silberoxydul, $C_6H_5O_7(Ag_2)_3 + \frac{1}{2}H_2O$.

Bleisalze. Durch Fällen von citronensaurem Natrium mit essigsaurem Blei erhält man einen amorphen Niederschlag von citronensaurem Blei, der hartnäckig Fällungsmittel zurückhält, durch Auswaschen mit Wasser in basische Verbindungen zerlegt wird und sich beim Erhitzen mit Wasser auf 120° in geschmolzenes, nach dem Erkalten krystallinisch werdendes basisches Salz mit Lösung gehendes saures Salz zersetzt. Fällt man alkoholische Lösungen von Bleizucker mit Gtronensäure, so erhält man das in der Hitze körnig ausfallende Bleisalz $(C_eH_5O_7)_2Pb_3+H_7O_7$, das sein Wasser bei 120° verliert. Mischt man Citronensäure und essigsaures Blei in Wäsriger Lösung in einem Verhältniss, wie es die Bildung des neutralen Salzes erfordert, und figtrirt den nicht ausgewaschenen Niederschlag mit Wasser oder besser mit salpetersaurem Blei oder mit concentrirter Essigsäure, so erhält man ein in monoklinen Säulen krystallisirendes salz $(C_6H_5O_7)_2Pb_3+3H_2O_7$, das durch Auswaschen nicht mehr zersetzt wird und sein Krystallwasser bei 175° abgiebt. Digerirt man die neutralen Salze mit Ammoniak oder Bleiessig, so erhält man basische Salze. Auch verschiedene saure Bleisalze sind bekannt.

Citronen saure Eisen oxydsalze. Löst man frisch gefälltes Eisenoxydhydrat in wässriger Citronensäure und fällt mit Alkohol, so erhält man eine rothbraune Masse (HELDT), fällt man des Salz aus einer mit Citronensäure versetzten Lösung von essigsaurem Eisenoxyd, so entsteht tin hellgelber Niederschlag (KÄMMERER). Dampft man die Lösung von Eisenoxydhydrat in Citronensäure auf dem Wasserbade ein, so fallen je nach der Concentration Salze von verschiedener Zusammensetzung aus, welche z. Thl. leicht, z. Thl. nicht löslich in Wasser sind. Bei einer bestimmten Concentration erhält man das normale Salz in Krystallen von der Formel C1H3O1Fe+11H2O, die ihr Wasser bei 1000 verlieren und in Wasser vollständig löslich sind. Wird die Lösung von citronensaurem Eisen auf dem Wasserbade zur Syrupsdicke einrelampst und auf Glas- oder Porzellanplatten zum Trocknen ausgebreitet, so bleibt Salz in zthbraunen, glänzenden Schüppchen zurück. Citronensaures Eisenoxyd bildet mit citronensaurem Ammoniak und citronensauren Ammoniakbasen (z. B. Chinin) leicht lösliche Doppelsalze. Die Zusammensetzung der Ammoniakdoppelsalze wurde je nach der Art der Bereitung derselben verschieden gefunden. Nach LANDRIN erhält man ein Salz in rothbraunen Krystallen von constanter Zusammensetzung: $[C_6H_5O_7(NH_4)_2H + C_6H_5O_7(NH_4)_2]_2Fe_2O_2 + 4H_2O_1$, wenn man 1 Aequ. Eisenoxydhydrat in 1 Aequ. citronensaurem Ammoniak löst. Die citronensauren Eisenoxydsalze finden medicinische Verwendung.

Citronensaures Eisenoxydul. Ein einfach-saures Salz von der Formel C₆H₅O₇FeH + H₃O wird beim Kochen von reinem Eisen mit wässriger Citronensäure unter Abschluss der Luft als weisses Krystallpulver erhalten, welches in Wasser, Essigsäure und Citronensäure fast mikelich inter

Borcitronensäure und borcitronensaure Salze. Die Lösungen von Citronensäure und citronensauren Salzen sind befähigt, bestimmte Mengen Borsäure aufzunehmen und mit dieser theils amorphe, theils krystallinische Verbindungen zu bilden. Die Borcitronensäure selbst z. B. bildet eine amorphe Masse von hellgrauer Farbe und von der Formel BoO₂H + 2C₆H₂O₇ (s. SCHEIBE, Jahresber. 1876, pag. 664).

Citronensäuretrimethylester, C3H4(OH)(COOCH3)3.

Eine Lösung von Citronensäure in Methylalkohol wird mit Salzsäuregas unter Erwärmen behandelt. — Neben dem neutralen Ester bilden sich dabei die Estersäuren (31), welche auch

er der Kometonieg von Methytalkohol mit Ettimiermänne in Alivessenant von Hansam men omsetten

Instrumentative Methylester Tuldet Tikline Armaile. Somme Trib-Titiodor on Bio-Br. inter theilweiser Leiseizung in Visier und incommissionerser Trib

.. notice established C.H. CHCCOHCCCCH. .. nime on relation of the College College Callegia with each fine Kallessia inc

Weight issuestantes. CpH の田(1000年1000年1000年1年 m. Manus maisina み は、

Assert some en expression et explesses $C_2 \Xi_1 \otimes C_2 \Xi_2 \otimes C_3 \otimes C_4$ assertisme entre explesses and mit Acetylchuruf mit dem Vosseringe entre expless 200–202° 35.

Non therepool Millem Crossensiare art 3.6 Gen. abstinuem Alkaina ma eine markenthal not Maker follogings in an intriguing ein. Nach Mathatigem finnen antern ma follogischen fiel der konzaure durch einem kritigen Lafragium umt nestliche mit mit mit den geboten fiel der konzaure durch einem kritigen Lafragium mit nestliche mit mit mit den geboten kanne and dem Wisserbade das inter derson Institution Flüumge in. Der Rickstellen im modeinderte fitzinensaure in entwenen, mit dem genunen dienem Vieser durch schwiede mit deiem der der aufgrundimmen Uniternationaliste vollanelische Mich dem Kotforsen des Aethers durch Andestillern frammung mit im Frank dane sieher de teocknen im Vieser und Mille.

Corveniene, dezische Phasigkeit von hitterem Geschmack. Sieden, 201-21-21-24 (M. M. M.) Month, 220-233° bei 100 Milim., 253-255° bei 200 Milim., 261-21-21-25 (M.) Milim., 261-253° bei 260 Milim., 261-251° bei 263° under siedeni 35 Loclen beim Behandeln mit Phosphortri- oder pentachlorid Advicesiumesem. Bed Behandeln mit Sattumamalgam (37) und wenig Wasser eitstehen mehem mitterantem Sattum die Nattumaalze des Mono- und Diathylesters der Citronen 88000.

Herthestertenengune, C3H40H3'COOC2H332COOH, krysmiser nem – Beteinmeile, C3H40, H432COONa, -- Bleisalz und Bariumsalz sind bei IIII und Abenhalagene und serestzende, gruppitige, hygioskopische Massen (35...

Authylectronenewmen, $C_4H_4OH_1(COOC_2H_2)(COOH_2)$. Fahrening gives modellerings toolehen and abgestumpften Endflichen, in Wasser, Alachel and Arther least toolehe. Hattimmente, $C_4H_4O_4(C_2H_4)(COONa)_2$. Zerfliessliche, durchsichige Prismer – fillterente, $C_4H_4O_4(COONa)_2$. In kaltem Wasser wenig, in kochendem leiche $1 \le 100$ flombache Expeditiolehen. Kann aus Wasser umkrystallisiet werden; bei langeren Kielen mit Wasser till pedach leicherten, Hartum- und Bleisalz sind in Wasser sehr keit lieblich. Inn arctere begehöhrt gut, das letztere bildet undeutlich krystallinische Masser. 35

the heiden violer foschriebenen festersturen bilden sich wahrscheinlich auch bem Behandeln von filtemensame mit Alkohul (32), sowie beim Erwärmen von Citronessare mit Kaufgennersuthylester (48).

Arthylettermensauretriathylester, $C_3H_4(OC_2H_5)(COOC_2H_5)_3$, entatelt led der surressiven Behandlung einer Atherischen Lösung des Citronensauretriathylesters mit Natium und Jodathyl. Bei gew. Druck bei etwa 290 unter Zersetzung stedende Phissigkeit. Siedep. bei 145-150 Millim. Druck VII. VIN. spor. Gew. 4 1022 het 20" (bez. auf Wasser von 4°) (36).

Auntylettennensammetelathylester, C₂H₄(OC₂H₂O)(COOC₂H₃)₃. Aus Citronensammenter und Arntylchlorid. Sudep. 288° (39).

Amylettionensative (and Galuungsamylalkohol), $C_6H_7O_7(C_5H_{12})$ (40 Cittonensative and Gilyevin (41)

halpeterenter der Cittonennante, Calla (ONOa) (COOH)3. Gepulvene

Citronensäure. 35

Citronensäure wird in eine Mischung von 1. Thl. farbloser, rauchender Salpetersäure und 2 Thln. conc. Schwefelsäure eingetragen. — Unlöslich in Aether, löslich in allen Verhältnissen in Alkohol. Kalium- und Natriumsalz krystallisiren, Baryum- und Bleisalz sind unlöslich (42).

Citronensäure und Chlorphosphor (34).

Citramäthan, C₃H₄(OH)(CONH₂)₂COOC₂H₅, entsteht beim Digeriren des Citronensäureesters mit alkoholischer Ammoniaklösung bei 75—110°. — Dunkelgrünes, amorphes, hygroskopisches Pulver, in Wasser und Alkohol löslich, in Aether unlöslich. Besitzt ein starkes Färbevermögen. — Bei monatelangem Stehen des Esters mit alkoholischem Ammoniak entsteht Amidotricarballylsäureamid (s. unten).

СН(ОН)СООН

Oxycitronensäure, C(OH)COOH .

Behandelt man 174 Grm. Aconitsäure (s. unten), deren Lösung mit kohlensaurem Natrium schwach übersättigt und mit Wasser auf 1 Liter verdünnt wird, mit 55 Grm. unterchloriger Säure durch Einleiten von Chlor in mit Wasser aufgeschlämmtes Quecksilberoxyd hergestellt; der Gehalt der so gewonnenen Lösung an unterchloriger Säure wird durch Titriren mit Jod und and schwefliger Saure bestimmt), welche ebenfalls in 1 Liter Wasser gelöst ist, indem man diese Losung nach und nach zu dem mit Eis gekühlten aconitsauren Natron giebt und vor Licht geschützt stehen lässt, so ist nach mehreren Stunden die unterchlorige Säure verschwunden. Entfernt man durch Einleiten von Schwefelwasserstoff das gelöste Quecksilber und fügt die zur Zersetzung nöthige Menge Salzsäure hinzu, so kann man mit Aether der Flüssigkeit die gechlorte Säure entziehen. Man erhält die Chlorcitronensäure als zähe, sich sehr leicht zersetzende Masse, welche bei der Reduction wahrscheinlich in Citronensäure übergeht. Beim Erhitzen mit Wasser wird das Chloratom sehr leicht unter Bildung von Oxycitronensäure abgegeben. Um diese Säure darzustellen, wird die vom Quecksilber befreite Lösung von chlorcitronensaurem Natrium mit der berechneten Menge Salzsäure versetzt, abgedampft und mit Aetheralkohol die Saure vom Chlornatrium getrennt. Nach Entfernung des Aetheralkohols nimmt man mit Wasser auf, versetzt mit Kalkmilch und erhitzt längere Zeit. Die Verdünnung wird so gewählt, dass der aconitsaure Kalk in Lösung bleibt, während der sehr schwer lösliche oxycitronensaure Kalk sch ausscheidet. Man zersetzt denselben mit Schweselsäure, entsernt den Gyps durch Zusatz von Alkohol, die überschüssige Schwefelsäure sodann durch die nöthige Menge Bariumhydroxyd und dampft die Lösung der Säure ein. Zur Reinigung führt man dieselbe durch essigsaures Blei m das Bleisalz über und zersetzt dieses durch Schweselwasserstoff.

Die Oxycitronensäure bildet eine zähe, zerfliessliche Masse, welche in Wasser, Alkohol und Aether in jedem Verhältniss löslich ist.

Alkalisalze der Oxycitronensäure. Das neutrale, einfach- und zweifachsaure Kaliumsalz, das einfach- und zweifachsäure Natriumsalz krystallisiren nicht. Das neutrale Katriumsalz zeigt nach monatelangem Stehen undeutliche Spuren von Krystallisation.

Oxycitronensaures Calcium, $(C_6H_5O_8)_2Ca_3 + 9HO$. Fällt zunächst unkrystallinisch, verwandelt sich jedoch nach sehr langem Erhitzen unter Wasser in mikroskopische Nädelchen von prismatischer Gestalt. Verliert sein Wasser bei 210°, ist in Wasser sehr schwer, in verdünnter Essigsäure leicht löslich.

Bariumsalz, (C₆H₅O₈)₂Ba₃ + 5H₂O. Amorph, beim Kochen mit Wasser körnig verdend, in diesem schwerer löslich als das Calciumsalz, in Essigsäure leicht löslich. Verliert sein Wasser bei 210°.

Cadmiumsalz, C₆H₄O₈Cd₂ + 3H₂O. Bestcharakterisirtes Salz der Oxycitronensäure. Wird unter kochendem Wasser, schneller und vollständiger beim Behandeln mit Wasser bei 130° krystallinisch. Mikroskopische, regelmässige, durchsichtige, rhombisch gestaltete Tafeln. In Wasser wenig, auch in verdünnter Essigsäure schwierig löslich. Verliert sein Wasser bei 210—220°. Kupfersalz, C₆H₄O₈Cu₂ + 2H₂O.

Das Bleisalz ist sehr schwer löslich; die Silber- und Quecksilbersalze sind schwer lösliche, beim Stehen unter der Flüssigkeit sich allmählich, beim Kochen sehr rasch zersetzende Niederschläge.

Oxycitronensäuretriäthylester, $C_6H_5O_8(C_2H_5)_3$. Durch Einleiten von Salzsäure in die alkoholische Lösung der Säure dargestellt. — Geruchlose, ölige, beim Destilliren sich zersetzende Flüssigkeit (43).

Eine Oxycitronensäure, welche wahrscheinlich mit der beschriebenen identisch ist, wurde im Runkelrübensaft aufgefunden. Sie krystallisirt in nadelförmigen Krystallen, ihr Calciumsalz enthält 10 Mol. Wasser. Im Uebrigen stimmen ihre Eigenschaften mit denjenigen der Säure aus Aconitsäure überein (45).

Die Citronensänre leitet sich von einer Säure CH₂(COOH)CH(COOH) CH₂COOH ab durch Ersatz eines Wasserstoffatoms durch Hydroxyl. Diese Säure ist seit längerer Zeit bereits bekannt; es ist die

CH₂(COOH) CH(COOH) (Carballylsäure), Tricarballylsaure Sie wurde zuerst von Dessaignes (119) durch Reduction der CH,COOH. Aconitsäure mit Natriumamalgam und von SIMPSON (120) durch successive Behandlung von Tribromallyl, CH2BrCHBrCH2Br, mit Cyankalium und Kalihydrat erhalten. Wichelhaus (121) erkannte die so entstehenden Säuren als identisch. Sie kommt unter gewissen Umständen in den Runkelrüben vor oder entsteht doch im ausgepressten Rübensast (122). Man erhält die Tricarballylsäure serner bei der Einwirkung von Natriumamalgam auf Aconitsäureäthylester (130), beim Verseisen der bei der Einwirkung von Cyankalium auf Dichlorglycid (123), auf Chlorcrotonsäureester aus Butylchloral (124) und auf Chlorisocrotonsäureester aus Acetessigester (125) entstehenden Cyanide. Sie bildet sich bei der Oxydation von Gallussäure mit chlorsaurem Kali und Salzsäure (126) und der Diallylessigsäure mit verdünnter Salpetersäure (127), ferner beim Behandeln des Acettricarballylsäureesters (aus Acetsuccinsäureester - vergl. Bd. I, pag. 20 - durch die successive Einwirkung von Natrium und Chloressigester dargestellt) mit Basen (128) und beim Erhitzen der Isallylentetracarbonsäure, CH₂(COOH) C(COOH), CH, COOH auf 151° (129). -- Die Tricarballylsäure bildet rhombische, in Wasser, Alkohol und Aether leicht lösliche Prismen. 100 Thle. Wasser lösen bei 14° 40.52 Thle. Säure (119). Als Schmelzpunkt der Tricarballylsäurc wird von den meisten Autoren 158° angegeben. Jedoch schwanken die Angaben zwischen 155 und 168°. Beim Erhitzen sublimirt sie theilweise unzersetzt. Von Salpetersäure wird sie nicht angegriffen. Die wässrige Lösung der Säure erzeugt in Eisenchloridlösung (121), sowie mit essigsaurem Blei einen Niederschlag. Das gefällte Bleisalz ist in starker Essigsäure löslich (120).

Salze der Tricarballylsäure. Von solchen seien erwähnt:

Einfach saures tricarballylsaures Natrium, C₃H₅(COONa)₃COOH +2H₂O(119). Einfach saures tricarballylsaures Kalium, C₃H₅(COOK)₃COOH (bei 100° getrocknet). Sehr hygroskopisch (123).

Zweifach saures Kaliumsalz, C₃H₅(COOK)(COOH)₂. Schön krystallisirend (123). Bariumsalz, (C₆H₅O₆)₂Ba₃ + 6H₂O. Niederschlag. Verliert sein Wasser bei 130° (130).

Saures Bariumsalz, C₃H₆O₆Ba. Aus der wässrigen Lösung durch Alkohol gefällter Niederschlag (123).

Kalksalz, $(C_6H_5O_6)_2Ca_2 + 4H_2O$. Wenig in Wasser löslich (130).

Kupfersalz, (C6H5O6)3Cu3. In Wasser unlösliches, bläulichgrünes Pulver (120).

Ble is alz, $(C_6H_5O_6)_2Pb_2$. Körnig werdender, gegen Licht und Wärme ziemlich beständiger Niederschlag (120) (123).

Citronensäure.

Tricarballylsäure-Aethylester, $C_3H_5(COOC_2H_5)_3$. Bei der Einwirkung von Salzsäure auf Tricarballylsäure und Alkohol (120), sowie beim Erhitzen des Acettricarballylsäureesters (128) entstehend. — Siedep. 295—300°.

Amylester, $C_3H_5(COOC_5H_{11})_3$. Ueber 360° siedendes Oel (120). Glycerintricarballylsäure (120).

Chlortricarballylsäure-Methylester, C₃H₄Cl(COOCH₃)₃. Aus Citronensäure-Methylester und Phosphorpentachlorid. — Oel, bei der Destillation in Aconitsäuremethylester übergehend (31).

Bromtricarballylsäure, C₃H₄Br(COOH)₃ (131).

Amidotricarballylamid, C₃H₄(NH₂)(CONH₂)₃, entsteht bei monatelangem Stehen von Citronensäureäthylester mit alkoholischem Ammoniak. — Warzenformig vereinigte Nadeln (132).

Wird Citronensäure erhitzt (s. pag. 30), so entsteht als erstes Produkt der Zersetzung

CHCOOH

Aconitsäure (Equisetsäure), C COOH. Sie wurde zuerst von Peschier
CH₉COOH

in Aconitum Napellus aufgefunden, kommt aber auch in anderen Aconitum-Arten, sowie in verschiedenen Equisetum-Arten (Braconnot, Regnault, Liebig, Baup, Dessaignes), im Kraut von Delphinium consolida (Wicke), von Achillea Millefolium (Hlasiwetz), im Helleborus niger (Bastick), in Adonis vernalis (Linderos), im Zuckerrohrsaft und Colonialzucker (Behr, Parsons), im Runkelrübensaft (v. Lipp-Mann) vor. Citronensäure geht unter verschiedenen Bedingungen in Aconitsäure über, so, wie bereits erwähnt, beim Erhitzen (46), ferner beim Kochen mit Salzsäure (47), bei mehrstündigem Erhitzen mit conc. Salzsäure auf 140° (14), beim Kochen mit Bromwasserstoffsäure (48), bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure (49), beim Behandeln derselben mit Chlorphosphor und Zersetzen des Produktes mit Wasser (34), beim Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure auf 175° (43).

Darstellung. Citronensäure wird zur Gewinnung der Aconitsäure im Grösseren im Parassinbad auf 140° erhitzt und durch die Masse 1 Tag lang Salzsäuregas hindurchgeleitet. Hierauf löst man in wenig Wasser, dampst zur Trockne, zerkleinert das Produkt und behandelt dasselbe mit sorgfältig von Wasser und Alkohol besreitem Aether. Von der ungelöst bleibenden Citronensäure wird absiltrirt und das nach dem Abdestilliren des Aethers bleibende Produkt durch Umkrystallisiren aus Wasser gereinigt (50). — Dass Aconitsäure frei von Citronensäure ist, kann man daran erkennen, dass die mit Kalkwasser bis zur alkalischen Reaktion versetzte Lösung der Säure sich beim Kochen nicht trübt. Ferner entsteht in mit Eisenchlorid versetzter Aconitsäurelosung durch Ammoniak eine Fällung, welche beim Vorhandensein von selbst sehr kleinen Meugen Citronensäure ausbleibt (43).

Die Aconitsäure bildet vierseitige Blättchen (52) oder kleine Nadeln, welche bei 187—188° unter Zersetzung schmelzen (51). Beim Erhitzen mit Wasser auf 180° zerfällt sie in Kohlensäure und Itaconsäure (s. unten). Aconitsäure löst sich bei 13° in 5·37 Thl. Wasser (53); 88 proc. Weingeist nimmt bei 12° die Hälfte seines Gewichts auf (52). In Aether ist die Säure leicht löslich. Durch Erhitzen mit conc. Salzsäure wird sie in Diconsäure (s. unten) übergeführt. Bei der durch Casein eingeleiteten Gährung ihres Kalksalzes liefert sie Bernsteinsäure (53). Zersetzung durch Destillation (s. oben, pag. 30). Ueberführung in Tricarballylsäure und deren Derivate (s. d.).

Salze der Aconitsäure (55). Die Aconitsäure ist eine dreibasische Säure und ist daher befähigt, neutrale einfach- und zweifach-saure Salze zu bilden. Von Salzen seien erwähnt:

Die neutralen Alkalisalze sind nicht krystallisirt erhalten worden.

Zweifach saures aconitsaures Kalium, $C_3H_3(COOH)\cdot(COOK)_2$. Blättchen (52). Zweifach saures aconitsaures Ammonium, $C_6H_3O_6\cdot NH_4$. Warzige Krusten (51).

Calciumsalz, $(C_6H_3O_6)_2Ca_2 + 6H_2O$. Kleine, wohl ausgebildete Krystalle. Verliert sein Wasser bei 280° (51).

Aconitsaures Silber, C₃H₃(COOAg)₃. Dickflockiger Niederschlag, welcher sich beim Trocknen in mikroskopische Täfelchen verwandelt (51).

Die freie Säure wird durch essigsaures Blei und salpetersaures Quecksilberoxydul gefällt, dagegen nicht durch salpetersaures Silber und salpetersaures Blei (52).

Aconitsäure-Methylester, C₃H₃(COOCH₃)₃, entsteht beim Erwärmen des bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Citronensäuremethylester entstehenden chlorhaltigen Produktes und beim Einleiten von Salzsäuregas in die methylalkoholische Lösung von Aconitsäure. Siedep. 270—271° (31).

Aconitsaure-Aethylester, C₃H₃(COOC₂H₅)₃, entsteht beim Einleiten von Salzsauregas in die alkoholische Lösung der Säure (54), sowie beim Behandeln von Citronensäureester mit Phosphorpentachlorid oder Phosphortichlorid bei 100° (36). Er siedet bei 275° unter theilweiser Zersetzung (15) bei gew. 1)ruck, dagegen unzersetzt unter 250 Millim. Druck bei 250-253°. Spec. Gew. 1·1064 (36).

Diconsäure (14), C₉H₁₀O₆. Zweibasische Säure, welche sich neben Kohlensäure und Kohlenoxyd beim Erhitzen von Citronensäure oder Aconitsäure mit conc. Salzsäure auf 190-200° bildet.

$$2C_6H_8O_7 = C_9H_{10}O_6 + 2CO_2 + CO + 3H_2O.$$
 Citronensäure Diconsäure

Daneben bleibt unrersetzte Citronensäure. Man neutralisirt zur Trennung mit kohlensaurem Natrium, veraetzt mit Chlorbaryum, dampft ein und lässt krystallisiren. Leicht lösliches diconaauten Itatyum bleibt in Lösung. Man versetzt diese mit Salzsäure, dampft zur Trockne, zieht die Diconaaure mit Aether aus und befreit dieselbe, nachdem das Lösungsmittel verdunstet ist, dutch Abwaachen mit conc. Salzsäure von anhaftendem Syrup.

Die Diconsäure ist in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich und krystallisit aus diesen Mitteln in ziemlich gut ausgebildeten Krystallen. Die Säure liefert bereits bei 190° ein krystallinisches Sublimat und schmilzt bei 199-200° unter schwacher Bräunung.

Die einanuren Kalium, CaHaOaKa. In Wasser sehr leicht löslich.

Illi unanures Ammonium, C9H8O6(NH4)2.

illi onnauten Barium, C₉H₈O₆Ba + 1½H₂O. Krystallkrusten, welche sich beim Verdunten der wähntigen Löhung über Schwefelsäure bilden. In heissem Wasser weniger loslich als in haltem. Verliert sein Wasser bei 200°.

Hauren Bartumaniz, (C9H9O6)2Ba.

1111 innantien Strontium, C₉H₈O₆Sr. Klein-krystallinisch. In heissem Wasser weitiget findlich als in kaltem. Verliert sein Krystallwasser bei 2000.

1211 tennauten Calcium, C₂H₂O₆Ca + H₂O. Klein-krystallinisch; in kaltem Wasser bei 170°.

Itti unsauten Magnenium, C. H. O. Mg + 6H2O. Verliert sein Wasser bei 160°

III manuren Manganoxydul, $C_9H_8O_6Mn + 5H_2O$. Gut ausgebildete, farblose, tafelfumipa krystalle, welche thr Wasser bei 160^0 abgeben.

111 manutea Kuhalt, CallaO6Co + 6H2O. Tafelförmige, monokline Krystalle. Das monothistige Sala verliert sein Wasser bei 2000 und wird blau.

Illi minniten Nickel, $C_p H_n O_a Ni + 6 H_2 O_c$

Diconsa ures Kupfer, C₉H₈O₆Cu + 3H₂O. In Wasser unlösliche blaugrüne Säulen. Verliert sein Wasser bei 160°.

Basisch diconsaures Zinnoxydul, $C_9H_7O_6(SnOH)Sn+4H_2O$. Voluminöser Niederschlag, der beim Versetzen von diconsaurem Baryum mit möglichst säurefreiem Zinnchlorür entsteht. Sowohl in Säuren als auch im Ueberschuss des Fällungsmittels löslich. Verliert sein Wasser bei 200°.

Die freie Diconsäure erzeugt mit einer Lösung von Zinnchlorür einen weissen gelatinösen Niederschlag. Ihre löslichen Salze werden auch durch Eisenchlorid und basisches essigsaures Eki gefällt.

Diconsäure äthylester, $C_9H_8O_6(C_2H_5)_2$. Diconsäure wird mit absolutem Alkohol behandelt, der mit Salzsäure gesättigt ist. Weder für sich, noch mit Wasserdämpfen unzersetzt destillirbar.

Citraconsäure, Mesaconsäure und Itaconsäure. Bei der Destillation der Citronensäure bilden sich die Anhydride der Citraconsäure und Itaconsäure (vergl. pag. 30). Diese Säuren sind zweibasisch, sind beide nach der Formel $C_5H_6O_4$ zusammengesetzt. Sie können leicht in einander, sowie in eine dritte Isomere, die Mesaconsäure, übergeführt werden. Alle drei Säuren liefern bei der Reduktion Brenzweinsäure, $(C_5H_8O_2=CH_3CH(COOH)CH_2(COOH))$, und durch Addition von zwei Halogenatomen, von Halogenwasserstoffsäuren, sowie von unterchloriger Säure Derivate der Brenzweinsäure (s. diese). Die bisher vorliegenden Untersuchungen machen es wahrscheinlich, dass der Mesaconsäure und der Citraconsäure eine Constitutionsformel $CH_3C_2H(COOH)_2$ zuzuschreiben ist, so dass dieselben in der gleichen Beziehung zu einander stehen, wie Fumarsäure und Maleinsäure (s. Bd. I., pag. 37). Danach würde Mesaconsäure als Methylfumarsäure, Citraconsäure als Methylmaleinsäure aufzufassen sein. Das Schema $CH_2:C(COOH)\cdot CH_2COOH$ erscheint als wahrscheinlichster Ausdruck der Constitution der Itaconsäure.

Citracon säure, C₃H₄(COOH)₃. Zuerst von Lassaigne (73) bei der Destillation der Citronensäure erhalten. Die Säure oder vielmehr deren Anhydrid bildet sich ausserdem bei der Destillation der Milchsäure (74), der Itaconsäure (56), Citramalsäure (75), Itamalsäure (76), Oxybrenzweinsäure (76a), beim Erhitzen von Mesaconsäure mit Acetylchlorid auf etwas über 100° (68). Citraconsäure erhält man auch beim Behandeln von Citronensäure mit Jodwasserstoffsäure (77).

Darstellung. Aus Citronensäureanhydrid (s. unten) und Wasser.

Nadeln oder rhombische Säulen vom Schmp. 80°. Spec. Gew. 1·617 (63). Zerfällt bei der Destillation in Anhydrid und Wasser (78). Löslich in 0·42 Thln. Wasser von 15° (79). Mit den Wasserdämpfen flüchtig (80). Liefert beim Erhitzen mit Wasser Itaconsäure (s. d.) und bei der Elektrolyse ihres Kaliumsalzes Allylen, CH₃C = CH, neben Acrylsäure und Mesaconsäure (81). Geht beim Behandeln mit Salpetersäure (82) (82a), Salzsäure (83), Bromwasserstoffsäure (84), Brommethyl (83), Jodwasserstoffsäure (85), sowie beim Erhitzen mit wenig Wasser auf 180–200° (106) in Mesaconsäure über. Beim Behandeln der Citraconsäure mit conc. Salpetersäure entstehen Eulyt, (C₆H₆N₄O₇, Prismen vom corr. Schmelzpunkt 99·5°) und Dyslyt, (C₈H₆N₄O₆, lange Nadeln vom corr. Schmp. 189°) neben einem gelben Oel (86). Citraconsäure verbindet sich mit Bromwasserstoffsäure, Chlorwasserstoffsäure und Brom zu entsprechenden Derivaten der Brenzweinsäure, Citrabrombrenzweinsäure u. s. w. Chlor, in die Lösung von citraconsaurem Natrium geleitet, erzeugt u. a. Chlorcitramalsäure.

Saures citraconsaures Ammoniak, C.H.O.NH. Blättchen (78).

Citraconsaures Baryum, C₅H₄O₄Ba + 2½H₂O. Perlglänzende Blättchen, welche besi 100° ihr Wasser verlieren (74).

Saures citraconsaures Strontium, $(C_5H_5O_4)_2Sr + 3H_2O$. Grosse, glänzende Krystalle (78).

Citraconsaures Calcium, $C_5H_4O_4Ca+H_2O$. Durchsichtige, über einander geschichtete Tafeln (80).

Saures Calciumsalz, (C₅H₅O₄)₂Ca + 3H₂O. Verliert sein Wasser bei 120° (78).

Bleisalz, C₅H₄O₄Pb. Niederschlag, der beim Kochen krystallinisch wird (73, 78, 87).

Citracons aures Silber, C₅H₄O₄Ag₂. Krystallisirt aus heissem Wasser in langern Nadeln. In Ammoniak löslich (78) (88).

Saures Silbersalz, C,H,O,Ag (82).

Citraconsäure-Methylester, C₃H₄(COOCH₃)₂. Aus dem Silbersalz und Jodmethyl; aus Citraconsäure, Methylalkohol und Salzsäure (89) (66). Siedepunkt 210·5°. Spec. Gew. 1·1172 bei 13·8° (66), 1·1050 bei 30°, bez. auf Wasser von gleicher Temperatur (89). Optische Eigenschaften (89) (108).

Citraconsäure-Aethylester, C₃H₄(COOC₂H₅)₂. Aus Citraconsäure, Aethylalkohol und Salzsäure (90) (68) (89); aus Citraconylchlorid und Alkohol (95). Siedep. 231°, spec. Gew. 1·047 bei 15° (66), 1·038 bei 30°, bez. auf Wasser von gleicher Temperatur. Optische Eigenschaften (89) (108).

Citraconsäure anhydrid, C₃H₄CO O, entsteht bei der trocknen Destillation der Citronensäure und der Citraconsäure (91), sowie beim Behandeln der letzteren mit Acetylchlorid (92) (vergl. oben unter Citraconsäure).

Zur Darstellung wird entwässerte Citronensäure in Antheilen bis zu 250 Grm. einer möglichst raschen Destillation unterworfen und das Destillat fraktionirt. Ausbeute aus 1 Kilogr. wasserhaltiger Citronensäure 217 Grm. (93).

Siedep. 213—214°, 122° unter 43 Millim. Druck (57). Spec. Gew. 1·241 bei 14° (CRASSO 91). Flüssiges Citraconsäureanhydrid kann durch Abkühlen in einer Kältemischung und Eintragen eines Krystalls von Itaconsäureanhydrid zum Erstarren gebracht werden. Schmp. 7° (66). Beginnt bereits bei 160° sich theilweise zu zersetzen unter Bildung von Xeronsäureanhydrid (94) (s. d.).

Citraconylchlorid, C₃H₄(COCl)₂. Aus Citraconsäure und Phosphorsuperchlorid (95) (71). Siedep. 175° (95), 95° bei 17·5 Millim. Druck. Spec. Gew. 1·408 bei 16·4° bez. auf Wasser von derselven Temperatur.

Citraconamid, C₃H₄(CONH₃)₂, entsteht aus dem Methylester, schwieriger aus dem Aethylester durch Einwirkung wässrigen Ammoniaks. Krystallisirt aus Wasser in Tafeln, ist leicht loslich, selbst in kaltem Wasser, wenig in Alkohol, unlöslich in Aether. Schmilzt bei 184—191° unter Zersetzung und Uebergang in Citraconimid (71).

Citraconimid, C₃H₄(CO)₂NH, entsteht auch, wenn Citraconsäure mit überschüssigem Ammoniak eingedampft und die Masse schliesslich bis auf 180° erhitzt wird. — Bernsteingelbe, in heissem Wasser und Alkohol wenig, in kaltem Wasser unlösliche Masse (96).

Chlorcitraconsäureanhydrid, C₃H₃ClCO>O, bildet sich bei der Destillation der Chlorcitramalsäure (97) und der Dichlorbrenzweinsäure (98). — Glänzende Blättchen vom Schmp. 100°. Sublimirt bereits bei gewöhnlicher Temperatur. Siedep. 212°. Leicht löslich in Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, Chloroform. Löst sich langsam in Wasser unter Bildung des Hydrates. Dieses kann jedoch nicht isolirt werden. Selbst wenn man die angesäuerten Lösungen der chlorcitraconsauren Salze mit Aether ausschüttelt, bleibt beim Verdunsten des letzteren das Anhydrid zurück. Durch Reduktion mit Zink und Salzsäure erhält man Brenzweinsäure.

Chlorcitraconsaure Salze.

Chlorcitraconsaures Barium, C₂H₃Cl(COO)₂Ba + 3½H₂O. In Wasser ziemlich schwer, noch weniger in Weingeist lösliche Krystalle. Verliert sein Wasser bei 100° (97).

Kalksalz, C₅H₃ClO₄Ca. Mikroskopische, wenig in Wasser, noch weniger in Alkohol losliche Warzen (98).

Silbersalz, C₅H₂ClO₄Ag₂. Krystallisirt aus heissem Wasser in kleinen, wohl ausgebildeten Krystallen. In kaltem Wasser schwer löslich.

Saures Silbersalz, C5H4ClO4Ag. Kleine Prismen.

Bleisalz, C5H5ClO4Pb, Amorphes, wenig lösliches Pulver (97).

Bromeitraconsäure, C_3H_3 Br $(COOH)_2$, und Bromeitraconsäureanhydrid, C_1H_3 Br $^{CO}_{CO}$ O. Das letztere entsteht beim Erhitzen von Citraconsäureanhydrid mit Brom auf 140° (99), bei der Destillation der Citrabibrombrenzweinsäure (100), bei der Einwirkung von Brom auf Brenzweinsäure (am besten erhitzt man 10 Thle. Brenzweinsäure, 24 Thle. Brom und 10 cc. Wasser 2 Stunden auf 120°) (101, 103, 104), bei der Destillation von Mesadibrombrenzweinsäure (102) und beim Kochen dieser Säure mit Wasser (104). — Das Anhydrid bildet Krystallblätter vom Schmp. 99—100°, der Siedepunkt liegt bei etwa 225°. Spec. Gew. 1.935 bei 23°. Es ist leicht löslich in heissem Schwefelkohlenstoff, weniger in kaltem, leicht löslich in Alkohol und Aether, sowie in heissem Wasser, weniger in kaltem, schwer löslich in Chloroferm. Beim Erhitzen mit Wasser auf 130° liefert es Allylen (103). Mit den Wasserdämpfen ist es flüchtig.

Die Bromeitraconsäure ist jedenfalls in der Lösung des Anhydrids in Wasser entbalten. Jedoch fällt aus heissem Wasser das Anhydrid als solches aus. Dasselbe findet statt, wenn die wässrige Lösung über Schwefelsäure langsam verdunstet wird (100). Von Natriumamalgam wird die Säure zu Brenzweinsäure reducirt (101).

Bromcitraconsaures Kalium, $C_5H_3BrO_4K_2$. Zerfliessliche, in absolutem Alkohol unlosliche Krystallmasse (101).

Bromcitraconsaures Ammonium, C₅H₂BrO₄(NH₄)₂. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Aether und absolutem Alkohol (101).

Bromeitraconsaures Baryum, C₅H₂BrO₄Ba + H₂O, scheidet sich beim Verdunsten der Lösung auf dem Wasserbade in feinen Nadeln ab, die sich zu blättrig aussehenden Aggregaten zusammenlegen (104).

Bromeitraconsaures Calcium, C₅H₃BrO₄Ca, scheidet sich mit 2 Mol. H₂O ab, wenn zur Lösung des Ammoniumsalzes Chlorcalcium und absoluter Alkohol gesetzt wird, und ist in dieser Form in Wasser leicht löslich (101). Beim Eindampfen der Lösung auf dem Wasser bade fällt es mit 1 ½ Mol. Krystallwasser in charakteristischen, harten, farblosen, in Wasser schwer löslichen Krystallen aus. Verliert sein Wasser bei 140—1500 (104).

Silbers alz, C₅H₃BrO₄Ag₂. Rasch krystallinisch werdender Niederschlag (100), der sich beim Kochen mit Wasser bräunt (101).

Oxycitraconsäure, C₃H₃(OH)(COOH)₂, entsteht beim Behandeln des Chlorcitramalsäureesters, der Chlorcitramalsäure oder ihres Bariumsalzes mit Basen neben Citraweinsäure, Aceton nnd Kohlensäure. Sie kann auch durch Kochen von Citradichlor- und Citradibrombrenzweinsäure, von Mesadibrombrenzweinsäure, sowie Hydrochloroxycitraconsäure mit Baryt erhalten werden.

Zur Darstellung wird Monochlorcitramalsäure in kochendem Wasser gelöst, überschüssiges Barytwasser zugesetzt und so lange gekocht, als sich noch Kohlensäure bildet, und dann schnell filtrirt.
Beim Erkalten erstarrt die Flüssigkeit zu einem Brei von Nadeln des oxycitraconsauren Baryums,
welche abfiltrirt und mit Wasser gewaschen werden. Das Baryumsalz wird durch Salzsäure zersetzt und die Oxycitraconsäure mit Aether aufgenommen.

Oxycitraconsäure krystallisirt aus Wasser in schönen Prismen, die sich sehr leicht in Wasser, Alkohol und Aether lösen. Beim Erhitzen wird sie bei 120 bis 130° weich und bläht sich zu einer schaumigen Masse auf, deren wässrige Lösung alle Reaktionen der Citraweinsäure zeigt. Ebenso geht sie beim Erhitzen

alkohol und Salzsäure (66) (89). Siedep. 203.5°. Spec. Gew. 1.1293 bei 11.5 (66), 1.1138 bei 30°, bez. auf Wasser von gleicher Temp. (89). Optische Eiger schaften (89) (108).

Mesaconsäure-Aethylester, $C_5H_4O_4(C_2H_5)_2$. Aus Mesaconsäure, Alke hol und Schwefelsäure (107) oder Salzsäure (68) (89). Siedep. 229°, spec. Gev 1043 bei 20° (66), 1039 bei 30°, bez. auf Wasser von gleicher Temp. Optisch Eigenschaften (89) (108).

Mesaconylchlorid, C₃H₄(COCl)₂. Mesaconsäure wird mit der berechneten Meng Phosphorpentachlorid bei gewöhnlicher Temperatur behandelt und das Produkt unter ver mindertem Druck destillirt. — Siedep. 80° bei 17 Millim. Druck (68).

Mesaconamid, C₃H₄(CONH₂)₂, bildet sich beim Behandeln des Mesaconsäuremethyl esters mit wässrigem Ammoniak. Schwieriger entsteht es aus dem Aethylester. Krystallisirt au Wasser in plattenförmigen, beim Liegen an der Luft matt werdenden Krystallen vom Schmp. 176:50. Beim Kochen mit Wasser erleidet es eine geringe Zersetzung unter Abspaltung von Ammoniak (71).

CH₂
It a consäure, CCOOH . Zuerst von BAUP (56) in den Produkten der trocknen CH₂COOH

Destillation der Citronensäure aufgefunden. Dabei geht Itaconsäureanhydrid über, welches sich mit dem bei der Reaction entstandenen Wasser in der Vorlage zu Itaconsäure umsetzt (57). Sie bildet sich auch bei der Destillation der Itamalsäure (58), beim Erhitzen der Citraconsäure auf 100° (61), aus Aconitsäure beim Erhitzen mit Wasser auf 180° (34), aus Citronensäure beim Erhitzen mit reinem oder schweselsäurehaltigem Wasser auf 160° (59), beim Kochen des bei der Einwirkung von alkoholischem Cyankalium auf Chlorisocrotonsäureester (aus Acetessigester und Phosphorchlorid) entstehenden Cyanides mit Kalihydrat (60).

Darstellung. Citraconsäureanhydrid wird mit dem 2-3 fachen Volum Wasser 6-8 Stunden auf 150° erhitzt. Nach dem Abtrennen der Itaconsäure durch Filtration wird die Mutterlauge concentrirt. Wenn sich keine Krystalle mehr abscheiden, erhitzt man die Mutterlauge nochmals mit wenig Wasser auf 150°. Ausbeute nahezu theoretisch (62).

Die Itaconsäure krystallisirt rhombisch, schmilzt bei 160° und hat das spec. Gew. 1·573—1·632 (63). Sie fängt bereits unterhalb des Schmelzpunktes an sich zu verflüchtigen; bei der Destillation liefert sie Wasser und Citraconsäureanhydrid (56). Ziemlich löslich in Wasser, leichter in Alkohol, auch in Aether löslich. Bei der Electrolyse von itaconsaurem Kalium entsteht neben etwas Acrylsäure und Mesaconsäure Isoallylen, CH₂ = C = CH₂ (64). Wird Itaconsäure mit wasserfreier Blausäure auf 140—150° erhitzt, so entsteht eine syrupartige, stickstofthaltige (?) Masse, welche bei der Destillation Citraconsäure, beim Behandeln mit Schwefelsäure Itaconsäure und bei der Einwirkung von Kali Mesaconsäure liefert (65). Itaconsäure verbindet sich mit Brom, Chlor, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jodwasserstoff zu entsprechenden Derivaten der Brenzweinsäure, Itabibrombrenzweinsäure u. s. w., mit unterchloriger Säure zu Chloritamalsäure.

Saures itaconsaures Ammoniak, C₅H₅O₄NH₄. In 1½ Thln. Wasser von 12º léslich. Krystallisirt aus concentrirten Lösungen bei 20º in Tafeln und Säulen, aus verdünnten Lösungen in der Kälte in verwitternden Nadeln mit 1 Mol. Wasser.

1taconsaures Barium, C₅H₄O₄Ba + H₂O. Zu Sternen vereinigte Nadeln, welche bei 100° ihr Wasser nicht abgeben.

Saures Bariumsalz, (C,H,O,),Ba+H,O. Rhombische Tafeln.

Itaconsaures Calcium, C₅H₄O₄Ca+H₂O. Nadeln, in 45 Thln. Wasser von 18°, nicht reichlicher in heissem löslich, in Alkohol unlöslich.

Saures Calciumsalz, $(C_5H_5O_4)_3Ca + 2H_2O$. Blättchen, in 13 Thln. Wasser von 12° keslich.

Itaconsaures Silber, C₅H₄O₄Ag₂. Krystallmehl, sehr wenig in heissem Wasser, leicht za Ammoniak löslich. Verpufft beim Erhitzen (56).

Itaconsäure-Methylester, C₅H₄O₄(CH₃)₂. Aus Itaconsäure, Methylalkohol und Salzsäure. Siedep. 210-212·5°, spec. Gew. 1·1399 bei 14·7° (66).

Itaconsäureäthylester, $C_5H_4O_4(C_2H_5)_2$. Aus itaconsaurem Silber und Jodäthyl (67), aus Itaconsäure, Alkohol und Salzsäure (66). Siedep. 228—229°, spec. Gew. 1·051 bei 15°. Polymerisirt sich langsam und geht in eine glasartige Modifikation über, welche sich bei der Destillation vollständig zersetzt (68, 66).

Itaconsäureanhydrid, $C_5H_4O_3$, geht bei der Destillation der Citronensure über (57) und entsteht beim Erwärmen von Itaconsäure mit Acetylchlorid auf dem Wasserbade (69), sowie beim Behandeln von itaconsaurem Silber mit Acetylchlorid (70). In kaltem Aether wenig löslich (70). Krystallisirt aus Chloroform in rhombischen Prismen (66). Siedep. $139-140^{\circ}$ bei 30 Millim Druck. Bei der Destillation unter gew. Druck geht es in Citraconsäureanhydrid über, mit Wasser liefert es leicht Itaconsäure (69). Mit Brom verbindet es sich zu Labibrombrenzweinsäureanhydrid, das bei der Destillation in Bromitaconsäureanhydrid übergeht (68).

Itaconylchlorid, C₅H₄O₂Cl₂. Itaconsäureanhydrid wird mit Chlorphosphor auf dem Wasserbade erwärmt. — Zu Thränen reizende Flüssigkeit, unter 17 Millim. Druck bei 89° siedend. Mit Wasser liefert das Chlorid Itaconsäure (68).

Itaconamid, C₅H₄O₂(NH₂)₂. Aus Itaconsäuremethylester und wässrigem Ammoniak. Schwieriger aus dem Aethylester entstehend. Krystallisirt aus heissem Wasser in durchsichtigen Krystallen vom Schmp. 1920 (71).

Chloritaconsäure, C₅H₅ClO₄, erhält man durch Erhitzen von Aconsäure mir Salzsäure.

— In kaltem Wasser wenig lösliche, krystallinische Krusten. Wird durch siedendes Wasser in Aconsäure übergeführt (72).

Bromitaconsäure, $C_5H_5BrO_4$. Durch trockene Destillation der Itadibrombrenzweinsäure, owie durch Erhitzen der Aconsäure mit Bromwasserstoffsäure erhalten. — Durch Krystallisation warmem (nicht siedendem) Wasser gereinigt, schmilzt sie bei $164^{\,0}$ unter Zersetzung. Siedendes Wasser, sowie kohlensaure Alkalien führen sie in Aconsäure, Zinn oder Zink in Itaconsäure über (72).

Bromitaconsäureanhydrid s. unter Itaconsäureanhydrid.

Aconsäure,
$$C_5H_4O_4\begin{bmatrix} CH \cdot CCH_2COOH & COOH \\ 0 - CO & oder CH \cdot C \cdot CH_2 \\ 0 - CO & 0 - CO \end{bmatrix}$$
.

Von Kekule (112) durch Zersetzen der Itadibrombrenzweinsäure mit kohlensauren Alkalien, mit Baryt oder Kalk erhalten. Sie entsteht auch aus dieser Saure beim Behandeln mit Wasser und Bleioxyd (113), sowie bei zweistündigem Kochen mit der zehnfachen Menge Wasser (114). Sie bildet sich nach der Gleichung: $C_5H_6Br_2O_4=2HBr+C_5H_4O_4$. Auch kann man die Aconsäure durch Kochen der Monobromitaconsäure und Chloritaconsäure mit Wasser darstellen (113).

Darstellung. Je 200 Grm. Itaconsäure werden mit 200 Grm. Wasser zum Brei angerührt und zu demselben 200 Grm. Brom tropfenweise zugesetzt. Die dabei sich bildende warme Löung lässt nach dem Erkalten die Bibrombrenzweinsäure in Krystallkrusten fallen. 29 Gewichtstheile Bibrombrenzweinsäure werden mit 16 Gewichtstheilen kohlensauren Natriums (beide m vollkommen trocknem Zustand abgewogen) behandelt, indem man die Bibrombrenzweinsäure

in möglichst concentrirter Lösung mit 3 der abgewogenen Menge Soda neutralisirt, zum Koclerhitzt und während des Kochens das in möglichst wenig Wasser gelöste letzte Drittel Snach und nach zusetzt. — Dabei muss mit grosser Aufmerksamkeit der Neutralisationspurakt gehalten werden, da selbst ein geringer Ueberschuss von Soda zur Bildung eines öligen Zasetzungsproduktes der Aconsäure führt. Ist der Sättigungspunkt erreicht, so kocht man neeinmal auf, wobei sich gewöhnlich wiederum saure Reaction einstellt, filtrirt ab und dampft dem Wasserbade bei sehr mässiger Temperatur zur Krystallisation ein. Die richtig gesätti Lösung ist röthlich gefärbt, während ein Ueberschuss von Alkali gelbe Färbung hervorruft. I auskrystallisirende Natriumsalz wird durch nochmaliges Umkrystallisiren gereinigt und nei dem Trocknen mit der berechneten Menge Schwefelsäure zersetzt. Man schüttelt die Aconsät mit Aether aus und reinigt sie durch Umkrystallisiren aus Wasser (115).

Die Aconsaure krystallisirt aus Wasser in gut ausgebildeten, flächenreiche rhombischen Krystallen, welche beim Liegen leicht trübe werden. Sie ist Wasser leicht löslich, ziemlich auch in Alkohol und in Aether. Aus der ath rischen Lösung krystallisirt sie in langgezogenen Blättern. Schmp. 164°. Durc Bromwasserstoffsäure wird sie in Bromitaconsäure, durch Chlorwasserstoffsäure i Chloritaconsäure übergeführt (113). Essigsäureanhydrid ist ohne Einwirkung (115 Bei der Behandlung mit Barytwasser liefert sie Kohlensäure, Ameisensäure un Bernsteinsäure (115) neben dem schwerlöslichen Baryumsalz einer öligen Säur (113) (115). Diese letztere ist sehr wahrscheinlich Oxyitaconsäure, C_5H_6O (115), und zwar identisch mit einer Säure, welche sich beim Kochen der Mond chloritamalsäure mit überschüssigem Baryt bildet (117).

Durch längeres Kochen mit Wasser, sowie durch Natriumamalgam wird di Aconsäure in ölige Körper übergeführt (114). Brom wirkt sowohl in Gegenwai von Wasser (116), als in trockenem Zustand (114) bei gewöhnlicher Temperatu nicht auf Aconsäure ein. Beim Erhitzen mit Brom und Wasser auf 150° erleide sie eine tiefergehende Zersetzung (116).

Salze der Aconsäure. Die Aconsäure ist einbasisch. Mit Ausnahme des Silbersalze sind die Salze der Aconsäure leicht löslich selbst in kaltem Wasser. Die wässrige Lösung der selben zeigt saure Reaction.

Aconsaures Natrium, $C_3H_3O_4$ Na + $3H_2O$. Trikline Tafeln; wird durch anhaltendes Kuchen seiner wassrigen Lösung zersetzt (112, 114).

Bariumaals, (C3H3O4)3Ba (nach dem Trocknen bei 1500) (112) (115).

Kupfersals, (C3H3O4)2Cu +4H2O. Dunkelblaue Prismen (115).

Zinksala, (C₃H₃O₄)₂Zn + 8H₂O. Unter 100° schmelzende Krystalle. Verliert seu Wasser bei 100° (115).

Silbersala, C₃H₃O₄Ag. In heissem Wasser leicht, in kaltem schwer lösliche Krystall schuppen. Zersetzt sich beim Eindampfen seiner Lösung (115).

Aconsäure-Methylester, C₃H₃O₄CH₃. Aus aconsaurem Silber und Jodnethyl. Krystallisirt aus Wasser in langen, dunnen Prismen, ist in Aether leicht, schwerer in Alkohol, schwer in Wasser löslich. Die wässrige Lösung reagirt sauer. Schmp. 85°.

Rugheimer.

Condensation.* Das Wort Condensation ist aus der Physik in die Chemie herubergenommen worden, indem dabei eine begriffliche Verschiebung der Be-

^{** 1°} Kikutik, Lehrbuch d. Chem. L. pag. 122. 2 Wikiri. Legon sur quelques points de philosophie chimique, pag. 95. 3° Vergl. u. A. Compt. rend. 54. pag. 515; Ann. Chem. 125. pag. 207. herner Compt. rend. 02. pag. 905 u. 947; Ann. Chem. 130. pag. 272 u. £. 4 Ucter Condensation und Polymerie. Ann. Chem. Suppl. 5. pag. 70. ferner Ber. chem. Ges. 3. pag. 65. 3° Ann. Chem. 141. pag. 173. 9. Ann. Chem. 142. pag. 254. 7° Zeit. Chem. 1560. pag. 707. 8° Ann. Chem. 130, pag. 308. 9. Journ. 6 pr. Chem. 15, pag. 120. 10. Ann. Chem. 141. pag. 129. 11 Ann. Chem. 140, pag. 300. 12 Zeit. Chem. 1507. pag. 214. 13° Ann. Chem. 179.

deutung eintrat, so aber, dass man doch seiner ethymologischen Abstammung Rechnung trug.

In der Physik versteht man unter Condensation die Verdichtung der Gase zu Flüssigkeiten. In der Chemie dagegen die Verdichtung mehrerer gleichartiger Moleküle zu einem einzigen.

Vorübergehend hat man in der Chemie auch von condensirten Typen gesprochen, d. h. man hat z. B. mehrbasische Säuren, mehratomige Alkohole u. s. f. von zwei oder mehreren Molekülen Wasser abgeleitet, man hat sie auf den polymeren oder multiplen (1) Typus oder auch auf den condensirten Typus (2) Wasser bezogen und man sagte, dass dieser durch Condensation von mehreren Molekülen Wasser entstanden sei.

In der oben angedeuteten, auch heute noch gebräuchlichen Bedeutung ist der Begriff Condensation von Berthelot eingeführt worden. Dieser hat durch seine experimentellen Untersuchungen, namentlich über die Synthesen der Kohlenserstoffe auch die Wichtigkeit solcher Reactionen dargethan (3). In Deutschand hat jedenfalls zuerst Baeyer die Tragweite dieser Anschauungen und Thatsecten verstanden und mit Erfolg versucht, dieselben weiter auszudehnen (4).

BAEYER unterscheidet wesentlich zwischen » wahrer Condensation « und wischen » Polymerie. « Nur bei der ersteren findet nach ihm eine Verdichtung der Moleküle durch Kohlenstoffbindung statt, während der Begriff Polymerisation solche Reaction beschränkt bleiben solle, bei denen die Moleküle durch andre mehrwerthige Elemente wie Sauerstoff, Stickstoff etc. vereinigt werden.

Wenn nun auch hervorgehoben werden muss, dass eine solche Scheidung nicht immer durchführbar ist, da doch die Ansichten über die Art der Bindung der Atome verschieden und auch veränderlich sind, wenn weiter darauf hingewiesen werden muss, dass dadurch der Begriff Polymerie ein wesentlich anderer würde, als er bereits in der Wissenschaft feststeht - man dürste dann z. B. das Benzol C₆H₆ nicht mehr als ein Polymeres des Acetylens, C₂H₂, ansprechen - so kann doch nicht geleugnet werden, dass sich insofern ein Bedürfniss nach Systematik bei den Condensationsvorgängen geltend macht, als riturgemäss diejenigen Verbindungen ein weit grösseres Interesse beanspruchen, eckhe eine Anzahl von Derivaten darzustellen erlauben und nicht, oder wenigstens acht ohne Weiteres, wieder in die ursprünglichen Moleküle zerfallen. Dies sind aber gerade diejenigen, bei welchen man voraussetzt die Condensation sei durch Kohlenstoffbindung bewirkt. Von den verschiedenen Condensationsprodukten des Aldehyds z. B. haben Paraldehyd und Metaldehyd, die wir als durch Sauerstoffbindung condensirt ansehen, eine weit geringere Bedeutung erlangt, als das Aldol, in welchem wir die 4 Kohlenstoffatome der 2 Aldehydmoleküle in direkter Bindung voraussetzen.

pag. 163. 14) Ann. Chem. 155, pag. 281. 15) Ann. Chem. 162, pag. 77. 16) Jahresber. 1872, pag. 449. 17) Ann. 97, pag. 305. 18) Ber. chem. Ges. 1881 u. ff. 19) Ber. chem. Ges. 5, pag. 920. 20) Ber. 6, pag. 798; 7, pag. 463; 8, pag. 471; ferner Ann. Chem. 208, pag. 278; 209, pag. 339; 210, pag. 328. 21) Ber. chem. Ges. 8, pag. 677. 22) Ber. chem. Ges. 9, pag. 219, 1524; 10, pag. 1123; 11, pag. 590, 600, 1648, 1650 u. ff. 23) Vergl. Griess, Ber. chem. Ges. 15, pag. 1878. 24) CARO u. Griess, Zeit. Chem. 1867, pag. 278. 25) Ann. Chem. 171, pag. 233. 26) Ber. chem. Ges. 16, pag. 43. 27) Ber. 12, pag. 2395; 13, pag. 17. 28) Bull. soc. chim. 28, pag. 62. 29) Ann. Chem. 201, pag. 333. 30) Monatsh. 1, pag. 317. 31) Ber. 11, pag. 583. 32) Ber. 12, pag. 350. 33) Ber. chem. Ges. 15, pag. 2259. 34) Ann. Chem. 83, pag. 118. 35) Ann. Chem. 202, pag. 36. 36) Griess, Berl. Ber. 17, pag. 603. 37) LADENBURG, ibid. 17, pag. 147.

Wichtig aber scheint es mir, hier darauf hinzuweisen, dass der Begriff der Condensation doch nur auf solche Vorgänge angewendet werden dars, wo zwei oder mehrere gleiche, oder doch wenigstens gleichgeartete, z. B. homologe Moleküle sich mit oder ohne Austritt von Wasser, Ammoniak oder dergl. zu einem neuen Molekül vereinigen, denn wenn man, wie dies geschehen ist, auch da von Condensation spricht, wo 2 heterogene Moleküle unter Austritt von Wasser etc. auseinander einwirken und die Bildung eines neuen Moleküls veranlassen, so müsste auch die Ester- und selbst die Salzbildung als eine Condensation ausgesast werden, d. h. der Begriff der Condensation würde dann so sehr erweitert, dass er jede Bedeutung verlöre. Wollte man aber, im Sinne der BAEYER'schen Systematik und diese erweiternd, überall da von Condensation sprechen, wo verschiedene Moleküle unter Kohlenstoffbindung zusammentreten, so würde man sowohl der sprachlichen als auch der historischen Bedeutung des Begriffs untreu und würde dann von Condensationen da reden, wo etwa wahre Synthese gebraucht werden könnte.

Ich glaube daher, dass man die ursprüngliche Bedeutung nur soweit verlassen darf, als es die inzwischen gewonnene Erkenntniss verlangt, und Condensation als eine Reaktion definirt, bei welcher mehrere gleiche oder chemisch ähnliche Moleküle, zuweilen unter Austritt einfacher Moleküle (wie Wasserstoff, Wasser, Ammoniak etc.), sich zu einem neuen Molekül vereinigen.

Dass bei dieser Definition insofern eine Erweiterung des ursprünglichen Begriffs eingetreten ist, als jetzt nicht nur die Verdichtung gleicher, sondern auch chemisch ähnlicher Moleküle als Condensation aufgefasst werden soll, erscheint mir deshalb geboten, weil sonst sehr analoge Reaktionen, wie die Bildung von Zimmtsäurealdehyd aus Bittermandelöl und Aldehyd und die Bildung des Crotonaldehyds aus Aldehyd, allein verschieden aufgefasst werden müssten. Freilich muss zugegeben werden, dass durch diese Erweiterung des Begriffs derselbe auch unbestimmter geworden ist, da über chemisch ähnliche Moleküle immerhin verschiedene Meinungen möglich sind.

Indem ich nun an die wichtigsten Condensationen erinnere, erwähne ich zunächst die epochemachenden Arbeiten Berthelot's über die Synthese von
Kohlenwasserstoffen. Unter den vielen dort ausgeführten hierhergehörigen Reaktionen verdienen besonders zwei hervorgehoben zu werden: 1. die Synthese des
Benzols durch Erhitzen von Acetylen (5).

$$3C_2H_2 = C_6H_6$$
.

2. Die Bildung von Anthracen beim Durchleiten von Toluol durch glühende Röhren (6).

$$2C_7H_8 = C_{14}H_{10} + 3H_2$$
.

Diese letztere Reaktion hat sich zu grosser Ausdehnung fähig erwiesen. So hat u. A. Berthelot auch die Synthese des Diphenyls ausgeführt, indem er Benzol durch ein glühendes Rohr leitete (7).

Hierher gehört auch die schon etwas früher von Limpricht entdeckte Synthese des Anthracens (8), welches er durch Erhitzen von Benzylchlorid mit Wasser und Destillation des so gewonnenen Produktes erhielt:

$$2C_7H_7Cl = C_{14}H_{10} + 2HCl + H_2.$$

Ferner muss auch die von Kane aufgefundene Bildung des Mesitylens aus Aceton und Schwefelsäure als Condensation aufgefasst werden (9).

$$3C_3H_6O = C_9H_{12} + 3H_2O.$$

Diese Reaktion hat eine grosse Bedeutung erlangt, nachdem Firms durch

Untersuchung der Abkömmlinge des Mesitylens zeigen konnte, dass es ein aromatischer Kohlenwasserstoff sei (10) und nachdem seine Natur als symmetrisches Trimethylbenzol durch BAEYER (11) und KEKULE (12) wahrscheinlich geworden, durch LADENBURG erwiesen wurde (13).

Auch die von BAEYER ausgeführte Synthese des Picolin (14) aus Acroleïnammoniak darf hier nicht unerwähnt bleiben:

$$2C_3H_4ONH_3 = C_6H_7N + NH_3 + 2H_2O$$

und schliesslich werde noch auf die interessanten Bildungen von Crotonaldehyd und von Aldol, welche von Kekulé (15) und von Wurtz (16) aufgefunden wurden, hingewiesen:

$$2C_2H_4O = C_4H_6O + H_2O$$
,
 $2C_2H_4O = C_4H_8O_2$.

Dabei aber soll nicht versäumt werden, Chiozza als den ersten zu nennen, welcher Condensationsprodukte aus Aldehyden darstellte (17).

Innere Condensation. Unter innerer Condensation werden alle dicjenigen Vorgänge verstanden, bei welchen aus einem Molekül eines Körpers
mter Abgabe einzelner Atome ein neues Molekül entsteht, in welchem meist
die Atome in innigerer Bindung oder verdichtet enthalten sind. Innere
Condensation bedeutet also eine Verdichtung der Atome innerhalb des
Moleküls. Derartige Reactionen kennt man schon lange. Es gehören hierher
die Anhydridbildung bei zweibasischen Säuren und zweiatomigen Alkoholen, die
Bildung der Aldehyde aus den Alkoholen, der Olefine aus den Alkoholen, der
ungesättigten Olsäuren aus den Milchsäuren:

$$\begin{array}{c} \mathrm{C_3H_6O_3} = \mathrm{C_3H_4O_2} + \mathrm{H_2O,} \\ \mathrm{Hydracyls\"{a}ure} & \mathrm{Acryls\"{a}ure} \end{array}$$

die Bildung von Cyanamid aus Harnstoff und viele andere schon lange bekannte und studirte_Reactionen.

Diese inneren Condensationen haben neuerdings eine hervorragende Bedeutung erlangt durch die Entdeckung der Condensationsvorgänge bei den Orthoderivaten des Benzols, welche auch hierher gehören.

Diese Entdeckung wurde angebahnt durch eine Beobachtung HOBRECKER'S (19), wonach Nitracetamidotoluol durch Reduction in Aethenyldiamidotoluol übergeht. Ebenso stellte er auch ein Aethenyldiamidoxylol und ein Aethenyltriamidobenzol dar. Sehr viele Versuche ähnlicher Art wurden später von HÜBNER in Gemeinschaft mit einigen Schülern ausgeführt und HÜBNER wies zuerst darauf hin (20), dass die Bildung solcher Anhydroverbindungen nur in der Orthoreihe möglich sei. Man hat

$$C_6H_{4NO_2}^{NH\cdot C_2H_3O} + H_6 = C_6H_{4N}^{NH\cdot C_2H} + 3H_2O.$$

LADENBURG hat dann die Darstellung solcher Anhydrobasen aus den Diaminen selbst kennen gelehrt (21). Er hat ferner namentlich durch das Verhalten der Diamine und der Amidophenole gegen Säuren, gegen Aldehyde und gegen salpetrige Säure, den Nachweis erbracht, dass die Orthoderivate des Benzols durch die Bildung solcher innerer Condensationsprodukte sich wesentlich von ihren Isomeren den Meta- und den Paraderivaten unterscheiden, und er hat auf dieses verschiedene Verhalten der Orthoverbindungen eine experimentelle Methode zur Unterscheidung der Orthodiamine von ihren Isomeren gegründet (22).

Von diesen Reactionen sei hier nur die Einwirkung der salpetrigen Säure auf die Orthodiamine näher ausgeführt. Diese verläust wesentlich anders als

die Reaction auf das Metadiamin. In dem erstern Fall entsteht eine sogen. Azimidoverbindung (23), während ein Metadiamin in ein Triamidoazoderivat verwandelt wird (24). Man hat

$$C_6H_4NH_2 + HNO_2 = C_6H_4NH_N + 2H_2O,$$
Orthodiamidobenzol
$$2C_6H_4NH_2 + HNO_2 = C_6H_4NH_2$$

$$2C_6H_4NH_2 + HNO_2 = C_6H_4N$$

$$NH_2 + HNO_2 = C_6H_4N$$

$$NH_2 + HNO_3 = C_6H_4(NH_2)$$

$$N + 2H_2O.$$

$$C_6H_4(NH_2)_3$$
Triamidoazobenzol.

Es ist charakteristisch, dass im Fall der Orthoverbindung die Reaction sich auf ein Molekül beschränkt, während bei dem Metaphenylendiamin zwei Moleküle gleichzeitig durch die salpetrige Säure angegriffen und zu einem neuen Molekül verschmolzen werden. Auch hier lässt sich das Reactionsprodukt der Orthoverbindung, die Azimidoverbindung, als ein inneres Condensationsprodukt und zwar einer zuerst erstandenen Diazoverbindung ansehen. Diese geht dann unter Wasserverlust in die Azimidoverbindung über. Man hat:

$$C_{6}H_{4NH_{2}}^{NH_{2}} + HNO_{2} = C_{6}H_{4NH_{2}}^{N = NOH} + H_{2}O,$$
Orthodiamiobenzol
$$C_{6}H_{4NH_{2}}^{N = NOH} = C_{6}H_{4NH}^{N = N} + H_{2}O.$$
Azimidobenzol.

Was die Einwirkung der salpetrigen Säure auf Paradiamine betrifft, so ist diese noch nicht eingehend untersucht, doch weiss man, dass hier keine innere Condensation eintritt. Bei der Behandlung des Phenylendiamins mit salpetriger Säure scheint zuerst Amidodiazobenzol zu entstehen (36), welches aber leicht in einen sauerstoffhaltigen Körper zerlegt wird (37):

Saure scheme zuerst Amidodiazobenzor zu einstehen (30), werdies aber ich einen sauerstoffhaltigen Körper zerlegt wird (37):
$$C_6H_4^{NH_2}{}^2 2HCl + HNO_2 = C_6H_4^{NH_2}HCl + 2H_2O$$

$$2C_6H_4^{NH_2}HCl + 4HNO_2 = C_{12}H_{12}N_2O_3 + 2N_2 + 4NO + H_2O.$$

Aehnlich lassen sich die Einwirkungen von Aldehyden auf Orthodiamine deuten. Diese führen zu beständigen Basen, den Aldehydinen (22), während bei Anwendung von Meta- oder Paradiaminen sehr unbeständige, durch Säuren sofort spaltbare Verbindungen entstehen.

Das Charakteristische dieser Condensationen in der Orthoreihe besteht darin, dass die beiden substituirenden Gruppen in direkte Bindung treten, einen sogen. >Ring« bilden.

LADENBURG (22) hat darauf hingewiesen, dass eine Reihe sehr interessanter Körper auf dieser Eigenschaft der Orthoverbindungen beruht, so das Cumarin, das Piperonal, der Indigo, die Phtaleïne etc. Andererseits muss aber auch hervorgehoben werden, dass auch das Chinon als ein inneres Condensationsprodukt angesehen werden kann und dass dieses der Parareihe angehört. Es ist

$$C_6H_{4OH}^{OH} = C_6H_4O_2 + H_2$$
Hydrochinon Chinon.

Zu den inneren Condensationen sind ferner zu rechnen die interessanten Synthesen des Oxindols und des Isatins. Das erstere entsteht nach BAEYER (31) durch Reduction der Orthonitrophenylessigsäure aus der offenbar zunächst gebildeten Orthoamidophenylessigsäure:

$$C_6H_4CH_2\cdot COOH = C_6H_4 < NH < CH_2\cdot CO + H_2O.$$

Aehnlich bildet sich Isatin nach CLAISEN (32) aus Orthonitrobenzoylameisensăure:

$$C_6H_{4CO\cdot COOH}^{NH_9} = C_6H_4 \stackrel{N}{\underbrace{CO\cdot C(OH)}} + H_2O.$$

Letzteres entsteht auch nach BAEYER (33) durch Behandlung von Orthonitrophenylpropionsäure mit Alkalien. Hier findet neben der inneren Condensation eine innere Oxydation statt, indem die Sauerstoffatome der Nitrogruppe sich mit den Kohlenstoffatomen der Propiolsäure vereinigen:

$$C_6H_{^4C:C}^{NO_2} \cdot CO_2H = C_6H_4 \cdot CO \cdot C(OH) + CO_2$$
. Bei den Synthesen des Indigo kommen gleichzeitig innere und äussere Con-

densationen vor.

Als das Vorbild dieser Synthesen darf die viel früher beobachtete Bildung des Carbostyryl bei der Reduction von o-Nitrozimmtsäure angesehen werden, welche CHIOZZA im Jahre 1852 auffand (34):

$$C_6H_{4CH:CH\cdot CO_2H} = C_6H_{4} \underbrace{CH:CH\cdot C(OH)}_{CH:CH\cdot C(OH)} + H_2O.$$

Sehr bemerkenswerth sind diejenigen Reaktionen, bei welchen aus Monosubstitutionsprodukten durch innere Condensationen derartige Ringbildungen entstehen, indem aus der substituirenden Seitenkette und dem Benzol gleichzeitig Atome austreten, sodass die vorhandene Seitenkette mit einem zweiten Kohlenstoff des Benzolkerns in direkte Bindung treten kann und dieses zweite Kohlenstoffatom steht dann, wenigstens soweit einstweilen die Experimentaluntersuchungen reichen, dem ersten gegenüber in Orthostellung.

Dahin gehört die bekannte Naphtalinsynthese von Aronheim aus Butylenbenzolbromid beim Ueberleiten über glühenden Kalk (25),

$$C_6H_5C_4H_7Br_9 = C_6H_4 \cdot C_4H_4 + 2HBr + H_9$$

semer die erst ganz kürzlich von TITTRIG (26) beobachtete interessante Synthese des a-Naphtols durch Erhitzen von Isophenylcrotonsäure,

$$C_6H_4 \cdot C_4H_5O_2H = C_6H_4 \cdot C_4H_3OH + H_2O.$$

Auch die von Hofmann aufgefundenen Bildungen der Thioamidophenolderivate aus Anilinabkömmlingen beim Erhitzen mit Schwefel müssen hierher gerechnet werden (27).

$$C_{6}H_{5}NH \cdot C_{7}H_{5}O + S = C_{6}H_{4}S / N \cdot C_{7}H_{5} + H_{2}O,$$
Benzomilid Benzenylamidothiophenol,

ebenso wie die von Pend'homme beobachtete (28), von Brunck weiter verfolgte und von Grabe (29) aufgeklärte Bildung des Mizarinblaus aus β-Nitroalizarin beim Erhitzen mit Glycerin und Schweselsäure. Daran schliesst sich dann unmittelbar die wichtige und folgenreiche Synthese des Chinolins aus Anilin, Nitrobenzol, Glycerin und Schwefelsäure, welche wir Skraup verdanken (30). Auch diese kann nämlich als eine innere Condensation angesehen werden, wenn man voraussetzt, dass sich zunächst ein Anilid des Glycerins bildet, welches dann unter dem Einfluss der Schwefelsäure und des Nitrobenzols Wasser und Wasserstoff verliert und Chinolin bildet.

$$\begin{split} &C_{9}H_{5}NH_{2}+C_{3}H_{8}O_{3}=C_{6}H_{5}NH\cdot CH_{2}\cdot CHOH\cdot CH_{2}OH+H_{2}O,\\ &C_{6}H_{5}NH\cdot CH_{2}\cdot CHOH\cdot CH_{2}OH=C_{6}H_{4}\overset{N\cdot C}{CH\cdot CH}+2H_{2}O+H_{2}. \end{split}$$

Vielleicht entsteht auch zuerst Acrolein, welches sich dann mit Anilin verbindet und durch Wasserentziehung und Oxydation Chinolin liefert.

Auch die von Königs aufgefundene erste Synthese des Chinolins aus Allylanilin beim Ueberleiten über glühendes Bleioxyd ist als innere Condensation autzufassen:

$$C_6H_5NH\cdot C_8H_5 = C_6H_4NC_3H_3 + 2H_2$$

und auch hier entsteht unter Ringbildung ein Orthosubstitutionsprodukt.

Es gehören dann noch hierher die merkwürdigen Bildungen von Anthracenderivaten aus Abkömmlingen des Triphenylmethans, welche wir BAEYER verdanken. Hier sei z. B. die Bildung von Phenylanthranol aus Triphenylmethancarbonsäure durch Wasserentziehung erwähnt (35):

Cumarverbindungen.*) Unter Cumarverbindungen sind sämmtliche im aromatischen Kern Hydroxyl enthaltenden Derivate der Hydrozimmtsäure und

^{*) 1)} Zwenger u. Bodenbender, Ann. 126, pag. 262. 2) Zwenger, Ann. Suppl. 5, pag. 101 u. ff. 3) Tiemann u. Herzfeld, Ber. 10, pag. 283-84. 4) Perkin, Ch. Soc. 39. pag. 415 u. ff.; Jahresber. 1881, pag. 826-832. 5) FITTIG u. EBERT, Ann. 216, pag. 139 u. ff. 6) ZWENGER, Ann. Suppl. 5, pag. 115-118. 7) Ders., Ann. Suppl. 8, pag. 23. 8) FISCHER, Ber. 14, pag. 448. 9) BOULLAY u. BOUTRON, BERZ. Jahresber. 7, pag. 237. 10) KOSSMANN, Ann. 52, pag. 387. 11) PERKIN, Ann. 147, pag. 230; ibid. 148, pag. 206; Jahresber. 1881, pag. 824. 12) Ders., Ber. 8, pag. 1599. 13) Gössmann, Ann. 98, pag. 66. 14) Fittig u. EBERT, Ann. 216, pag. 162. 15) PERKIN, Z. Ch. 1871, pag. 94, 179. 16) Ders., ibid., pag. 177. 17) BAESEKE, Ann. 154, pag. 85. 18) PERKIN, Ann. 157, pag. 118. 19) BLEIBTREU, Ann. 59, pag. 191. 20) CHIOZZA u. FRAPPOLI, Ann. 95, pag. 252. 21) TIEMANN u. LUDWIG, Ber. 15, pag. 2048. 22) HI.ASIWETZ, Ann. 142, pag. 358. 23) GLASER u. BUCHANAN, Z. Ch. 1879, pag. 197. 24) E. u. H. SALKOWSKY, Ber. 13, pag. 189. 25) BAUMANN, Ber. 12, pag. 1450; 13, pag. 279. 26) PERKIN, Jahresber. 1877, pag. 792. 27) STÄDELER, Ann. 116, pag. 57 u. ff. 28) Liebic, Ann. 57, pag. 127. 29) SCHULZE u. BARBIERI, Ber. 11, pag. 710. 30) HINTER-BERGER, Ann. 71, pag. 74. 31) BAYER, Z. Ch. 1867, pag. 436. 32) HOFMEISTER, Ann. 189, pag. 27. 33) Erlenmeyer, Ann. 219, pag. 164 u. ff. 34) Barth, Ann. 136, pag. 111. 35) MEYER, Ann. 132, pag. 156. 36) GORUP-BESANEZ, Ann. 125, pag. 281. 37) THUDICHUM u. WANKLYN, Z. Ch. 1869, pag. 669. 38) HLASIWETZ, Ann. 136, pag. 131. 39) TIEMANN u. HERZPHLD, Ber. 10, pag. 65. 40) GABRIEL, Ber. 15, pag. 2301. 41) HLASIWETZ u. GRABOWSKI, Ann. 139, pag. 102 u. ff. 42) WILL, Ber. 16, pag. 2116. 43) Posen, Ber. 14, pag. 2744. 44) WILL, Ber. 16, pag. 2115. 45) TIRMANN u. WILL, Ber. 15, pag. 2079. 46) TIRMANN u. REIMER, Ber. 12, pag. 993. 47) TIEMANN u. LEWY, Ber. 10, pag. 2215. 48) TIEMANN u. MÜLLER, Ber. 14, pag. 1996. 49) HLASIWETZ, Ann. 142, pag. 353. 50) TIEMANN u. NAGAI, Ber. 11, pag. 646. 51) LORENZ, Ber. 13, pag. 757. 52) ILLASIWETZ, Ann. 142, pag. 221. 53) HLASIWETZ u. BARTH, Ann. 138, pag. 65. 54) TIEMANN u. WILL, Ber. 14, pag. 951 u. ff. 55) TIEMANN u. WILL, Ber. 15, pag. 2082. 56) WILL, Ber. 16, pag. 2106. 57) FRIRDLÄNDER u. MÄHLY, Ber. 16, pag. 854. 58) ROCHLEDER, Jahresber. 1863, pag. 589. 59) ZWENGER, Ann. 90, pag. 68. 60) ROCHLEDER, Z. Ch. 1867, pag. 532. 61) TIEMANN u. WILL, Ber. 15, pag. 2072. 62) Will, Ber. 16, pag. 2106. 63) LIEBERMANN u. KRIETSCH, Ber. 13, pag. 1590. 64) LIEBERMANN u. MASTBAUM, Ber. 14, pag. 475. 65) PERKIN, Jahresber. 1881, pag. 826-832. 66) PERKIN, Jahresber. 1881, pag. 824. 67) PERKIN, Jahresber. 1875, pag. 590. 68) PERKIN, Jahresber. 1877, pag. 792-793. 69) Perkin, Ann. 150, pag. 84. 70) Pechmann u. Duishkre; Ber. 16, pag. 2119 u. ff. 71) PERKIN, Ann. 147, pag. 229 u. ff. 72) OULIALORO, Jahresber. 1879, pag. 731. 73) KAUFFMANN, Ber. 16, pag. 683. 74) TIEMANN u. KRANZ, Ber. 15. pag. 2059, 2070. 75) v. Pechmann, Ber. 17, pag. 929 u. ff. 76) Will u. Jung, Ber. 17 pag. 1081 u. ff. 77) ZWENGER, Ann. 115, pag. 8. 78) ZWENGER, Ann. Suppl. 8, pag. 32.

der Zimmtsäure, sowie die Homologen derselben beschrieben. Die o-Oxyzimmtsäure, die Dioxyzimmtsäuren und Trioxyzimmtsäuren, in welchen sich Hydroxyl und die Carboxyl enthaltende Seitenkette in der Orthostellung befinden, sammt den Homologen derselben sind durch besondere Reactionen ausgezeichnet.

1. Die Säuren gehen unter Wasserabspaltung in die sogen. Cumarine über, z. B.

$$\begin{array}{c|c} \text{o-C}_6H_4 \begin{tabular}{c} CH = CH - COOH \\ \text{o-Oxyzimmtsäure} \\ \text{(o-Cumarsäure)} \\ \text{o-p-C}_6H_3 \begin{tabular}{c} CH = CH - COOH \\ OH \\ \text{o-p-Dioxyzimmtsäure} \\ \text{(Umbellsäure)} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH = CH - CO \\ \text{OH} \\ \text{Oxycumarin} \\ \text{(Umbelliferon)}. \end{array}$$

2. Beim Erhitzen der Cumarine oder der sauren Aether der Oxycumarine mit dem Jodid eines Alkoholradikals und Natronhydrat entstehen, je nachdem die Reaction längere oder kürzere Zeit andauert, zwei verschiedene, jedoch isomere Aethersäuren, deren Isomerie, bis jetzt nicht genügend erklärt ist.

Dieselben werden als α- und β-Säuren bezeichnet.

CH=CH-CO₂H

C₆H₄
$$\bigcirc$$
 CH=CH-CO₂H

Cumarin

Cumarin

CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH=CH-CO

 \bigcirc CH=CH-CO

 \bigcirc CH=CH-CO

 \bigcirc CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH=CH-CO₂H

 \bigcirc CH₃
 \bigcirc

Die α -Säuren werden durch kürzere, die β -Säuren durch längere Digestion des Gemisches erhalten. Die α -Säuren sowohl, wie ihre Aether etc. gehen durch Erhitzen auf ihre Siedetemperatur, oder mit Salzsäure in die β -Säuren und die entsprechenden Derivate über. Durch Aufnahme von 2 Atomen Wasserstoff, Brom etc. entstehen aus beiden Säuren identische Produkte.

Monoxysäuren.

o-Hydrocumarsäure, Melilotsäure, o-Oxyhydrozimmtsäure, o-Oxyphenylpropionsäure, $C_6H_4 \stackrel{CH_2CH_2CO_2H}{OH}$ (1) Dieselbe kommt theils frei, theils an Cumarin gebunden im Steinklee (1) (Melilotus officinalis) vor. Sie entsteht durch Behandlung von o-Cumarsäure (3), $C_6H_4 \stackrel{C_2H_2CO_2H}{OH}$, oder von Cumarin (2), $C_6H_4 \stackrel{C_2H_2CO}{OH}$, mit Natriumamalgam.

Zur Darstellung (3) wird 1 Thl. Cumarsäure mit 40 Thln. Wasser und 40 Thln. festem Natriumamalgam ‡ Stunden erhitzt, die vom Quecksilber abgegossene Flüssigkeit angesäuert und die Säure mit Aether ausgezogen.

Grosse, spiessige Krystalle, welchs bei 82-83° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Bei 18° löst sich 1 Thl. in 20 Thln., bei 40° in 0918 Thln. Wasser. Die Lösung wird durch Eisenchlorid vorübergehend blau gefärbt.

Die Salze (2) sind meist krystallinisch. Barytsalz, $(C_9H_9O_3)_2Ba+3H_2O$, bildet feine Nadeln. Kalisalz, $C_9H_9O_3K$, krystallisirt in Blättchen. Kupfersalz, $(C_9H_9O_3)_2Cu+H_2O$, ist ein grüner, krystallinischer Niederschlag.

Melilotsäureanhydrid (2), C₉H₈O₂, durch Destillation der Säure dargestellt, krystallisirt in rhombischen, bei 25° schmelzenden Tafeln. Siedep. 272°.

Melilotsäureäthyläther (2), $C_6H_4 < C_2H_4CO_2C_2H_5$, durch Behandlung der Säure mit Alkohol entstehend, bildet monokline, bei 34° schmelzende Prismen. Durch concentrirtes Ammoniak wird er in das Melilotsäurea mid (2), $O_6H_4 < C_2H_4CONH_9$, umgewandelt. Lange Nadeln, welche bei 70° schmelzen.

Methylmelilotsäure (4), $C_6H_4 < \begin{array}{c} C_2H_4CO_2H \\ OCH_3 \end{array}$, durch Einwirkung von Natriumamalgam auf α - oder β -Methylcumarsäure dargestellt, krystallisirt aus siedendem Ligroïn in kleinen, glänzenden, bei 92° schmelzenden Krystallen.

Aethylmelilotsäure (5), $C_6H_4 < C_2H_4 < C_2H_5$, analog der vorigen aus den entsprechenden Aethylverbindungen dargestellt, krystallisirt aus wässerigem Alkohol in glänzenden, bei $80-80.5^{\circ}$ schmelzenden Nadeln.

Barytsalz, $(C_{11}H_{13}O_3)_2$ Ba, bildet Warzen, Kalksalz, $(C_{11}H_{13}O_3)_2$ Ca+2H₂O, glänzende Krystallnadeln.

Dibrommelilotsäure (6), $C_9H_8Br_2O_3$, aus Brom und Melilotsäure dargestellt, bildet bei $115^{\,0}$ schmelzende Nadeln. Lässt man Brom in Schwefelkohlenstoff gelöst, auf eine ebensolche Lösung von α - und β -Methyl- resp. Aethylcumarsäure einwirken, so entstehen Dibrommethyl- und Aethylmelilotsäure. Die Methylsäuren sollen nach Perkin (4) verschieden sein, nach Fittig und EBERT (5) sind sie jedoch identisch.

Methyldibrommelilotsäure (4, 5), C₆H₄<C₂H₂Br₂CO₂H, bildet Krystalle, welche bei 162° unter starker Zersetzung schmelzen.

Aethyldibrommelilotsäure (4, 5), C₆H₄<C₂H₂Br₂CO₂H. Gut ausgebildete, kleine Krystalle, welche bei 155° schmelzen.

Methyltribrommelilotsäure (4), C₆H₃Br C₂H₂Br₂CO₂H, durch Einwirkung von Bromdämpfen auf α- oder β-Methylcumarsäure erhalten, bildet bei 185—186° schmelzende Krystalle. Durch Einwirkung von Brom geht sie in

Tetrabrommelilotsäure (4), C₆H₂Br₂CC₂H₂Br₂CO₂H, über, welche bei 200-202⁰ schmelzende Krystalle bildet.

Dinitromelilotsäure (6), C₉H₈(NO₂)₂O₃, krystallisirt aus Alkohol in gelben Prismen, welche bei 155° schmelzen. Die in Wasser meist schwer löslichen Salze sind gelb oder roth gesärbt.

o-Cumarsäure, o-Oxyzimmtsäure, C₆H₄<CH=CH-CO₂H, findet sich im Steinklee und in den Fahamblättern. Sie entsteht durch Erhitzen von Cumarin (7) mit concentrirter Kalilauge und durch Kochen von o-Diazozimmtsäure (8) mit Wasser.

Zur Darstellung wird Cumarin mit sehr conc. wässeriger Kalilauge so lange vorsichtig eingedampft, bis die Lösung bei schwachem Erkalten fest wird, dann in Wasser gelöst und mit Salzsäure gefällt. Die Säure wird durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser von Salicylsäure befreit, zur Entfernung des Cumarins in wenig verdünntem Ammoniak gelöst, das Filtrat nach Vertreibung des Ammoniaks mit salpetersaurem Silber gefällt und das Silbersalz durch Salzsäure zersetzt.

o-Cumarsäure krystallisirt aus heissem Wasser in langen, farblosen Nadeln, welche bei 207—208° schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Ihre Lösung in verdünntem Ammoniak ist im reflectirten Lichte maigrün.

Barytsalz, $(C_9H_7O_3)_2$ Ba $+ H_2O_1$, bildet in Wasser leicht lösliche Warzen. Das Bleisalz, $(C_9H_7O_3)_2$ Pb, ist ein krystallinischer Niederschlag, das Silbersalz, $C_9H_7O_3$ Ag, ein weisses Pulver.

Methylcumarsäure (4), $C_6H_4 < \begin{array}{c} C_2H_9CO_9H \\ OCH_3 \end{array}$. Die α -Säure entsteht durch Erhitzen von Natriumcumarin (1 Mol.) mit Jodmethyl (1 Mol.) auf 150°, während bei Anwendung von überschüssigem Jodmethyl ihr Methyläther gebildet wird. Monokline, bei 88–89° schmelzende Prismen. Wenig löslich in Ligroïn, leicht in Alkohol löslich. Sie geht durch Erhitzen in die β -Säure über. Ihr Aether und Chlorid liefern beim Erhitzen mit Ammoniak das Amid der β -Säure.

Der Methyläther, C₆H₄C₀CH₂CO₂CH₃, ist eine bei 275-276° siedende Flüssigkeit.

 β -Methylcumarsäure (4), welche auch durch Erhitzen von Salicylaldehydmethyläther, $C_6H_4 \stackrel{COH}{\sim}_{OCH_3}$, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid dargestellt ist, bildet monokline, bei 178—179° schmelzende Krystalle.

Der Methyläther, C₆H₄ C₂H₂CO₂CH₃, siedet bei 293°.

Aethylcumarsäure (4, 5), $C_6H_4 \lesssim C_2H_2CO_2H$. Die beiden isomeren Säuren werden wie die Methylverbindungen dargestellt.

a-Aethylcumarsäure bildet stark lichtbrechende, bei 103—104° schmelzende Krystalle. Der Aethyläther siedet bei 290—291°.

β-Aethylcumarsäure krystallisirt in kleinen, bei 131·5—132·5° schmelzenden Prismen. Der Aethyläther siedet bei 302—304°.

Acetylcumarsäure (3), $C_6H_4 \stackrel{\cdot}{\succsim} C_9H_9CO_9H$, aus Salicylaldehyd, Essigsäureanhydrid und Natriumacetat dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser in Nadeln. Schmp. 146°.

Cumarin, $C_6H_4 < C_2H_2CO$. Dasselbe wurde bereits 1820 aus Tonkabohnen dargestellt, anfangs für Benzoesäure gehalten und erst später als eigenthümliche Substanz erkannt. Es findet sich fertig gebildet in verschiedenen Pflanzen resp. Pflanzentheilen, z. B. in dem Samen von Dipterix odorata (9), in den Blättern von Waldmeister, Asperula odorata (10), im Steinklee, Melilotus officinalis, und anderen. Synthetisch wird es durch Erhitzen von Natriumsalicylaldehyd (11) mit Essigsäureanhydrid oder von Salicylaldehyd (12), Essigsäureanhydrid und Natriumacetat dargestellt. In letzterem Falle entsteht zunächst Acetylcumarsäure (3), welche durch Erhitzen in Cumarin und Essigsäure zerfällt.

$$C_{6}H_{4} < \begin{array}{l} COH \\ CNa \end{array} + \begin{array}{l} CH_{3}CO > O = C_{6}H_{4} < \begin{array}{l} C_{2}H_{2}CO \\ O - H_{3}CO > O \end{array} = C_{6}H_{4} < \begin{array}{l} C_{2}H_{2}CO \\ O - H_{3}CO > O \end{array} + CH_{3}CO_{2}Na,$$

$$C_{6}H_{4} < \begin{array}{l} C_{2}H_{2}CO_{2}H \\ O - COCH_{3} \end{array} = C_{6}H_{4} < \begin{array}{l} C_{2}H_{2}CO \\ O - H_{3}CO_{2}H \end{array} + CH_{3}CO_{2}H.$$

Zur Darstellung (13) aus Tonkabohnen werden dieselben, fein zerschnitten, einigemale mit dem gleichen Vol. Alkohol (80%) in der Wärme ausgezogen, die filtrirte Lösung durch Destillation von einem Theile des Alkohols befreit und mit dem vierfachen Vol. Wasser versetzt. Aus der rum Sieden erhitzten und darauf filtrirten Flüssigkeit krystallisirt das Cumarin beim Erkalten aus.

Es bildet rhombische Krystalle, welche bei 67° schmelzen. Siedep. 290° (11). Schwierig in kaltem, leichter in heissem Wasser, leicht in Alkohol löslich. Der Geruch ist angenehm gewürzhaft, daher seine Anwendung in der Parsümerie. Durch Kochen mit concentrirter Kalilauge wird das Cumarin in o-Cumarsäure übergesührt, durch Schmelzen mit Aetzkali in Salicylsäure und Essigsäure zerlegt. Natriumamalgam bildet in wässeriger Lösung o-Hydrocumarsäure, in alkoholischer Cumarinsäure. Mit Metalloxyden vereinigt sich das Cumarin zu meist amorphen

Verbindungen. Durch Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung von Cumarin entsteht

Cumarinchlorid, C₉H₆O₂Cl₂, eine syrupartige Substanz, während durch Eintragen von Cumarin in eine Lösung von Brom in Schweselkohlenstoff

Cumarinbromid. C₉H₆O₂Br₂ (14), entsteht, welches in schiefen, bei 105° schmelzenden Prismen krystallisirt. Durch rauchende Schwefelsäure wird das Cumarin entweder in

- α-Chlorcumarin (16), C₉H₅ClO₂, krystallisirt aus Alkohol in flachen, bei 122-123° schmelzenden Nadeln.
- β Chlorcumarin (17), $C_6H_3Cl < O_2H_2CO \atop O \downarrow$, bildet bei 162° schmelzende Krystalle.

Tetrachlorcumarin (16), C₉H₂Cl₄O₂, entsteht durch Einleiten von Chlor in eine I.ösung von Cumarin und Jod in Tetrachlorkohlenstoff. Bei 144—145° schmelzende Nadeln.

- a-Bromcumarin (18), C9H5BrO2, bildet bei 110° schmelzende Prismen.
- β-Bromcumarin (16), C₆H₃Br C₂H₂CO krystallisirt in flachen, bei 160° schmelzenden Prismen.
- α -Dibromcumarin (16), $C_9H_4Br_2O_2$, bildet kleine, bei 183° schmelzende Nadeln.
- $\beta \cdot 1$) ibromcumarin (16), $C_9H_2Br_2 < C_9H_2CO > 0$. Kurze, bei 176° schmelzende Nadeln.

Nitrocumarin (19), $C_9H_5(NO_2)O_2$, durch Einwirkung von kalter, rauchender Salpetersäure auf Cumarin dargestellt, krystallisirt aus siedendem Alkohol in scaleglänzenden, bei 170° schmelzenden Nadeln. In Alkohol und Aether schwer loslich. Die Salze sind gelb. Durch Reduction mit Eisen und Essigsäure wird es in Amidocumarin (20), $C_9H_5(NH_2)O_2$, übergeführt. Röthlichgelbe, gegen 176° schmelzende Nadeln.

Cumarilsäure (14), C₉H₆O₃, (C₆H₄<C_{CH}>C·CO₂H), wird durch Einwirkung von siedendem alkoholischem Kali auf Cumarindibromid dargestellt und krystallisirt aus einem Gemisch von gleichen Theilen Alkohol und Wasser in farblowen, bei 190—191° schmelzenden Nadeln. Sie siedet fast ohne Zersetzung bei 310–315°. Durch schmelzendes Kali entsteht Salicylsäure und Essigsäure.

Das Barytsalz, $(C_9H_5O_3)_2$ Ba + $4H_2O_3$ bildet Blättchen, das Kalksalz, $(C_9H_5H_2)_2$ Ca $43H_2O_3$. Kleine Nadeln.

Durch Destilllation mit Kalk zerfällt die Säure in Kohlensäure und

Cumeron (14), CaH6O, (C6H4 CH CH), ein bei —180 noch nicht erstarrendes Ocl, sich mit Brom zu dem bei 86° schmelzendem Dibromid vereinigt.

Hydrocumarilaŭure, C₉H₈O₂, (C₆H₄ C_{H₂} CH·CO₂H), entsteht durch Einwirkung

Blättchen und siedet bei 298·5-300·5° unter partieller Zersetzung. Eine Bromcumarilsäure (15) und Methylcumarilsäure, erstere über 250°, letztere bei 124-126° schmelzend, sind ebenfalls dargestellt worden.

Hydrocumarinsäure (78), $C_{18}H_{18}O_6$. Das Natronsalz entsteht durch Eintragen von Natriumamalgam in eine heisse Lösung von Cumarin in Alkohol. Die Säure bildet feine Nadeln. Zweibasisch. Beim Schmelzen entsteht das Anhydrid, $C_{18}H_{16}O_5$, welches bei 2220 schmelzende Nadeln bildet.

m-Hydrocumarsäure, m-Oxyhydrozimmtsäure (21),

C₆H₄CO₂H (1) durch Einwirkung von Natriumamalgam auf m-Cumarsäure dargestellt, bildet lange, bei 111° schmelzende Nadeln. Schwer löslich in Ligroïn. Kupfer-, Blei- und Silbersalz bilden krystallinische Niederschläge.

Methyl-m-Hydrocumarsäure, $C_6H_4 < C_2H_4CO_2H$, entsteht mittelst Natriumamalgam aus Methyl-m-Cumarsäure. Bei 51° schmelzendes Krystallpulver.

m-Cumarsäure (21), m-Oxyzimmtsäure, $C_6H_4 < C_9H_2CO_9O$, wird durch Zersetzung der Acetyl-m-Cumarsäure mit Kalilauge und Umkrystallisiren des erhaltenen Produktes aus heissem Wasser dargestellt. Weisse Prismen, welche bei 191° schmelzen. In kaltem Wasser schwer, leicht in heissem Alkohol, Aether und Benzol löslich. Zink, Kupfer und Silbersalz sind krystallinisch.

Methyl-m-Cumarsäure, $C_6H_4 < C_2H_2CO_2H$, durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid und Natriumacetat auf Methyl-m-Oxybenzaldehyderhalten, krystallisirt aus heissem Wasser in weissen, bei 115° schmelzenden Nadeln.

Acetyl-m-Cumarsäure, $C_6H_4 < C_2H_3CO_2H$, durch Erhitzen von 1 Thl. m-Oxybenzaldehyd mit 17 Thln. Natriumacetat und 5 Thln. Essigsäureanhydrid dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser in weissen, bei 151° schmelzenden Nadeln.

p-Hydrocumarsäure, p-Oxyhydrozimmtsäure,

C₆H₄CH₂CO₂H (1), findet sich im normalen Harn. Sie entsteht durch Einwirkung von Natriumamalgam (22) auf p-Cumarsäure und durch Kochen von salzsaurer p-Diazohydrozimmtsäure (23) mit Wasser. Sie bildet sich ausserdem bei der Fäulniss von Fleisch (24) und von Tyrosin (25).

Zur Darstellung aus letzterem werden 6 Grm. fein zerriebenes Tyrosin mit 5 Liter Wasser und etwas faulem Pankreas 2 Tage in einen Brütofen gestellt. Die filtrirte Flüssigkeit wird auf , eingedampst, mit Schweselsäure angesäuert und mit Aether extrahirt. Die Aetherrückstände werden durch Lösen in Wasser von den unlöslichen Fettsäuren getrennt, die löslichen durch essigsaures Blei gefällt, worauf beim Eindampsen der von Blei besreiten Lösung die Säure krystallisirt. 20 Grm. Tyrosin liesern 12 Grm. Säure.

Dieselbe krystallisirt aus Wasser in kleinen, bei 125° schmelzenden Prismen. Leicht löslich in heissem Wasser, in Alkohol und Aether. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid, unter Abscheidung eines Harzes blau gefärbt. Durch schmelzendes Kali wird die Säure in Phenol, p-Oxybenzoesäure und Essigsäure gespalten.

Das Barytsalz, $(C_9H_9O_3)_2$ Ba, bildet krystallinische Warzen. Das Zinksalz, $(C_9H_9O_3)_2$ Zn + $2H_2O$, krystallisirt in Tafeln oder Blättchen und ist in 130 Thln. Wasser löslich. Das Silbersalz ist amorph.

Methyl-p-Hydrocumarsäure (26), C₄H₄CO₂H, durch Natriumamalgam aus Methyl-p-Cumarsäure dargestellt, bildet bei 101° schmelzende Krystalle. Tyrosin, p-Oxyphenyl-a-Amidopropionsäure, C₆H₄ CH₂CH_NH₂.

Das Tyrosin, welches sich sertig gebildet in der kranken Leber (27) und in den Kürbiskernen (29) sindet, wurde zuerst als Zersetzungsprodukt beim Schmelzen des Caseïns mit Aetzkali beobachtet. Es entsteht beim Schmelzen von Albuminaten mit Kali, beim Kochen derselben mit Säuren, bei der Fäulniss derselben, sowie beim Kochen von Horn (30), Federn etc. mit verdünnter Schweselsäure in allen Fällen neben Leucin. Synthetisch (33, 57) ist es durch Einwirkung von salpetriger Säure auf salzsaures p-Amidophenylamin,

Zur Darstellung des Tyrosins werden 6 Kilo Hornspäne mit 12 Kilo conc. Schwefelsäure und 60 Kilo Wasser 16 Stunden in einem kupfernen Kessel gekocht, mit Kalkmilch neutralisirt, durch Spitzbeutel filtrirt und der Gyps noch zweimal mit Wasser ausgekocht. Die auf die Hälfte eingedampften Filtrate werden mit Schwefelsäure angesäuert und nach dem Filtriren mit Bleiweiss zu einem dünnen Brei angerührt, wobei das Tyrosin als Bleisalz in Lösung geht. Die Lösung wird durch Schwefelwasserstoff zerlegt und das aus dem eingedampften Filtrat krystallisirende Tyrosin am besten aus ammoniakhaltigem Alkohol (32) umkrystallisirt.

Tyrosin bildet farblose, seideglänzende Nadeln. Zwischen 290 und 292° zersetzt (33) es sich uuter lebhafter Gasentwicklung mit Hinterlassung einer bräunlichen Flüssigkeit. 1 Thl. löst (33) sich in 2454 Thln. Wasser von 20°. Durch Einwirkung von chlorsaurem Kali und Salzsäure auf Tyrosin wird Chloranil (27) gebildet. Schmelzendes Kali erzeugt p-Oxybenzoesäure (34). Zum Nachweis des Tyrosins wird das Kupfersalz dargestellt, oder man versetzt die in wenig Wasser gelöste Sübstanz solange mit einer neutralen Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd (35), als beim Kochen ein gelblichweisser Niederschlag entsteht. Setzt man hierauf von einer Lösung weniger Tropfen rauchender Salpetersäure in viel Wasser (etwa ein Reagenzglas voll) tropfenweise unter jedesmaligem Aufkochen zu der Mischung, so färbt sich der Niederschlag bei Anwesenheit von Tyrosin dunkelroth. Das Tyrosin vereinigt sich mit Basen und Säuren.

Tyrosin-Barium (27), C₉H₁₀NO₃)₂Ba + 2H₂O, durch Auflösen von Tyrosin in Barytwasser dargestellt, ist ein in Wasser schwer, in kaltem reichlicher als in heissem löslicher, krystallinischer Niederschlag.

Tyrosin-Kupfer (33), (C₉H₁₀NO₃)₂Cu, entsteht durch Kochen von wässerigem Tyrosin mit Kupferoxydhydrat und bildet mikroskopische, dunkelblaue, monokline Prismen. Tyrosin-Silber (33), C₉H₁₀NO₃Ag, mikroskopischer, krystallinischer Niederschlag. Salzsaures Tyrosin (33), C₉H₁₁NO₃·HCl + 2H₂O, bildet glänzende, büschelförmig verwachsene Prismen.

Dibromtyrosin (36), C₉H₉Br₂NO₃ + 2H₂O, dessen bromwasserstoffsaures Salz durch Einwirkung von Brom auf Tyrosin erhalten wird, bildet feine Nadeln oder grosse Tafeln. Schwer löslich in Alkohol. Löslich in 26 Thln. siedendem Wasser. Es bildet mit Säuren und Basen Salze.

Nitrotyrosin (27), C₉H₁₀(NO₂)NO₃. Das salpetersaure Salz, durch Auflösen von Tyrosin in wässeriger Salpetersäure entstehend, giebt durch Zerlegen mit Ammoniak die freie Verbindung. Blassgelbe, zu Warzen vereinigte Nadeln. Schwer löslich, selbst in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether.

Das Barytsalz ist eine blutrothe, amorphe Masse.

Dinitrotyrosin (27), C₉H₉(NO₂)₂NO₂. Zur Darstellung wird das Nitrotyrosin mit einer Mischung von gleichen Thln. Wasser und Salpetersäure verdunstet und die Masse mit heissem Wasser ausgezogen. Goldgelbe, glänzende Blättchen. In Wasser schwer, in Alkohol leicht löslich. Verbindet sich nur mit Basen.

Das Barytsalz, [C9H8(NO2)2NO3]2Ba+2H2O, bildet rubinrothe Prismen mit grünem Reflexe, das Kalksalz, [C9H8(NO2)2NO3]2Ca+3H2O, goldgelbe Tafeln. Auch die übrigen Salze sind schöngefärbte Krystalle.

Nach anderen Angaben (37) ist das Nitrotyrosin C9H10(NO2)O6.

Tyrosinsulfosäure (27), C9H10NO3SO3H+2H2O, entsteht durch Erwärmen von 1 Thl. Thyrosin mit 4-5 Thln. conc. Schwefelsäure auf dem Wasserbade und wird bei der Zersetzung ihres Barytsalzes theils wasserhaltig als Pulver, theils wasserfrei in krystallinischen Krusten abgeschieden. Die Salze sind amorph. Durch Erhitzen von Tyrosin mit Schwefelsäure über freiem Feuer entstehen zweibasische Sulfosäuren.

p-Cumarsäure, p-Oxyzimmtsäure, $C_6H_4 < C_2H_2CO_2H$ (1) zuerst durch Kochen von Aloë (38) mit verdünnter Schwefelsäure dargestellt, entsteht auch durch Erwärmen der Acetylcumarsäure (39) mit Kalilauge und durch Kochen von p-Diazozimmtsäure (40) mit Wasser. Sie krystallisirt aus heissem Wasser in weissen, bei 206° schmelzenden Nadeln. In kaltem Wasser wenig, in heissem, in Alkohol und Aether leicht löslich. Beim Schmelzen mit Alkalien entsteht p-Oxybenzoesäure.

Das Ammonsalz, C₉H₇O₃NH₄, krystallisirt in Tafeln, das Cadmiumsalz,

 $(C_9H_7O_3)_2Cd + 3H_2O_9$, und das Kupfersalz, $(C_9H_7O_3)_2Cu_2^2 + 6H_2O_9$ bilden Nadeln. Methyl-p-Cumarsäure (26), $C_6H_4 < C_2H_2CO_2H_9$, durch Erhitzen von Anisaldehyd mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in hellgelben, bei 171° schmelzenden Nadeln. Das Chlorid, $C_6H_4 \stackrel{C_2H_2COCl}{OCH_3}$, schmilzt bei 56° . Das Amid, $C_6H_4 \stackrel{C_2H_2CONH_2}{OCH_3}$, bildet bei 186° schmelzende Schuppen.

Acetyl-p-Cumarsäure (39), C₆H₄ < C₃H₂CO₂H, entsteht durch Erhitzen von 8 Thln. Natrium-p-Oxybenzaldehyd, mit 5 Thln. Natriumacetat und 20 Thln. Essigsäureanhydrid. Beim Behandeln mit Wasser bleibt die Säure zurück und wird durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser gereinigt. Weisse, bei 195° schmelzende Nadeln.

Dioxysäuren.

Hydroumbellsäure (41), p-Oxy-o-Hydrocuma'rsäure, o-p-Dioxyhydrozimmtsäure, C₆H₃C₉H₄CO₂H (1) OH (2). Die Säure entsteht durch Ein-OH (4)

wirkung von Natriumamalgam auf Umbelliferon, C_6H_3 O_{TT} |, und bildet körnige Krystalle oder Krystallkrusten, welche beim Erhitzen von 110° an unter

Wasserverlust zersetzt werden. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in kaltem Wasser. Eisenchlorid färbt die Lösung grün. FEHLING'sche Lösung wird durch dieselbe reducirt. Durch Schmelzen mit Kali entsteht aus der Hydroumbellsäure Resorcin.

Dimethylhydroumbellsäure (42), $C_6H_3 < \frac{C_2H_4CO_2H}{(OCH_3)_2}$, aus α - und β -Dimethylumbellsäure mit Natriumamalgam dargestellt, bildet bei 105° schmelzende Krystalle.

Umbellsäure (43), p-Oxy-Cumarsäure, o-p-Dioxyzimmtsäure, C₆H₂CO₂H (1) OH (2).

Zur Darstellung werden 3 Thle. Umbelliferon mit 5 Thln. Kali und 100 Thln. Wasser solange (ungefähr 15 Min.) auf 70° crwärmt, bis Salzsäure kein Umbelliferon mehr abscheidet. Aus der sauren Flüssigkeit werden nach einigen Stunden Spuren von Umbelliferon abfiltrirt und zur Hälfte eingedampft.

Die Säure bildet ein schwach gelbes Pulver, sie bräunt sich bei 240° und ist bei 260° zersetzt. Löslich in heissem Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol und Aether. Die ammoniakalische Lösung des Silbersalzes liesert beim Erwärmen einen Spiegel. Blei und Kupfersalz sind in Wasser fast unlöslich.

Dimethylumbellsäure, $C_6H_3 \stackrel{C_9H_9CO_2H}{(OCH_3)_9}$, ist, wie die Methylcumarsäure in zwei isomeren Modificationen bekannt, welche durch Oxydation in Dimethylresorcylsäure, $C_6H_3CO_2HOCH_3OCH_3$, übergehen.

α-Dimethylumbellsäure (44), durch Einwirkung von 1 Mol. Natrium und 1 Mol. Jodmethyl auf 1 Mol. Methylumbelliferon dargestellt, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in farblosen, bei 138° schmelzenden Nadeln. Durch längeres Erhitzen über ihren Siedepunkt geht sie in die β-Säure über. Das Kupfersalz ist ein gelblich grüner Niederschlag.

β-Dimethylumbellsäure (45). Ihr Aether, C₆H₃(OCH₃)₂C₂H₂CO₂CH₃, eine bei 87° schmelzende Substanz, entsteht durch Einwirkung von 2 Mol. Natron, und 2 Mol. Jodmethyl auf 1 Mol. Methylumbelliferon und liefert durch Verseisen die Säure, welche glänzende, bei 184° schmelzende Nadeln bildet. Schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, in Alkohol, Aether etc. Das Kupfersalz ist blaugrün.

Umbelliferon, p-Oxycumarin,
$$C_6H_3 = O_{OH}^{C_9H_9CO}$$
 (1) (2) (41), entsteht bei der

trockenen Destillation von Umbelliserenharzen und synthetisch durch Erhitzen (75) von gleichen Molekülen Resorcin und Aepselsäure mit conc. Schweselsäure (50 g der theoretischen Ausbeute). Seine Acetylverbindung wird durch Erhitzen von Resorcin mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid dargestellt.

Zur Darstellung (41, 46) aus Galbanumharz wird das alkoholische Extrakt destillirt, das nach einiger Zeit krystallinisch erstarrende Destillat mit Wassser ausgekocht, und das abgeschiedene Umbelliferon durch zweimaliges Umkrystallisiren aus heissem Wasser gereinigt.

Die Verbindung bildet feine, weisse Nadeln (46), welche bei 225° schmelzen. Sie ist löslich in 100 Thln. siedenden Wassers, kaum in kaltem, schwer in Aether, leicht in Alkohol. Ihre Lösung in Schwefelsäure zeigt blaue Fluorescenz. In der Kälte ist sie unzersetzt löslich in Kalilauge, bei 70° entsteht Umbellsäure. Sie reducirt in der Wärme Gold- und Silbersalze.

Durch Einwirkung von 1.4 Thln. Kalihydrat, 10 Thln. Jodmethyl auf 4 Thle. Umbelliferon in 100 Thln. Methylalkohol gelöst entsteht

Methylumbelliferon (46), $C_6H_3 = \begin{array}{c} C_2H_2CO \\ O-H_3 \end{array}$, welches aus Methylalkohol in glänzenden, bei 114° schmelzenden Blättchen krystallisirt.

Acetylumbelliferon (46), C_6H_3 $O_{OCOCH_3}^{2H_2CO}$, entsteht durch Einwirkung von Acetylchlorid auf Umbelliferon und wird synthetisch durch Erhitzen von Resorcylaldehyd (47), C_6H_3 COH_3 mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid dargestellt. Grosse, bei 140° schmelzende Prismen. Durch Erhitzen mit verdünnten Alkalien zerfällt es in Essigsäure und Umbelliferon.

Tribromumbelliferon (43), $C_6Br_3 \bigcirc O_H^{-1}$, aus Bromwasser und Umbelliseron erhalten, bildet weisse, bei 194° schmelzende Krystalle.

Trinitroumbelliferon (43), $C_6(NO_2)_3 < \frac{C_2H_2CO}{OH}$ |, krystallisirt aus Benzol

mit 1 Mol. Krystallbenzol. Schmp. 216°.

m-Methoxylcumarin (48), $C_6H_3 = \begin{pmatrix} C_2H_2CO & (1) \\ OCH_3 & (2) \end{pmatrix}$, wird durch Erhitzen von (5)

m-Methoxylsalicylaldehyd, C₆H₃COH·OHOCH₃, mit Natriumacetat und Essig-säureanhydrid erhalten und bildet tafelförmige bei 103° schmelzende Krystalle. In kaltem Wasser fast unlöslich, wenig in heissem Wasser, leicht in Alkohol löslich.

Hydrokaffeesäure (49), m-Oxy-p-Hydrocumarsäure, m-p-Dioxy-

hydroxametsaure, C₅H₄CO₂H (1) hydrozimmtsaure, C₅H₃OH (3), wird durch Behandlung von Kaffee-OH (4)

säure mit Natriumamalgam dargestellt und bildet in Wasser leicht lösliche, rhombische Krystalle. Die Lösung färbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid intensiv grün. Die Salze sind sämmtlich amorph.

m-Methylhydrokasseesäure (50), Hydroserulasäure,

krystallisirt aus heissem Wasser in mikroskopischen, bei 89-90° schmelzenden Taseln. Eine sehr concentrirte Lösung wird durch Kupfersulfat gefällt.

p-Methylhydrokaffeesäure (50), Isohydroferulasäure,

Dimethylhydrokaffeesäure (50), $C_6H_3 < C_2H_4CO_2H$, aus Dimethylkaffeesäure und Natriumamalgam dargestellt, scheidet sich aus Wasser mit Krystallwasser ab. Die wasserfreie Säure schmilzt bei 96-97°.

Methylenhydrokaffeesäure (51), C_6H_3 O CH_2 , aus dem enterpolenties C_2H_4 CO_2H_4 sprechenden Kaffeesäurederivat und Natriumamalgam erhalten, bildet bei 84° schmelzende Nadeln.

Kaffeesäure, m-Oxy-p-Cumarsäure (49, 52), m-p-Dioxyzimmtsäure, C₂H₂CO₂H (1) OH (3). Die Säure entsteht durch Einwirkung von Kali auf OH (4) Kaffeegerbsäure und Diacetylkaffeesäure.

Zur Darstellung werden 50 Grm. Kaffeeextrakt in 100-120 Grm. warmen Wassers gelöst und mit 50 Grm. Aetzkali eine Stunde gekocht. Die Lösung wird darauf mit 200 Grm. Wasser versetzt, mit Schweselsäure übersättigt, dreimal mit Aether ausgeschüttelt und die Rückstände der atherischen Lösungen unter Zusatz von Thierkohle aus heissem Wasser umkrystallisirt.

Sie bildet gelbliche, monokline Krystalle. Sehr leicht löslich in Alkohol. der trocknen Destillation entsteht Brenzcatechin. Das Barytsalz, $(C_9H_7O_4)_2Ba + 4H_2O_7$, bildet Warzen, das Kalksalz, $(C_9H_7O_4)_2Ca + 3H_2O_7$ drusige Krystalle. Das Bleisalz ist ein citronengelber Niederschlag. Baryt und Kalk bilden auch basische Salze.

Diacetylkaffeesäure(50), $C_6H_3 < {}^{C_2H_2CO_3H}_{(OCH_3CO)_2}$, durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid anf Protocatechualdehyd, $C_6H_3 < {}^{COH}_{(OH)_2}$, dargestellt, krystallisirt aus wasserhaltigem Alkohol in feinen, bei 190–191° schmelzenden Nadeln.

sich im Harze von Asa foetida (53) und kann aus demselben gewonnen werden. Synthetisch (50) wird sie durch Erhitzen von 15 Thln. Acetanhydrid, 5 Thln. Natrium-

Reactionsprodukte wird zunächst Acetferulasäure, C₆H₃C₂H₂CO₂H, OCH₃. OCOCH₃, abgeschieden, welche nach dem Umkrystallisiren aus Alkohol durch Kochen mit Natronlauge zerlegt wird.

Die Säure krystallisirt aus heissem Wasser in spröden, bei 168-169° schmelzenden Prismen. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Die Lösung reducirt Kupfer- und Silbersalze erst nach längerem Kochen. Die oft gelb gefärbten Salze sind theilweise krystallinisch.

p-Methylkaffeesäure, Isoferulasäure,
$$C_6H_3$$
 OH (3). Die OCH₃ (4)

Säure ist ein Zersetzungsprodukt des Hesperitins (54), aus welchem sie durch Kochen mit Kalilauge neben Phloroglucin entsteht:

$$C_{16}H_{14}O_7 + H_2O = C_{10}H_{10}O_4 + C_6H_6O_3.$$

Sie wird ausserdem neben Dimethylkaffesäure durch Erhitzen von Kaffeesäure (50) mit Jodmethyl und Kali in methylalkoholischer Lösung erhalten. Krystallisirt aus verdünntem Alkohol in farblosen, bei 228° schmelzenden Prismen. Leicht löslich in Alkohol und Aether, weniger leicht in heissem Wasser. Beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt zerfällt die Säure in Kohlensäure und Hesperetol,

$$C_6H_3$$
 $\stackrel{C_2H_3}{\stackrel{OH}{\circ}}$. Die Salze krystallisiren z. Thl. gut. Das Kalksalz, $(C_{10}H_9O_4)_3Ca$

+ 2H₂O, bildet schöne, weisse Nadeln. Methyläther, (C₁₀H₂O₄)CH₃, krystallisirt in farblosen, bei 79° schmelzenden Nadeln.

Dimethylkaffeesäure(50, 54), $C_6H_3 < C_2H_2CO_2H$, aus den beiden isomeren Ferulasäuren durch Einwirkung von Jodmethyl und Aetzkali dargestellt, krystallisirt aus siedendem Wasser in atlasglänzenden, bei 180—181° schmelzenden Nadeln Die Alkali- und Erdalkalisalze sind in Wasser leicht löslich. Der

Methyläther, C₆H₃CO₂CH₃, bildet schiefe, bei 64° schmelzende Prismen.

Methylenkaffeesäure (51),
$$C_6H_3 \stackrel{C_9H_2CO_2H}{\bigcirc CH_2}$$
, aus Piperonal,

COH
C₆H₃O_{CH₂}, Natriumacetat und Essigsäureanhydrid entstehend, bildet monokline, bei 232° schmelzende Krystalle. Kalk- und Zinksalz sind krystallinisch

Trioxysäuren.

Aesculetinsäure, Dioxy-o-Cumarsäure, Trioxyzimmtsäure,

C₆H₂C₂H₂CO₂H. Die freie Säure ist nicht bekannt. Es existiren nur die Methyl- und Aethyläther derselben. Letztere sind in zwei isomeren Modificationen dargestellt.

Trimethyläsculetinsäure (55), $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_2CO_2H \\ (OCH_3)_3 \end{array}$. Ihr Methyläther, $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_2CO_2CH_3 \\ (OCH)_3 \end{array}$. Durch Erhitzen von 1 Mol. Dimethyläsculetin, $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_2CO \\ OCH_3 \end{array}$, mit 2 Mol. Natronhydrat und 2 Mol. Jodmethyl in methylal- $\begin{array}{c} C_2H_2CO \\ OCH_3 \end{array}$, mit 2 Mol. Natronhydrat und 2 Mol. Jodmethyl in methylal-

koholischer Lösung dargestellt, bildet schwach gelb gefärbte, stark glänzende, bei 109° schmelzende Prismen und liefert durch Erhitzen mit alkoholischem Kali die Säure. Dieselbe bildet Krystallnadeln, welche bei 168° schmelzen. In kaltem Wasser ist sie schwer löslich, leichter in heissem, leicht in Alkohol, Aether und Benzol.

Triäthyläsculetinsäure (56), $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_2CO_2H \\ (OC_2H_5)_3 \end{array}$. Die beiden isomeren 2- und β -Säureäther, $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_2CO_2C_2H_5 \\ (OC_2H_5)_3 \end{array}$, entstehen durch Eindampfen von 1 Mol. (5 Grm.) Diäthyläsculetin mit 1 Mol. Natronhydrat und Erhitzen des entstandenen Salzes mit 2 Mol. Jodäthyl auf 100°. Die β -Verbindung wird durch längeres Erhitzen (6 Stunden), die α -Verbindung durch kürzeres (4–5 Stunden) und bei Vermeidung jeglichen Ueberschusses von Jodäthyl erhalten. Die Aether geben beim Verseifen die Säuren. Durch Natriumamalgam werden beide Säuren in Triäthoxyhydrozimmtsäure, $C_6H_2 < \begin{array}{c} C_2H_4CO_2H \\ (OC_2\cdot H_5)_3 \end{array}$, bei 77° schmelzende Blättchen, übergeführt. Durch Oxydation gehen sie in Triäthoxybenzaldehyd resp. Benzoesäure über.

 α -Triäthyläsculetinsäure bildet bei $102-103^\circ$ schmelzende Krystalle. Der Aethyläther krystallisirt in dicken, hellgelben Prismen, welche bei 51° schmelzen. Beim Erhitzen über ihren Siedepunkt gehen beide in die β -Verbindungen über.

β-Triäthyläsculetinsäure (56) bildet farblose, silberglänzende, bei 144° schmelzende Krystalle. Der Aethyläther krystallisirt in glänzenden Blättchen. Schmp. 75.

Aesculetin (58), Dioxycumarin, C_6H_2 $O = (OH)_2$ | + H_2O . Dasselbe

findet sich in geringer Menge in der Rosskastanienrinde und entsteht neben Glykose durch Behandlung des Glykosids Aesculin, $C_{15}H_{16}O_9 + 1\frac{1}{2}H_2O$, mit verdünnten Säuren oder mit Emulsin:

$$C_{15}H_{16}O_9 + H_2O = C_9H_6O_4 - C_6H_{12}O_6.$$

Zur Darstellung (59) wird Aesculin mit concentrirter Salzsäure gekocht, dem entstandenen Krystallbrei kaltes Wasser zugesetzt, die durch kaltes Wasser von Salzsäure befreiten Krystalle in warmem Alkohol gelöst und durch essigsaures Blei gefällt. Die mit Alkohol und siedendem Wasser gewaschene Bleiverbindung wird mit dem doppelten Vol. Wasser versetzt, unter Erwärmen Schwefelwasserstoff eingeleitet, und das ausgeschiedene Aesculetin aus heissem Wasser unkrystallisirt.

Er bildet seine, glänzende Nadeln, welche bei 100° Wasser verlieren und er

oberhalb 270° schmelzen. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in kochendem und in Alkohol, fast unlöslich in Aether. Die siedend gesättigte Lösung ist gelb mit schwach blauer Fluorescenz. Eisenchlorid färbt intensiv grün. Es reducirt beim Kochen Fehling'sche Lösung und Silberlösung. In Alkalien ist Aesculetin mit gelber Farbe löslich. Beim Kochen mit conc. Kali entsteht Ameisensäure, Oxalsäure und Aescioxalsäure, $C_7H_6O_4+H_2O$. Durch Kochen mit Barytwasser geht es in Aesculetinsäure, $C_9H_{12}O_7$, über.

Durch Einwirkung von Natriumamalgam und Wasser wird es in Aeskorcin (60), C₉H₈O₄, umgewandelt. Durch Kochen von Aesculetin mit saurem schwefligsaurem Natron wird Peräsculetin gebildet, mit dem schwefligsauren Salz eine Verbindung eingehend, welche mit Kali und Ammoniak rothe und blaue Farbstoffe (63, 64) liefert.

Methyläsculetin (61),
$$C_6H_2 \begin{pmatrix} C_2H_2CO \\ OCH_3 \end{pmatrix}$$
.

Zur Darstellung werden 6 Thle. Aesculetin, 15 Thle. Jodmethyl und 4 Thle. festes Kalihydrat in wenig Methylalkohol gelöst am Rückflusskühler bis zur neutralen Reaction gekocht, und nach dem Verjagen des Alkohols mit Wasser und Salzsäure versetzt. Aus dieser Lösung scheidet sich die Monomethylverbindung direkt ab, während aus dem Filtrat das Dimethyläsculetin durch Ammoniak gewonnen wird.

Glänzende Nadeln, welche bei 184° schmelzen. Unlöslich in kaltem, leicht in heissem Wasser, Alkohol, Benzol und kalten Alkalien.

Aethyläsculetin (62), C₆H₂O_{OC₂H₅, bildet farblose, oder schwach gelb gefärbte OH Krystalle, welche bei 143° schmelzen.}

Diäthyläsculetin (62), C₆H₂C₉C₃H₃CO , krystallisirt in silberglänzenden, bei 1090 (OC₃H₅)₃ schmelzenden Blättchen. Beide werden analog den Methylverbindungen dargestellt.

Diacetyläsculetin (63), C₆H₂CO OCOCH₃),

und Natriumacetat auf Aesculetin dargestellt, krystallisirt in Nadeln oder Prismen. Schmelzpunkt 133-134°. Es wird durch Erwärmen mit conc. Schwefelsäure auf 30-40° gespalten.

Dibromäsculetin (62), C₅H₄Br₂O₄, durch Behandlung von Dibromäsculin mit conc. Schwefelsäure dargestellt, bildet gelbliche, bei 233° schmelzende Nadeln. Diacetylderivat, schmilzt bei 177°.

Tribromäsculetin (62, 64), C₉H₂Br₃O₄, gelbe Nadeln, welche gegen 240° schmelzen. Diacetylderivat schmilzt bei 180-182°.

Triäthyldaphnetinsäure (76), $C_6H_2 < \frac{C_2H_2CO_2H}{(OC_2H_2)_3}$.

Zur Darstellung wird 1 Mol. Diäthyklaphnetin mit 2 Mol. Natron in wässriger Lösung zur Trockne verdampft, das zurückbleibende Salz mit Jodathyl und Alkohol auf 100° erhitzt, und das Produkt durch Kochen mit alkoholischem Kali zersetzt.

Schmp. 193°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Aether und Benzol,

schwer in Wasser. Durch Natriumamalgam wird die bei 85° schmelzende Triozäthylphenylpropionsäure gebildet. Durch Einwirkung von Kaliumpermanganat entsteht als Endprodukt Triäthoxybenzoesäure (Schmp. 100·5°), welche von der Pyrogallocarbonsäure derivirt.

Daphnetin (76), C₆H₂ OH (2), wurde zuerst als Spaltungsprodukt OH (4)

(75, 77), des in der Rinde von Daphne mezereum und Daphne alpina vorkommenden Glukosids Daphnin, $C_{1\,b}H_{1\,6}O_9 + 2H_2O$, dargestellt. Künstlich ist es durch Erhitzen von molekularen Mengen Pyrogallol und Aepfelsäure (75) mit conc. Schwefelsäure erhalten worden. Es krystallisirt aus Alkohol in gelblichen Nadeln oder Prismen, welche bei $255-256^{\circ}$ schmelzen. Löslich in siedendem Wasser, schwer in Aether, fast unlöslich in Chloroform und Benzol. Es löst sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien mit rothgelber Farbe. Die wässerige Lösung giebt auf Zusatz von Eisenchlorid eine grüne Färbung, welche durch Soda roth wird. Silbernitrat wird reducirt. Durch Erhitzen von Daphnetin mit alkoholischem Kali und Jodäthyl entstehen Mono- und Diäthyldaphnetin.

Aethyldaphnetin (76),
$$C_6H_2 \stackrel{C_2H_2CO}{\stackrel{O}{\bigcirc}{C_2H_5}}$$
, krystallisirt aus Alkohol in farb-
OH

losen, bei 155° schmelzenden Blättchen. Löst sich in wässrigen Alkalien.

Diäthyldaphnetin (76), $C_6H_2 \stackrel{C_2H_2CO}{\bigcirc ---}|$, bildet bei 72° schmelzende Nadeln. Durch Einwirkung von Brom entsteht Bromdiäthyldaphnetin, welches

Nadeln. Durch Einwirkung von Brom entsteht Bromdiäthyldaphnetin, welches durch kochende Natronlauge in Diäthyldaphnetilsäure, C₁₃H₁₄O₅, übergeführt wird.

Diacetyldaphnetin (75), C_6H_2 C_2H_2CO C_6H_2 , bildet farblose, bei 128—129° schmelzende Nadeln.

Dibenzoyldaphnetin (75), $C_6H_2 < O > O > O > O$ Feine Nadeln. Schmelzpunkt 152°.

Homologe der Cumarsäuren und Oxycumarsäuren.

o-Propioncumarsäure, o-Oxyphenylcrotonsäure, C_6H_4 $C_3H_4CO_2H$. Die freie Säure ist nicht dargestellt.

Methyl-o-Propioncumarsäure (65), $C_6H_4 < {}^{C_3H_4CO_2H}$. Die α -Säure, aus Natriumpropioncumarin und Jodmethyl dargestellt, bildet monokline, bei 118° schmelzende Krystalle. Ihr Methyläther siedet bei 274—275°. Die β -Säure, aus Salicylaldehydmethyläther und Propionsäureanhydrid gewonnen, bildet bei 107° schmelzende, monokline Krystalle. Der Methyläther siedet bei 286°. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid wird die α -Säure in Propioncumarin, die β -Säure in das Chlorid, $C_{11}H_{11}O_2Cl$, übergeführt. Durch Reduction mit Natriumamalgam werden beide Säuren in die bei 55—56° schmelzende Oxyphenylbuttersäure, $O_6H_4 < {}^{C_3H_6CO_2H}$, umgewandelt.

Propioncumarin (66, 67), $C_6H_4 < C_0 + C_0 + C_0$, aus Natriumsalicylaldehyd und

Propionsäureanhydrid dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in rhombischen, bei 90° schmelzenden Prismen. Siedep. 292.5°. Wenig löslich in kochendem Wasser, leicht in Alkohol. Riecht dem Cumarin ähnlich. Die Bromadditionsprodukte krystallisiren gut.

β-Methylcumarin (70), C₆H₄ C(CH₃)CHCO entsteht durch Einwirkung von Phenol auf Acetessigäther, bei Gegenwart von Schwefelsäure:

$$C_6H_5OH + CH_3COCH_2CO_2C_2H_5 = C_6H_4 \underbrace{C_0CH_3)CHCO}_{O} + H_2O + C_2H_6O.$$
Es krystallisirt aus Benzol in farblosen, bei 125–126° schmelzenden Nadeln.

Verhält sich genau wie Cumarin.

Methyl-p-Propioncumarsäure (68), C₆H₄CO₂H₃, durch Erhitzen von Anisaldehyd mit Propionsäureanhydrid und Natriumpropionat gewonnen, krystallisirt aus Alkohol in rechtwinkeligen, bei 154° schmelzenden Tafeln.

o-Butyrcumarsäure, o-Oxyphenylangelicasäure (69),

 $C_6H_4 < C_0H^6CO_2H$, durch Schmelzen von Butyrcumarin mit Kali dargestellt, krystallisirt aus wasserhaltigem Alkohol in Prismen, welche unter partieller Zersetzung gegen 174° schmelzen. α-Methyl-o-Butyrcumarsäure bildet monokline, bei 88° schmelzende Krystalle. Ihr Methyläther siedet bei 282°. Das Silbersalz wird beim Stehen krystallinisch. 6-Methyl-o-Butyrcumarsäure krystallisirt in langen, bei 105° schmelzenden Nadeln. Ihr Methyläther siedet

bei 292°. Das Silbersalz ist amorph.

Butyrcumarin (69, 71), C₆H₄ CO | aus Buttersäureanhydrid und Natriumsalicylaldehyd dargestellt, bildet monokline, bei 70-71° schmelzende

Krystalle. Siedep. 299°.

p-Methylbutyrcumarsäure (68), C₆H₄ \subset C₄H₆CO₂H, aus Methylsalicylaldehyd gewonnen, krystallisirt in Nadeln. Schmp. 123—124°.

Valeriancumarin (71), $C_6H_4 < C_5H_8CO$, krystallisirt aus Alkohol in langen Prismen, welche bei 54° schmelzen. Es siedet unter geringer Zersetzung gegen 301°.

cumarsäure, C₆H₄ CH = C COOH, durch Erhitzen von Salicylaldehyd mit

phenylessigsaurem Natron und Essigsäureanhydrid und krystallisirt aus Alkohol in flachen, bei 139-140° schmelzenden Prismen.

β-Naphtocumarsaure (73), C₁₀H₆ C₂H₂CO₂H, entsteht durch Einwirkung von Aetzkali auf Naphtocumarin und bildet ein hellgelbes, bei 170° schmelzendes Krystallpulver.

 β -Naphtocumarin (73), $C_{10}H_6 < C_2H_2CO \atop |$, wird durch Erhitzen von β-Naphtoëaldehyd mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 180° dargestellt. Glasglänzende, filzige Nadeln, welche bei 118° schmelzen.

durch Erwärmen ihres Aethers mit Kali dargestellt, krystallisirt aus Methylalkohol in vierseitigen, bei 140° , unter Kohlensäureentwickelung schmelzenden Tafeln. Sie wird bereits beim Erhitzen ihrer ammoniakalischen Lösung in β -Methyl-

umbelliferon übergeführt. Ihr Aethyläther, C_6H_3 OH OCH_3 , durch OCH_3

Einwirkung von Natrium und Jodäthyl auf Methylumbelliseron erhalten, schmilzt bei 159°.

β-Methylumbelliferon (70),
$$C_6H_3 < \frac{C(CH_3)CHCO}{OH}$$
 | . Zur Darstellung

giesst man eine Lösung von 1 Mol. Resorcin und 1 Mol. Acetessigäther unter Vermeidung von Erwärmen in die 4-5 fache Menge conc. Schwefelsäure, tropft nach mehrstündigem Stehen die Lösung in Eiswasser, löst das gefällte Produkt in Natronlauge, fällt mit Salzsäure und krystallisirt aus Alkohol um. Farblose, bei 185° schmelzende Prismen, unlöslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig. Durch Kochen mit conc. Kali entsteht Resorcin, durch schmelzendes Kali wird Resacetophenon, $C_6H_3 < \frac{COCH_3}{(OH)_2}$ gebildet. Das Acetylderivat schmilzt bei 150°, das Benzoylderivat bei 159-160°.

 β -Phenylumbelliferon (70), $C_6H_3 < O_{OH} > O_{OH} >$

Benzoylessigäther dargestellt, bildet bei 244° schmelzende Blättchen.

gallol und Acetessigäther und krystallisirt in farblosen, bei 235° schmelzenden Nadeln.

Methylhydrohomocassesäure, Hydrohomoserulasäure (74),

CH₂CH_{CH₃}CO₂H
C₆H₃OCH₃(3)
OH (4)

CH₂CH_{CH₃}(1), wird durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Homo-

ferulasäure dargestellt, und bildet bei 114-115° schmelzende Krystalle. Leicht löslich in heissem Wasser, in Alkohol und Aether.

$$CH = C_{CH_3}^{CO_9H}$$
Methylhomocaffeesäure, Homoferulasäure (74), $C_6H_3OCH_3$ (3)
OH (4)

Propionylverbindung, $C_6H_3C_9H(CH_3)CO_9H\cdot OCH_3OC_3H_5O$, entsteht durch

Die Propionylverbindung, C₆H₃C₂H(CH₃)CO₂H·OCH₃OC₃H₅O, entsteht durch Erhitzen von Vanillin (1 Thl.) mit propionsaurem Natron (1 Thl.) und Propionsäureanhydrid (3 Thle.), und wird durch Erhitzen mit verdünnter Natronlauge gespalten. Krystallisirt aus heissem Wasser in schwach gelbgefärbten Tafeln, welche bei 167—168° schmelzen. Bei der Destillation mit Kalk entsteht Isoeugenol.

Dimethylhydrohomocaffeesäure (74), $C_6H_3^{}C_2^{}H_3^{}CO_2^{}H$ ous dem entsprechenden Kaffeesäurederivat dargestellt, bildet eine bei $58-59^{\circ}$ schmelzende Krystallmasse.

Dimethylhomocaffeesäure (74), $C_6H_3^{C_2H_{CH_3}}$. Ihr Methyläther, aus $(OCH_3)_2$

Homoferulasäure, Jodmethyl und Kali dargestellt, liefert beim Verseisen die in weissen Spiessen krystallisirende Säure. Schmp. 140—41°. Der Aether bildet farblose, bei 65—68° schmelzende Blättchen.

WEDDIGE.

Cuminverbindungen.*) Cuminalkohol, C₆H₄CH₂OH (1) entsteht neben cuminsaurem Kali durch Erhitzen von Cuminaldehyd mit alkoholischem Kali (1, 3);

 $2C_6H_{4C_3H_7}^{COH} + KOH = C_6H_{4C_3H_7}^{CH_9OH} + C_6H_{4C_3H_7}^{CO_9K}.$

Der Alkohol ist eine bei 242° (corr. 246.6°) siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 0.9775 bei 15°. In Wasser ist er unlöslich, mit Alkohol und Aether mischbar. Durch anhaltendes Kochen mit Zinkstaub (2) liefert er Cymol, C₁₀H₁₄ (Siedep. 174.8°), welches identisch mit Cymol des Camphers und römischen Kümmelöls ist. Salpetersäure oxydirt ihn zu Cuminsäure. Durch Erhitzen mit Salzsäure wird Cumylchlorid, C₆H₄C₃H₇, gebildet, welches durch Reduction mit Zink und Salzsäure in ein Normalpropyl enthaltendes Cymol (4) übergeführt wird.

Carbaminsäurecumylaether(7), C₆H₄C₃H₇CH₂CO₂NH₂, entsteht neben Cumylchlorid beim Einleiten von Chlorcyan in Cuminalkohol. Seideglänzende Prismen, welche bei 88-89° schmelzen. Oberhalb 200° unzersetzt flüchtig.

Cumylamin (5), $C_6H_4C_3H_7$, entsteht durch Erhitzen des Cumylchlorids mit alkoholischem Ammoniak und zwar neben Di- und Tricumylamin. Es ist auch durch Einwirkung von Zink und Salzsäure auf Thiocuminamid erhalten worden. Flüssigkeit, welche bei 280° unter partieller Zersetzung siedet.

Dicumylamin (5), (C₆H₄C₃H₇CH₂)₂NH, bildet eine über 300° unter Zersetzung siedende Flüssigkeit.

^{*) 1)} KRAUT, Ann. 92, pag. 66. 2) Ders., Ann. 192, pag. 222. 3) R. MEYER, Ber. 10. pag. 149. 4) PATERNÓ u. SPICA, Ber. 12, pag. 2366. 5) Rossi, Ann. Suppl. 1, pag. 141. 6) CZUMPKLIK, Ber. 2, pag. 185. 7) SPICA, Ber. 9, pag. 82. 8) RAAB, Ber. 8, pag. 1148. Ders., Ber. 10, pag. 52. 10) GERHARDT u. CAHOURS, Ann. 38, pag. 70. 11) ETARD, compt. rend. 90, pag. 534; Ber. 16, pag. 2921. 12) CHIOZZA, Ann. 84, pag. 102. 13) CHI'RCH, Ann. 128, pag. 300. 14) CLAUS, Ann. 137, pag. 104. 15) PERKIN, Jahresber. 1877, pag. 790. 16) BORODINE, Ber. 6, pag. 1253. 17) BERTAGNINI, Ann. 85, pag. 275. 18) ENGELHARDT u. LATTSCHINOFF, Z. Ch. 1869, pag. 43. 19) SIVEKING, Ann. 106, pag. 258. 20) LIPPMANN u. STRECKER, Ber. 12, pag. 76. 21) WIDMAN, Ber. 15, pag. 166. 22) GERHARDT u. CAHOURS, Ann. 38, pag. 74. 23) MEYER u. MÜLLER, Ber. 15, pag. 496, 698, 1903. 24) NENCKI u. ZIEGLER, Ber. 5. pag. 749. 25) MEYER u. ROSICKI, Ber. 11, pag. 1790. 26) BEILSTEIN u. KUTFER, Ann. 170, pag. 301. 27) CAHOURS, Ann. 70, pag. 45. 28) KRAUT, Jahrb. 1858, pag. 406. 29) KAAE, Ber. 10, pag. 52. 30) Boesler, Ber. 14, pag. 323. 31) Widman, Ber. 14, pag. 609. 32) Ger-HARDT, Ann. 87, pag. 77. 33) FIELD, Ann. 65, pag. 49; GERHARDT, ib. 87, pag. 167. 34) FIELD, Ann. 65, pag. 51. 35) LETTS, Ber. 5, pag. 673. 36) CAHOURS, Ann. 108, pag. 320. 37) CZUMPELIK, Ber. 2, pag. 185. 38) v. GERICHTEN, Ber. 11, pag. 1719. 39) CZUM-PELIK, Ber. 3, pag. 478. 40) LIPPMANN u. STRECKER, Ber. 12, pag. 76. 41) KRAUT, Jahresber. 1858, pag. 270. 42) PATERNÓ u. FILETI, Jahresber. 1875, pag. 747; LIPPMANN u. LANGE. Ber. 13, pag. 1660. 43) CZUMPELIK, Ber. 2, pag. 182. 44) GRIESS, Ann. 117, pag. 62. 45) JACOBSEN, Ber. 12. pag. 1512. 46) GABRIEL u. MICHAEL, Ber. 11, pag. 1014. 47) KOERNER. Ann. 216, pag. 228. 48) PATERNÓ u. SPICA, Ber. 10, pag. 1746. 49) JACOBSEN, Ber. 12. pag. 432. 50) BARTH, Ber. 11, pag. 1571. 51) PATERNÓ u. MAZZARA, Jahresber. 1878. pag. 806. 52) JACOBSEN, Ber. 11, pag. 1061. 53) SPICA, Jahresber. 1878, pag. 585. 54) WIDMAN, Ber. 15, pag. 2547. 55) Lippmann, Ber. 15, pag. 2144. 56) Westenberger, Ber. 16, pag. 2994.

Tricumylamin (5), (C₆H₄C₃H₇·CH₂)₃N, bildet bei 81—82° schmelzende Krystalle.

Cumylharnstoff (8), $C_6H_4C_3H_7CH_9NHCONH_9$, aus Cumylcyanat und Ammoniak dargestellt, krystallisirt aus siedendem Wasser in kleinen, bei 133° schmelzenden Nadeln. Wird Cumylcyanat mit Anilin oder mit Cumylamin behandelt, so entstehen Dicumylharnstoff (9), $(C_6H_4C_3H_7\cdot CH_2NH)_9CO$, kleine, bei 122° schmelzende Nadeln und Phenylcumylharnstoff (8), $CO_{C_6H_4}^{C_6H_4}C_3H_7CH_2NH$, bei 146° schmelzende Nadeln.

Dicumylthioharnstoff (9), (C₆H₄C₃H₇CH₂NH)₂CS, aus Cumylsenföl md Cumylamin dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in atlasglänzenden Nadeln. Schmp. 128°.

Cumylsenföl (9), C₆H₄C₃H₇CH₂NCS. Farbloses Oel, welches zwischen 245° und 270° unter Zersetzung siedet.

Cuminaldehyd, Cuminol, $C_6H_4C_3H_7$ (4), wurde zuerst von Gerhardt und Cahours (10) im römischen Kümmelöl (Cuminum cyminum) aufgefunden. Es ist ausserdem im Oel von Cicuta virosa enthalten, und zwar in beiden Oelen neben Cymol. Synthetisch entsteht (11) es neben einem isomeren, festen Aldehyd durch Einwirkung von Chlorchromsäure auf Cymol und Zersetzen des Produkts durch Wasser.

Zur Darstellung wird römisch Kümmelöl destillirt, und das bis 2000 übergehende, meist 1205 Cymol bestehende Oel entfernt. Der höher siedende Theil wird mit einer concentrirten Losung von saurem schwestigsaurem Natron geschüttelt, der entstehende Niederschlag nach 24 Stunden absiltrirt, mit Aether gewaschen und durch Kochen mit einer Lösung von kohlensaurem Natron zerlegt.

Cuminol ist ein farbloses Oel, welches nach Kümmel riecht. Siedep. (3) 228° (corr. 236.8°). Spec. Gew. = 0.9832 bei 0°, 0.9727 bei 13.4°. Von übermangansaurem Kali und Salpetersäure wird es zu Cuminsäure oxydirt, durch chromsaures Kali und Schwefelsäure wird als Endprodukt Terephtalsäure gebildet. Einwirkung von Kalium (12) wird Cuminolkalium erzeugt, aus welchem durch Behandlung mit Cuminylchlorid Cumyl, ein oberhalb 300° siedendes Oel entstehen soll. Durch Einwirkung von Natrium (13) entstehen Cuminolnatrium und Natriumcuminalkoholat. Natriumamalgam (14) erzeugt in ätherischer Lösung einen in grossen Nadeln krystallisirenden Körper C16H18O2. Blausäure und Saizsäure wirken anf Cuminol (8) unter Bildung von Phenylpropylglycolsaure, C₆H₄C_H·O_H·CO₂H, ein. Durch Erhitzen von Cuminol (15) mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht Propylzimmtsäure. Wird das Essigsäureanhydrid durch Propion- resp. Buttersäureanhydrid ersetzt, so entstehen Aus Cuminol und Ammoniak wird Hydrocuminamid (16), C₁₀H₁₆N, gebildet, eine dickflüssige, zähe Masse, welche durch Erhitzen in eine isomere, gegen 205° schmelzende Base übergeht. Mit sauren schwefligsauren Alkalien (17) bildet das Cuminol Doppelverbindungen, welche sämmtlich krystallisiren. Beim Erhitzen von Cuminol mit Acetamid oder Benzamid auf 170-180° entstehen Cuminyldiacetimid (8), C₆H₄C₃H₇CH(NHCOCH₃)₂, welches seideglänzende, bei 212° schmelzende Nadeln bildet und Cuminyldibenzamid (8), C_EH₄, C₂H₇CH(NHCOC₆H₅)₂, ebenfalls seideglänzende Nadeln, deren Schmp. bei 224° liegt. Mit Urethan und Salzsäure entsteht ebenfalls ein krystallinischer Körper. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid wird Cuminol in Cumylenchlorid, $C_6H_4C_HC_{1_2}$, übergeführt, aus welchem ätherartige Verbindungen, z. B. Cumylenthymoläther (18), Cumylenessigäther (19) etc. dargestellt werden können. Durch Hydroxylamin (56) wird Cuminol in Cuminaldoxim übergeführt. Schmp. 52°.

Nitrocuminaldehyd (20, 21), C₆H₃COHNO₂C₃H₇.

Zur Darstellung wird Cuminol in eine Mischung von 7 Thln. rauchender Salpetersäure und 14 Thln. conc. Schwefelsäure unter Abkühlung eingetragen, so dass die Temperatur 15⁰ nicht übersteigt, in Eiswasser gegossen, das bald erstarrende Oel mit Soda gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt.

Gelbe, bei 54° schmelzende Krystalle. Verbindet sich mit saurem schwesligsaurem Natron. Durch Phosphorpentachlorid wird es in Nitrocumylendichlorid übergesührt.

Cuminoïn (29, 30, 31), $C_6H_4C_3H_7$ C_3H_7 C_6H_4 , entsteht durch Kochen von Cuminol mit einer alkoholischen Lösung von Cyankalium. Es krystallisirt in Nadeln, welche bei 98° (30), resp. 101° (31), schmelzen. Wenig löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol. Es reducirt schon an der Kälte die Fehling'sche Lösung. Sein Acetylderivat, $C_6H_4C_3H_7$ C_3H_7 C_6H_4 , schmilzt bei 75°.

Desoxycuminoïn (30), $C_6H_4C_3H_7C_3H_7^2C_6H_4$, durch Einwirkung von Zinn- und Salzsäure auf Cuminol dargestellt, bildet feine, bei 58° schmelzende Blättchen.

Cuminil (30, 31), $C_6H_4C_3H_7C_3H_7C_6H_4$, durch Oxydation von Cuminoïn mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure erhalten, bildet schwefelgelbe, bei 84° schmelzende Prismen. Durch Alkalien wird es in Cuminilsäure (30) übergeführt. Schmp. 119–120°.

Hydrocuminoïn (29, 30), C₆H₄C₃H₇ C₃H₇ C₆H₄, entsteht durch Einwirkung von Zink und Salzsäure, resp. Natriumamalgam, auf Cuminol. Krystallisirt aus wässerigem Alkohol in kleinen, bei 135° schmelzenden Nadeln. Durch Phosphorpentachlorid wird ein bei 184—185° schmelzendes Chlorid, C₂₀H₂₄Cl₂, durch Chloracetyl ein bei 143—146° schmelzendes Acetylderivat, C₂₀H₂₄(CO₂CH₃)₂, erhalten.

Cuminsäure, p-Isopropylbenzocsäure, $C_6H_4CH(CH_3)_2$ (1) Diese Säure wird durch Oxydation (22) des Cuminols oder durch Schmelzen desselben mit Aetzkali (26) dargestellt. Synthetisch entsteht sie durch Einwirkung von Natrium und feuchter Kohlensäure auf Cumol (23), $C_6H_3CH_{CH_3}^{CH_3}$. Sie findet sich nach dem Genusse von Cymol (24, 45) im Harn.

Zur Darstellung (25) werden 6 Grm. Cuminol mit 30 Grm. Natronlauge von 1.25 spec. Gew. gemischt, dann eine Lösung von 10 Grm. übermangansaurem Kali in 250 Ccm. Wasser unter Umschütteln zugefügt, nach 5 stündigem Stehen die geringe Menge unzersetzten Manganates mit wenig Alkohol zerstört, filtrirt, und die Säure durch Salzsäure gefällt.

Die Säure krystallisirt aus Alkohol in prismatischen Krystallen. Schmelzpunkt 116—117° (23). Spec. Gew. = 1·1625 bei 4°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Acther. Durch Oxydationsmittel wird sie in Terephtalsäure übergeführt. Durch Destillation mit Kalk entsteht Cumol. Die Salze (26) sind meist krystallinisch.

Barytsalz, (C10H11O2)2Ba + 2H2O, bildet perlmutterglänzende Blättchen.

Kalksalz, $(C_{10}H_{11}O_2)_2Ca + 5H_2O$, bildet seideglänzende Nadeln. Es verliert über Schwefelsäure 2 Mol. H_2O .

Magnesiumsalz, (C₁₀H₁₁O₂)₂Mg + 6H₂O, perlmutterglänzende Blättchen.

Kupfer- und Silbersalz sind unlösliche Niederschläge.

Aethyläther (22), C10H11O2C2H5, farblose, bei 240° siedende Flüssigkeit.

Phenyläther (28), $C_{10}H_{11}O_2C_6H_5$, bei 57—58° schmelzende Krystalle.

Cumins äurechlorid (27), $C_6H_4C_3H_7$, aus der Säure und Phosphorpentachlorid dargestellt, ist eine bei 256—258° siedende Flüssigkeit.

Cumin säure anhydrid (32), (C₁₀H₁₁O)₂O, aus dem Chlorid und cuminsaurem Natron dargestellt, ist ein dickes Oel, aus welchem sich beim längeren Stehen Krystalle absetzen. Aus cuminsaurem Natron, Acetylchlorid, Benzoylchlorid etc. entstehen gemischte Anhydride, welche sämmtlich flüssig sind.

Cuminamid (33), $C_6H_4C_3H_7$, aus dem Anhydrid oder Chlorid mit Ammoniak resp. kohlensaurem Ammoniak erhalten, krystallisirt in Tafeln oder Nadeln. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether.

Cumonitril, $C_6H_{4C_3H_7}^{CN}$. Dasselbe entsteht durch Destillation von cuminsaurem Ammoniak (34), durch Erhitzen von Cuminsaure mit Rhodankalium (35), und durch Erhitzen von Bromcyan (36) mit cuminsaurem Natron. Bei 239° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 0.765 bei 14°. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in seine alkoholische Lösung wird es in Thiocuminamid (37), $C_6H_{4C_3H_2}^{CSNH_9}$, welches in weissen Nadeln krystallisirt, übergeführt.

Bromcuminsäure (38), $C_6H_8Br_{C_3H_7}^{CO_9H}$, wird durch Einwirkung von Brom auf Cuminsäure oder auf cuminsaures Silber dargestellt. Schmp. 151—152°. Sie ist fast unlöslich in siedendem Wasser, wenig in Alkohol, leicht löslich in Aether.

Das Barytsalz krystallisirt in schönen Blättchen. Durch Erhitzen von Cuminsäure mit Bromwasserstoffsäure und Brom auf 120° wird eine krystallinische

Bromcuminsäure (39), $C_6H_{4C_3H_6Br'}^{CO_2H}$ erhalten, welche durch alkoholisches Kali in Aethoxylcuminsäure, $C_6H_{4C_3H_6OC_2H_5}^{CO_2H}$, übergeführt wird.

m-Nitrocuminsäure (40), $C_6H_3NO_2$ (3), entsteht durch Kochen von C_3H_7 (4)

Cuminsäure mit Salpetersäure und durch Oxydation von Nitrocuminol mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure. Nadeln oder grosse, glänzende Krystalle, welche bei 158° schmelzen. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Das Bleiund Silbersalz bilden amorphe Niederschläge. Die Säure wird durch übermangansaures Kali in Nitrooxypropylbenzoesäure (54), $C_6H_3(NO_2)^{CO_2H}_{C(OH)CH_3}$, übergeführt.

Nitrocumonitril (37), C₆H₃(NO₂)C₃H₇, wird durch Auflösen von Cumonitril in Salpeter- und Schwefelsäure gebildet. Bei 71° schmelzende Krystalle.

Dinitrocuminsäure (40, 41), $C_6H_2(NO_2)_{^2C_3H_7}^{CO_2H}$, durch Eintragen von Cuminsäure in Salpeter- und Schwefelsäure dargestellt, bildet röthliche, bei 220° schmelzende Krystalle. Der Aethyläther krystallisirt in Nadeln. Schmp. 77.5. Das Kalksalz bildet gelbrothe Nadeln.

CO₂H (1) m-Amidocuminsäure (42), C₆H₃NH₂ (3), wird durch Reduction der C₃H₇ (4)

Nitrocuminsäure mit Zinn und Salzsäure dargestellt. Die Säure scheidet sich aus dem salzsauren Salz in flüssiger und fester Form ab. Die anfangs flüssige Säure schmilzt bei 104° . Die feste bei 129° . Durch Kochen mit viel Wasser wird die bei 104° schmelzende Säure in die zweite übergeführt. Die Säure ist schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heissem, leicht in Alkohol und Aether. Durch salpetrige Säure wird sie in Oxycuminsäure übergeführt. Das salzsaure Salz, $C_{10}H_{13}NO_2HCl$, bildet feine Nadeln. Amidocuminsaures Zink, $(C_{10}H_{12}NO_2)_2Zn + 3H_2O$, krystallisirt in bräunlichen Nadeln.

Amidocumonitril(43), $C_6H_3(NH_2)^{\hbox{\footnotesize CN}}_{C_3H_7}$, durch Reduction der alkoholischen Lösung des Nitrocumonitrils mit Zink und Salzsäure dargestellt, krystallisirt aus Wasser in grossen, bei 45° schmelzenden Nadeln. Siedep. 305°. Es bildet ein in farblosen Tafeln krystallisirendes Chlorhydrat und ein krystallinisches Platindoppelsalz.

Diamidocuminsäure (55), $C_6H_2(NH_2)_2C_3H_7 + H_2O$, durch Einwirkung von Schwefelammonium auf die Dinitrosäure erhalten, bildet gelbliche bei 192° schmelzende Blättchen. Salze sind unbeständig.

Diazoamidocuminsäure (44), $C_{10}H_{11}O_3 \cdot N_2 \cdot NH \cdot C_{10}H_{11}O_3$, entsteht durch Einleiten von salpetriger Säure in eine abgekühlte, alkoholische Lösung von Amidocuminsäure. Gelbe, in Wasser fast unlösliche, mikroskopische Krystalle.

Cuminursäure (45), $CH_{2COOH}^{NHCOC_6H_4C_3H_7}$. Dieselbe bildet sich beim Durchgang von Cymol durch den thierischen Organismus und ist ausserdem durch Einwirkung von Cumylchlorid auf Glycocollsilber erhalten worden. Sie krystallisirt aus der heissen wässrigen Lösung in grossen, rhombischen Blättern, welche bei 168° schmelzen. In kaltem Wasser fast unlöslich, leicht in Alkohol. Sie wird beim Erhitzen mit Salzsäure auf $120-125^{\circ}$ in Glycocoll und Cuminsäure gespalten. Das Barytsalz, $(C_{12}H_{14}NO_3)_2Ba+H_2O$, bildet Blättchen oder Nadeln. Das Kalksalz, $(C_{12}H_{14}NO_3)_2Ca+3H_2O$, bildet ebenfalls Nadeln. Auch die übrigen Salze sind theilweise krytallinisch.

Oxycuminsäure (49), C₆H₃CO₂H·OHCHCH₃. Dieselbe entsteht neben
(1) (2) (4)
Terephtalsäure durch anhaltendes Schmelzen von isocymolschwefelsaurem Natrium,

Terephtalsäure durch anhaltendes Schmelzen von isocymolschwefelsaurem Natrium, $C_6H_3CH_3SO_3NaC_3H_7$, mit Aetzkali. Sie krystallisirt aus heissem Wasser in Prismen, aus verdünntem Alkohol in Blättern, welche bei 88° schmelzen. Flüchtig mit Wasserdämpfen. Die Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv violett gefärbt. Das in kaltem Wasser nur wenig lösliche Barytsalz bildet harte Prismen.

m-Oxycuminsäure, Thymooxycuminsäure, C₆H₃CO₂HOHCHCH_CH₃Dieselbe entsteht durch Einleiten von Stickoxyd in die neutralen Lösungen von Amidocuminsäurenitrat (42) oder Chlorhydrat und durch Schmelzen von

Thymol (50) mit Aetzkali, in letzterem Falle neben Oxybenzoesäure und Oxyterephtalsäure. Sie krystallisirt in langen, dünnen, zerbrechlichen Nadeln, welche bei 141—143° schmelzen. In kaltem Wasser schwer, in heissem ziemlich leicht, in Aether, Alkohol, Chloroform und Benzol sehr leicht löslich. Sie siedet gegen 300°, indem ein Theil in das amorphe Anhydrid übergeht.

Natronsalz, 1. neutrales, $C_{10}H_{11}O_3Na$, bildet, bei 1100 getrocknet, leicht verwitternde Blätter. 2. basisches, $C_{10}H_{10}O_3Na_2$, zerfliessliche Krystallmasse.

Barytsalz, (C10H11O3)2Ba, krystallinische Masse.

Cadmiumsalz, (C₁₀H₁₁O₃)₂Cd + H₂O, mikroskopische Prismen. In Wasser und Aether loelich.

Aethyläther, C10H11O3C2H5, bildet lange bei 73-75° schmelzende Prismen.

Cumophenolcarbonsäure (51), C₆H₃CO₂H·OH·CH^{CH}_{CH₃}, wird durch

1 oder 6 2 5

Einleiten von Kohlensäure in ein Gemisch von p-Isopropylphenol und Natrium,

Einleiten von Kohlensäure in ein Gemisch von p-Isopropylphenol und Natrium, welches auf 145-50° erwärmt ist, dargestellt. Die Säure bildet glänzende Tafeln, welche bei 120·5° schmelzen. Sie ist unzersetzt flüchtig, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heissem, in Alkohol und Aether. Eisenchlorid färbt die Losungen blauviolett. Barytsalz, $(C_{10}H_{11}O_3)_2$ Ba, bildet Blättchen.

Isooxycuminsäure(52), C₆H₃CO₂HOHC₃H₇, durchanhaltendes Schmelzen von Carvocrol, C₆H₃CH₃OHC₃H₇, mit Aetzkali dargestellt, bildet flache Nadeln oder kurze Blättchen, welche bei 93° schmelzen. In kaltem Wasser schwer, in heissem leichter, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Die Lösungen werden durch Eisenchlorid intensiv roth-violett gefärbt. Durch Salzsäure wird sie bei 190° in Kohlensäure und m-Propylphenol zerlegt. Kali-, Baryt- und Kalksalze krystallisiren gut.

o-Propylphenolcarbonsäure (53), und p-Propylphenolcarbonsäure (53), C₆H₂CO₂H₂OH·CH₂CH₂CH₃, entstehen durch Einwirkung von Kohlensäure und Natrium auf o- resp. p-Propylphenol und bilden farblose, bei 93—94° resp. bei 98° schmelzende Nadeln.

WEDDIGE.

Cumole und Kohlenwasserstoffe,*) C9H12.

1. Trimethylbenzol, C₆H₃(CH₃)₃. Es sind drei isomere Modificationen bekannt.

Hemellithol (1), C₆H₃CH₃CH₃CH₃CH₃, entsteht durch Destillation der z-Isodurylsäure, C₆H₄CH₃CH₃CH₃CO₂H, mit Kalk. Zur Reindarstellung wird der so gewonnene Kohlenwasserstoff zunächst in die Sulfosäure, diese in das Amid übergeführt, und letzteres durch Erhitzen mit Salzsäure auf 200° zerlegt.

^{*) 1)} JACOBSEN, Ber. 15, pag. 1857. 2) BEILSTEIN U. KÖGLER, Ann. 137, pag. 317. 3) FITTIG U. JANNASCH, Ann. 151, pag. 283. 4) FITTIG U. LAUBINGER, Ann. 151, pag. 257. 5) FITTIG U. WACKENRODER, Ann. 151, pag. 292. 6) JANNASCH, Ann. 176, pag. 283. 7) ADOR U. RILLIET, Ber. 12, pag. 329. 8) JACOBSEN, Ber. 10, pag. 855. 9) JACOBSEN, Ann. 184, pag. 179. 10) ARMSTRONG, Ber. 11, pag. 1697. 11) BRILSTEIN U. KÖGLER, Ann. 137, pag. 323. FITTIG U. ERNST, Ann. 139, pag. 188. 12) JANNASCH U. SÜSSENGUTH, Z. Ch. 1871, pag. 454. 13) SCHAPER, Z. Ch. 1867, pag. 12. 14) WROBLEVSKY, Ann. 192, pag. 198. 15) CIMICIAN, Ber. 11, pag. 269. 16) JANNASCH U. DIECKMANN, Ber. 7, pag. 1513. 17) FITTIG, SCHÄFER U. KONIG, Ann. 149, pag. 324. 18) PATERNÓ U. SPICA, Ber. 10, pag. 294. 19) LOUIS, Ber. 16, pag. 105. 20) GERHARDT U. CAHOURS, Ann. 38, pag. 88. 21) JACOBSEN, Ber. 8, pag. 1260. 22) LIEBMANN, Ber. 13, pag. 45. 23) GUSTAVSON, Ber. 11, pag. 1251. 24) KEKULÉ U. SCHRÖTTER, Ber. 12, pag. 2279. 25) JACOBSEN, Ber. 12, pag. 430. 26) NICHOLSON, Ann. 65, pag. 58.

Es ist eine bei 168—170° siedende Flüssigkeit, welche bei — 15° noch nicht erstarrt. Durch Einwirkung von Brom entsteht das in Alkohol sehr schwer lösliche Tribromhemellithol, welches schöne, bei 245° schmelzende Nadeln bildet.

Pseudocumol, C₆H₃CH₃CH₃CH₃. Dasselbe findet (5, 9) sich neben Mesitylen in dem bei 160—168° siedenden Theil des Steinkohlentheeröls. Synthetisch entsteht es durch Einwirkung von Jodmethyl und Natrium auf Bromp-Xylol (3, 6), C₆H₃CH₃BrCH₃, Brom-m-Xylol (4), C₆H₃BrCH₃CH₃, oder auf Dibromtoluol (6), C₆H₃Br₂CH₃, (Siedep. 239—241°), durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Toluol (7) und Chlormethyl, und durch Behandlung von Phoron (8), C₉H₁₄O, mit Wasser entziehenden Mitteln, wie Chlorzink und Phosphorsäureanhydrid.

Zur Gewinnung des Cumols aus Steinkohlentheeröl (9) wird der Mesitylen und Cumol enthaltende Theil zunächst in die Sulfosäuren, $C_9H_{11}SO_3H$, übergesührt, aus den Natriumsalzen derselben werden mit Phosphorpentachlorid die Chloride, $C_9H_{11}SO_3CI$, und dann mit Ammoniak die Amide, $C_9H_{11}SO_3NH_2$, dargestellt. Aus der alkoholischen Lösung der Amide scheidet sich zunächst das schwer lösliche, bei 175—176° schmelzende Pseudocumolsulfamid in kurzen prismatischen Nadeln ab, während die Mutterlauge das bei 141—142° schmelzende Mesitylensulfamid enthält. Durch Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 170—175° wird das Amid in den Kohlenwasserstoff umgewandelt. Auch die Schwerlöslichkeit (7) der Pseudocumolschweselsäure in verdünnter Schweselsäure, und die leichtere Zersetzung der Mesitylenschweselsäure (10) durch Salzsäure kann zur Trennung benutzt werden.

Das Pseudocumol ist ein farbloses, bei 169.8° siedendes Oel. Spec. Gew. = 0.8643 bei 0° . Durch Oxydation desselben entstehen, Xylylsäure, $C_6H_3CO_2HCH_3CH_3$, p-Xylylsäure, $C_6H_3CH_3CO_2H$, und Xylidinsäure, $C_6H_3CH_3(CO_2H)_2$. Brom bildet Substitutionsprodukte.

Brompseudocumol (11), C₆H₂Br(CH₃)₃, bildet glänzende, bei 73° schmelzende Blättchen. Siedep. 230—240°. Durch Auflösen in rauchender Salpetersäure entsteht bei 214—215° schmelzendes Bromdinitrocumol.

Dibrompseudocumol (12), C₆HBr₂(CH₃)₃, krystallisirt aus Alkohol in langen, bei 63-64° schmelzenden Nadeln. Siedep. 277-278°.

Tribrompseudocumol (4), $C_6Br_3(CH_3)_3$, bildet farblose, in Alkohol schwer lösliche Nadeln, welche bei $225-226^\circ$ schmelzen.

Nitropseudocumol (4, 13), C₆H₂NO₂(CH₃)₃, entsteht beim Auflösen von Cumol in kalter rauchender Salpetersäure und krystallisirt in fast farblosen, bei 71° schmelzenden Nadeln, welche am Lichte gelb werden.

Trinitropseudocumol (4), C₆(NO₂)₃(CH₃)₃, durch Einwirkung von Salpetersäure und Schwefelsäure auf Cumol dargestellt, krystallisirt aus Benzol in kurzen, quadratischen Prismen, welche bei 185° schmelzen.

Amidopseudocumol, Pseudocumidin (13), C₆H₂NH₂(CH₃)₃, wird durch Reduction des Nitrocumols mit Zinn und Salzsäure dargestellt und krystallisirt aus heissem Wasser in langen, seideglänzenden, bei 62° schmelzenden Nadeln. Das salzsaure Salz bildet Prismen.

Nitroamidopseudocumol (4), C₆HNO₂NH₂(CH₃)₃, durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoholische, ammoniakalische Lösung von Trinitrocumol erhalten, bildet goldgelbe, glänzende Nadeln, welche bei 137° schmelzen. Das salzsaure und schwefelsaure Salz krystallisiren gut. Letzteres ist sehr wenig löslich in Wasser.

Mesitylen, C₆H₈CH₈CH₃CH₃CH₃. Siehe den Artikel.

Methyläthylbenzol, C₆H₄CH₃C₂H₅, ist in zwei Modificationen bekannt. 1. m-Methyläthylbenzol, C₆H₄CH₃C₂H₅, wird aus m-Bromtoluol (14), Natrium und Jodäthyl dargestellt und entsteht ausserdem neben anderen Kohlenwasserstoffen bei der Destillation der Abietinsäure (15). Bei 158-159° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 0.869 bei 20°. Durch Oxydation entsteht Isopthalsäure.

2. p-Methyläthylbenzol, C6H4CH3C2H5, aus p-Bromtoluol (16), Natrium und Jodäthyl erhalten, bildet eine bei 161-162° siedende Flüssigkeit. Durch Oxydation entstehen aus demselben p-Toluylsäure und Terephtalsäure. Auflösen in kalter, rauchender Salpetersäure wird der Kohlenwasserstoff in flussiges und festes

Dinitro-p-Methyläthylbenzol, C₆H₂(NO₂)₂CH₃C₂H₅, übergeführt, von denen letzteres bei 52° schmilzt. Durch Behandlung mit Salpeterschwefelsäure geben beide dasselbe

Trinitro-p-Methyläthylbenzol, C₆H(NO₂)₃CH₃C₂H₅, welches aus heissem Alkohol in farblosen, bei 92° schmelzenden Prismen krystallisirt.

Propylbenzol, C₆H₅C₃H₇ ist in zwei Modificationen bekannt.

- i. Normalpropylbenzol (17, 18), C₆H₅CH₂CH₂CH₃, aus Brombenzol, Propylbromid und Natrium, sowie aus Benzylchlorid, C6H3CH2Cl, und Zinkäthyl dargestellt, bildet eine bei 156-158° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 0.881 bei 0°. Durch Oxydation entsteht Benzoesäure.
- p-Amidopropylbenzol (19), C₆H₄NH₂C₃H₇, wird durch Erhitzen von gleichen Mol. Anilin, Propylalkohol und Chlorzink auf 260° dargestellt, und ist ein farbloses, bei 224-226° siedendes Oel. Das Sulfat, (C9H13N)3H2SO4, bildet weisse Blättchen, das Oxalat, $(C_9H_{13}N)_2H_2C_2O_4$, scheidet sich aus Wasser krystallinisch ab. Das Jodpropylbenzol, C₆H₄J·C₃H₇, aus dem Amin mittelst salpetriger Säure erhalten, siedet bei 250°, durch Oxydation entsteht p-Jodbenzoesäure.

Acetylamidopropylbenzol, $C_6H_4C_3H_7$ bildet bei 87°, das Benzoylamidopropylbenzol, $C_6H_4C_3H_7$ bei 150° schmelzende, glasglänzende Blättchen.

2. Isopropylbenzol, C₆H₅CH(CH₃)₂. Dieser als Cumol bezeichnete Kohlenwasserstoff ist zuerst durch Destillation von Cuminsäure (20) mit Kalk oder Baryt dargestellt worden. Er entsteht ausserdem durch Einwirkung von Natrium auf Brombenzol und Isopropylbromid (21), von Zinkmethyl auf Benzalchlorid (22), C₆H₅CHCl₂, und durch Erwärmen von Benzol (23) und Isopropylbromid, CHBr(CH₃)₂, oder Propylbromid, CH₃CH₂CH₂Br, mit Aluminiumbromid. Die Entstehung aus Propylbromid erklärt sich durch eine unter dem Einflusse von Aluminiumbromid bewirkte Umsetzung des Isopropylbromids (24). Cumol ist ein bei 152.5—153° siedendes Oel. Spec. Gew. = 0.86576 bei 17.5°. Durch Chromsäure wird es zu Benzoesäure oxydirt. Durch Einwirkung von Brom entstehen Substitutionsprodukte; bei Gegenwart von Aluminiumbromid erzeugt Brom (23), Hexabrombenzol, Isopropylbromid und Dibromisopropylbromid, C₃H₅Br₃.

p-Bromisopropylbenzol (25), C₆H₄BrC₃H₇. Bei 217° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1.3014 bei 15° .

Pentabromis opropylbenzol (17), C6Br5C3H7, krystallisirt in farblosen Nadeln. Schmp. 97°.

Trinitroisopropylbenzol (17), C₆H₂(NO₂)₃C₃H₇, mittelst Salpeter-schweselsäure dargestellt, krystallisirt aus heissem Alkohol in sarblosen Nadeln, welche bei 109° schmelzen.

Amidois opropylbenzol, Cumidin (19), C₆H₄NH
₂C₃H₇, aus Chlorzink, Isopropylalkohol und Anilin dargestellt, ist ein zwischen 216 und 218° siedendes Oel. Das schwefelsaure und oxalsaure Salz sind krystallinisch. Das Benzoylderivat bildet bei 114—115° schmelzende Krystalle. Durch Reduction von Nitroisopropylbenzol (26) ist ein bei 225° siedendes, vielleicht mit jenem identisches Cumidin erhalten.

Anhang. Allylbenzol*) (1), $C_6H_5CH = CH - CH_3$. Dasselbe entsteht durch Reduction von Zimmtalkohol mit Natriumamalgam (2) oder Jodwasserstoffsäure (3), durch Destillation des Propylbenzolbromids (5), $C_6H_5C_3H_6Br$, welches beim Einleiten von dampfförmigem Brom in erhitztes Normalpropylbenzol erhalten ist und endlich durch Kochen von Hydrobromphenylcrotonsäure (4) mit kohlensaurem Natron. Bei $164\cdot5-165\cdot5^\circ$ siedendes Oel. Durch Addition von Brom entsteht das Dibromid, $C_6H_5C_3H_5Br_2$, welches in langen, bei 66° schmelzenden Nadeln krystallisirt, und auch durch Einwirkung von Brom auf Normalpropylbenzol erhalten wird. Durch Erhitzen von Jodallyl (1) mit Benzol und Zink soll ein Isomeres entstehen.

Cyanverbindungen.**) Als »Cyan« bezeichnet man die einwerthige Atomgruppe CN. Der Name, von xózvoc abgeleitet, verdankt seine Entstehung dem Umstand, dass die erste bekannte Cyanverbindung das »Berlinerblau« war.

^{*) 1)} WISPEK u. ZUBER, Ann. 118, pag. 374. 2) RÜGHEIMER, Ann. 172, pag. 129.
3) TIEMANN, Ber. 11, pag. 670. 4) PERKIN, Jahresber. 1877, pag. 381. 5) RADZISZEWSKI, Jahresber. 1874, pag. 393.

¹⁾ DESPOSSES, Ann. chim. phys. 38, pag. 158. 2) FOWNES, Journ. pr. Chem. 26, pag. 412. 3) DELBRUCK, Ann. 64, pag. 296. 4) Bunsen u. Playfair, Journ. pr. Chem. 42. pag. 397. 5) RIEKEN, Ann. 79, pag. 77. 6) LANGLOIS, Ann. chim. phys. [3] 52, pag. 326. 7) MARGUERITTE U. SOURDEVAL, Compt. rend. 50, pag. 1100. 8) ROUSSIN, Compt. rend. 47, pag. 875. 9) RIKGKI, Jahrb. pr. Pharm. 20, pag. 143. 10) KUHLMANN, Ann. 38, pag. 62. 11) CLOUET, Ann. chim. phys. 11, pag. 30. 12) LANGLOIS, Ann. 38, pag. 64. 13) WELTZIEN, Ann. 132, pag. 224. 14) LASSAIGNE, Ann. 48, pag. 367. 15) GAY-LUSSAC, Ann. chim. phys. 77. pag. 128. 16) RAMMELSBERG, Ann. 64, pag. 298. 17) Himly, Ann. 42, pag. 157, 337. 18) MORKEN, Compt. rend. 48, pag. 342. 19) BUNSEN u. PLAYFAIR, Journ. pr. Chem. 42. pag. 145. 20) Dumas, Ann. 10, pag. 295. 21) Bertagnini, Ann. 104, pag. 176. 22) Boill. Ot., Compt. rend. 76, pag. 1132. 23) DAVY u. FARADAY, Phil. Trans. 1823, pag. 196. 24) BUNSEN, Pogg. Ann. 46, pag. 101. 25) Hofmann, Ber. 1870, pag. 663. 26) Kemp, Ann. 5, pag. 4. 27) GORE, Chem. news 24, pag. 303. 28) MELSENS, Compt. rend. 77, pag. 781. 29) AMAGAT. ebend. 68, pag. 1170. 30) HUNTER, Journ. chem. soc. [2] 9, pag. 76; 10, pag. 649. 31) FARA-DAY, Ann. 56, pag. 158. 32) LOIR u. DRION, Jahresber. 1860, pag. 41. 33) CROULLEBUIS, Ann. chim. phys. [4] 20, pag. 185. 34) MASCART, Compt. rend. 78, pag. 617, 679. 35) O. E. MKYER, Pogg. Ann. 143, pag. 14. 36) Liki.egg, Wien. akadem. Ber. 57 [II.], pag. 593. 37) WULLNER. РОКИ. Ann. 144, pag. 517. 38) CIAMICIAN, Wien. akad. Ber. 79 [II.], pag. 8. 39) THOMNEN. Рики. Ann. 92, pag. 55; Ber. 1880, pag. 152. 40) Виктиелот, Bull. soc. chim. 32, pag. 385. 41) THOMSEN, Ber. 1880, pag. 1392. 42) TROOST u. HAUTEFEUILIE, Compt. rend. 66, pag. 735, 795. 43) BUPP u. HOPMANN, Ann. 113, pag. 129. 44) ANDREWS u. TAIT, Proc. R. soc. 10, pag. 427. 45) GIAMRI I.I., Jahresber. 1856, pag. 435. 46) PRIOUZE u. RICHARDSON, Ann. 26, pag. 63 47) VAUGURIN, Ann. chim. phys. 9, pag. 113; 22, pag. 132. 48) Wöhler, Pogg. Ann. 15, pag 627. 49) MARCHAND, Journ. pr. Chem. 18, pag. 104. 50) LIEBIG, Ann. 113, pag. 246. 51) Beautivior u. Pran de St. Gilles, Ann. chim. phys. [4] 1, pag. 382. 52) Schuff, Jahresber 1867, pag. 499. 53) SCHMIDT u. GLUTZ, Ber. 1868, pag. 66. 54) VOLHARD, Ann. 158,

Die einwerthige Gruppe CN kann sich in zweierlei Art anderen Atomen oder Atomgruppen anlagern. Je nachdem nämlich der Stickstoff darin als drei-

pag. 118. 55) PINNER u. KLEIN, Ber. 1878, pag. 1481. 56) EMMERLING, Ber. 1873, pag. 1352. 57) BERTHELOT, Jahresber. 1867, pag. 347. 58) SERULLAS, Ann. chim. phys. [2] 35, pag. 291, 337. 59) BEZTHELOT, Bull. soc. chim. 33, pag. 2. 60) FAIRLEY, Ann. Suppl. III, pag. 371. 61) JACOBSEN u. EMMERLING, Ber. 1871, pag. 949. 62) GAUTIER, Ann. chim. phys. [4] 17, pag. 158. 63) MILLON, Compt. rend. 53, pag. 842. 64) GAY-LUSSAC, Ann. de chim. 95, pag. 136. 65) WÖHLER, POGG. Ann. 3, pag. 177. 66) LIEBIG u. WÖHLER, chend. 24, pag. 167. 67) VÖLCKEL, Ann. 38, pag. 314. 68) LAURENT, Compt. rend. des trav. chim. 1850, pag. 373. 69) WALLACH, Ber. 1880, pag. 528. 70) JOHNSTON, Ann. 22, pag. 280. 71) THAULOW, Journ. pr. Chem. 31, pag. 220. 72) DELBRÜCK, ebend. 41, pag. 161. 73) MAUMENÉ, Bull. soc. chim. 35, pag. 597. 74) SCHEELE, Opuscula II, pag. 148. 75) BERTHOLLET, Mém. de l'acad. des sciences 1787, pag. 148; Ann. de chim. 1, pag. 35. 76) PROUST, Ann. de chim. 60, pag. 185, 225. 77) ITTNER, Beitr. z. Gesch. der Blausäure, pag. 1809. 78) GAY-LUSSAC, Ann. chim. phys. 95, pag. 136. 79) BERTHELOT, Compt. rend. 67, pag. 1141. 80) DEWAR, Proc. R. Soc. 29, pag. 188; 30, pag. 85. 81) PERKIN, Chem. news 21, pag. 66. 82) DÖBEREINER, BUCHNER'S Repert. 15, pag. 425. 83) LORIN, Ann. 132, pag. 255. 84) HANDI., Wien. akad. Ber. 32, pag. 252; 42, pag. 747. 85) BRIX U. v. HAUER, ebend, 44, pag. 789. 86) HOFMANN, Journ. pr. Chem. 91, pag. 61. 87) TOLLENS, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 516. 88) VOGEL u. REISCHAUER, DINGLER'S polyt. Journ. 148, pag. 231. 89) VOHL u. EULENBERG, Arch. Pharm. 147, pag. 130 (1871). 90) GILL. u. MEUSEL, Zeitschr. Chem. 1869, pag. 65. 91) Post u. Hübner, Ber. 1872, pag. 408. 92) HEINTZ, Ann. 100, pag. 369. 93) HOFMANN, Ann. 144, pag. 116. 94) GUARESCHI, Ber. 1879, pag. 1699. 95) Wöhler, Ann. 73, pag. 218. 96) Clark, Ann. 1, pag. 44. 97) Liebig, Ann. 41, pag. 288. 98) Bussy u. Buignet, Ann. chim. phys. [4] 3, pag. 231. 99) Gautier, Ann. chim. phys. [4] 17, pag. 103. 100) RINK, GEHLEN'S n. Journ. 2, pag. 460. 101) BERTHELOT, Compt. rend. 91, pag. 82. 102) THOMSEN, POGG. Ann. 138, pag. 201. 103) DEVILLE u. TROOST, Jahresber. 1863, pag. 307. 104) GIRARD, Compt. rend. 83, pag. 344. 105) SCHLAGDENHAUFFEN, Jahresber. 1863, pag. 305. 106) PÉAN DE ST. GILLES, Ann. chim. phys. [3] 55, pag. 374. 107) ATTFIELD, Journ. chem. soc. [2] 1, pag. 94. 108) BISCHOFF, Ber. 1872, pag. 80. 109) MENDIUS, Ann. 121, pag. 129. 110) LINNEMANN, Ann. 145, pag. 38. 111) DEBUS, Ann. 128, pag. 200. 112) VOLHARD, Ann. 176, pag. 135. 113) PINNER u. KLEIN, Ber. 1878, pag. 1475; PINNER, Ber. 1883, pag. 352. 114) BERZELIUS, SCHWEIGG. Journ. 31, pag. 42. 115) PELOUZE, Ann. chim. phys. 48, pag. 395. 116) LIEBIG, Ann. 61, pag. 126. 117) TAYLOR, Ann. 65, pag. 263. 118) Almén, Zeitschr. analyt. Chem. 1872, pag. 360. 119) LASSAIGNE, Ann. chim. phys. 27, peg. 200. 120) Braun, Zeitschr. analyt. Chem. 1864, pag. 464. 121) VOGEL, Chem. Centralbl. 1866, pag. 400. 122) SCHÖNBEIN, Zeitschr. analyt. Chem. 1869, pag. 67. 123) VOGEL, Chem. Centralblatt 1869, pag. 608. 124) PREYER, PFLÜGER'S Arch. f. Physiol. 1869, pag. 146. 125) Eck-MANN, Zeitschr. analyt. Chem. 1870, pag. 429. 126) LINK u. MÜCKEL, ebend. 1878, pag. 455. 127) Löwe, Journ. pr. Chem. 60, pag. 478. 128) Brame, Compt. rend. 92, pag. 426. 129) REICHARDT, Arch. Pharm. [3] 19, pag. 204. 130) FRÖHDE, Chem. Centralbl. 1863, pag. 698. 131) LIEBIG, Ann. 77, pag. 102. 132) LANGE, Ber. 1873, pag. 99. 133) WIPPERMANN, Ber. 1874, pag. 767. 134) LESCOEUR u. RIGAULT, Compt. rend. 89, pag. 310. 135) GAUTIER, Compt. rend. 65, pag. 410; Ann. 145, pag. 118. 136) GAL, Compt. rend. 61, pag. 643; Ann. 138, pag. 38. 137) GAUTIER, Ann. chim. phys. [4] 17, pag. 141. 138) Ders., Compt. rend. 61, pag. 380. 139) Wöhler, Ann. 73, pag. 226. 140) Klein, Ann. 74, pag. 85. 141) MARTIUS, Ann. 109, pag. 81. 142) CLAISEN u. MATTHEWS, Ber. 1883, pag. 308. 143) THOMSEN, POGG. Ann. 139, pag. 193. 144) Ders., ebend. 140, pag. 505. 145) BERTHELOT, Compt. rend. 73, pag. 448. 146) Ders., ebend. 87, pag. 671. 147) REYNOSO, Ann. 83, pag. 103. 148) Rosz, Zeitschr. analyt. Chem. 1862, pag. 193. 149) Ders., chend., pag. 297. 150) Fröhde, ebend. 1864, pag. 181. 151) VAN DER BURG, Ber. 1881, pag. 1012. 152) BINEAU, Ann. chim. phys. 70, pag. 263; Ann. 32, pag. 227. 153) DEVILLE u. TROOST, Compt. rend. 56, pag. 891. 154) BROMEIS, POGG. Ann. 55, pag. 92. 155) CLARK, Ann. 24, pag. 177. 156) REDTENBACHER, Ann. 47, pag. 150. 157) Bunsen, Reports British Assoc. 1845, pag. 185. 158) Smith, Chem.

oder als sünswerthig sungirt, ist entweder der Kohlenstoff oder der Stickstoff des Cyans das verkettende Element. Man unterscheidet die im ersten Falle ent-

Centraibl. 1865, pag. 767. 159) Wiggers, Ann. 29, pag. 65. 160) Geiger, Ann. 1, pag. 46. 161) LIEBIG, Ann. 41, pag. 285. 162) HAIDLEN u. FRESENIUS, Ann. 43, pag. 130. 163) CLEMM, Ann. 61, pag. 250. 164) NAUDIN u. DE MONTHOLON, Compt. rend. 83, pag. 345. 165) BAU-DRIMONT, ebend. 89, pag. 1115. 166) WÖHLER, POGG. Ann. 3, pag. 181. 167) GLADSTONE, Phll. Mag. [4] 36, pag. 311. 168) Long, Wiedem. Ann. 9, pag. 613. 169) ETARD, Compt. rend. 88, pag. 649. 170) C. SCHULZ, Journ. pr. Chem. 68, pag. 257. 171) DRECHSEL u. KRÜGER, ebend. [2] 21, pag. 77. 172) JOANNIS, Compt. rend. 92, pag. 1338, 1417. 173) WÖHLER, Berzel. Jahresber. 20, pag. 152. 174) OPPERMANN, Jahresber. 1860, pag. 226. 175) WÖHLER, Ann. 83, pag. 376. 176) KLAYE u. DEUS, Zeitschr. analyt. Chem. 1871, pag. 197. 177) CORRIOL u. Вектнемот, Journ. de Pharm. 16, pag. 444. 178) Gmelin, Handb., IV. Aufl., 4, pag. 339. 179) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 42, pag. 112. 180) WESELSKY, Ber. 1869, pag. 588. 181) SCHINDLER, Magaz. Pharm. 36, pag. 70. 182) FRESENIUS u. HAIDLEN, Ann. 43, pag. 132. 183) SCHÜLER, Ann. 87, pag. 46. 184) DESFOSSES, Journ. chim. méd. 6, pag. 261. 185) DE LA PRO-VOSTAYE, Ann. chim. phys. [3] 6, pag. 159. 186) KOPP, Einl. in d. Krystallog., pag. 163. 187) LIELEGG, DINGI.. polytechn. Journ. 206, pag. 148. 188) BERTHELOT, Compt. rend. 77. pag. 388. 189) Plugge, Zeitschr. analyt. Chem. 1879, pag. 408. 190) Bouis, Ann. 56, pag. 267; 64, pag. 305. 191) WEITH, Ber. 1874, pag. 1745. 192) BERTHELOT, Compt. rend. 77, pag. 24. 193) SERULLAS, Ann. chim. phys. 35, pag. 293. 194) STENHOUSE, Ann. 33, pag. 92. 195) JOHN-STON, Phil. Trans. 1839, pag. 113. 196) SCHLIEPER, Ann. 59, pag. 10. 197) CLARKE, Ber. 1878, pag. 1504. 198) GEUTHER, Ann. 106, pag. 241. 199) BRETT, Phil. Mag. [3] 12, pag. 235. 200) POGGIALE, Compt. rend. 23, pag. 762; Ann. 64, pag. 302. 201) DEXTER, Chem. Centralblatt 1862, pag. 597. 202) Liebig, Schweige. Journ. 49, pag. 253. 203) Weeren, Pogg. Ann. 93, pag. 461. 204) AHLEN, Bull. soc. chim. [2] 27, pag. 365. 205) CAILLOT, Ann. chim. phys. [3] 12, pag. 235; 19, pag. 220. 206) BERTHEMOT, POGG. Ann. 22, pag. 620. 207) CUSTFR, Ann. 68, pag. 323. 208) KLETZINSKY, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 127. 209) NYLANDER, JOUID. pr. Chem. 79, pag. 379. 210) Wöhler, Pogg. Ann. 1, pag. 231. 211) HAHN, Arch. Pharm. [2] 97. pag. 41. 212) KESSLER, POGG. Ann. 74, pag. 274; Ann. 68, pag. 231. 213) CAILLOT u. Po-DEVIN, Journ. de l'harm. 11, pag. 246. 214) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 42, pag. 131; 85, pag. 145. 215) DARBY, Ann. 65, pag. 204. 216) KANE, Ann. 35, pag. 356. 217) BÖCKMANN, Ann. 22, pag. 153. 218) PHILIPP, POGG. Ann. 131, pag. 86. 219) WINCKLER, BUCHNER'S Report. 31. pag. 459. 220) R. MEYER, Jahresber. 1868, pag. 244. 221) ERLENMEYER, Journ. pr. Chem. 48. pag. 356. 222) KUGLER, Ann. 66, pag. 63. 223) FRONMÜLLER, Ber. 1873, pag. 1178. 224) IDere., Ber. 1878, pag. 91. 225) Wöhler, Ann. 73, pag. 34; 74, pag. 212. 226) Ders. u. Devili E. Ann. 103, pag. 230. 227) A. Joly, Compt. rend. 82, pag. 1195. 228) APJOHN, Phil. Mag. Q. pag. 401. 229) Descamps, Compt. rend. 67, pag. 330. 230) Böckmann, Gnel. Handb., IV. Autl. 4, pag. 335. 231) KAISER, Ann. Suppl. III, pag. 163. 232) STRIDSBERG, Jahresber. 1864. pag. 304. 233) CHRISTENSEN, Journ. pr. Chem. [2] 23, pag. 52. 234) DESCAMPS, Ann. chim. phys. [5] 24, pag. 178. 235) Moissan, Compt. rend. 93, pag. 1079. 236) BALARD, ebend. 19. pag. 909. 237) EATON u. FITTIG, Ann. 145, pag. 157. 238) BEILSTEIN u. JAWEIN, Ber. 1879. pag. 1528. 239) Handl, Wien. akad. Ber. 32, pag. 246. 240) Wöhler, Gehlen's Journ. 6. pag. 234. 241) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 42, pag. 114. 242) Ders., ebend. 90, pag. 35. 243) CLARKE, Jahresber. 1877, pag. 43. 244) LIEBIG, Ann. 65, pag. 244. 245) Ders., Ann. 57. pag. 128. 246) GAUHE, Zeitscht. analyt. Chem. 1866, pag. 73. 247) ZWENGER, Ann. (12. pag. 157. 248) DESCAMPS, Bull. soc. chim. [2] 31, pag. 49. 249) GMKLIN, Handb., IV. Aufl., 40 pag. 397. 250) CLève u. Hoegiund, Bull. soc. chim. [2] 18, pag. 197. 251) SCHULER, Wich. akad. Ber. 1879 [II.], pag. 302. 252) GIBBS u. GENTH, Ann. 104, pag. 150, 295. 253) Bell. STEIN u. GEUTHER, Ann. 108, pag. 92. 254) BRAUN, Ann. 125, pag. 153, 197. 255) Der-Zeitschr. analyt. Chem. 3, pag. 465. 256) FRESENIUS, Ann. 106, pag. 210. 257) STADLIBE Ann. 151, pag. 1. 258) ERLENMEYER, Lehrb. d. org. Chem. 1867, pag. 148 u. ff. 259) Brand STRAND, Chemie der Jetztzeit, 1869, pag. 313. 260) PORRET, Philos. Trans. 1814, pag. 527 Schweigg. Journ. 26, pag. 224. 261) Posselt, Ann. 42, pag. 163. 262) Lierig, Ann. 87

stehenden Verbindungen $R \cdot C = N$ als seigentliche Cyanverbindungen von den sIsocyanverbindungen $R \cdot N = C$. Wo beispielsweise R ein Alkoholradikal

pag. 127. 263) Dollfus, Ann. 65, pag. 224. 264) Berzelius, Schweigg. Journ. 30, pag. 44. 265) REIMANN u. CARIUS, Ann. 113, pag. 39. 266) E. FISCHER, Ann. 190, pag. 184. 267) WURSTER u. ROSER, Ber. 1879, pag. 1822. 268) EISENBERG, Ann. 205, pag. 265. 269) BERTHELOT, Compt. rend. 78, pag. 1085. 270) GEIGER, Ann. 1, pag. 60. 271) LIEBIG, Ann. 38, pag. 20. 272) REIMANN, Journ. pr. Chem. 60, pag. 262. 273) R. HOFMANN, Ann. 113, pag. 81. 274) HABICH, DINGL. polytechn. Journ. 140, pag. 371. 275) BRUNNQUELL, ebend. 140, pag. 374, 452; 141, pag. 47. 276) KARMRODT, ebend. 146, pag. 294. 277) NÖLLNER, Ann. 108, pag. 8. 278) BINKS, DING. polytechn. Journ. 103, pag. 424. 279) LUCAS, Jahresber. 1860, pag. 695. 280) GÉLIS, WAGN. Jahresber. 1862, pag. 283; 1863, pag. 321. 281) FLECK, ebend. 1863, pag. 323. 282) HAVREZ, DINGL. polytechn. Journ. 195, pag. 535. 283) GAUTIER-BOUCHARD, WAGN. Jahresber. 1864, pag. 255. 284) ALANDER, DINGL. polytechn. Journ. 226, pag. 318. 285) TSCHERNIAK u. GÜNZBURG, Jahresber. 1878, pag. 1123. 286) WAGNER'S Jahresber. 1875, pag. 503. 287) Bunsen, Pogg. Ann. 36, pag. 404. 288) Wyrubow, Ann. chim. phys. [4] 16, pag. 280. 289) SCHIFF, Ann. 113, pag. 199. 290) REICHART, Viertelj. Pharm. 19, pag. 539. 291) Brodie, Pogs. Ann. 120, pag. 302. 292) Weltzien, Ann. 138, pag. 129. 293) REINDEL, Journ. pr. Chem. 76, pag. 342. 294) BÖTTGER, ebend. 76, pag. 238. 295) BRAUN, ebend. 90, pag. 356. 296) MOHR, Ann. 105, pag. 57. 297) BLOMSTRAND, Journ. pr. Chem. [2] 3, pag. 207. 298) PREUSS, Ann. 29, pag. 323. 299) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 4, pag. 515. 300) ASCHOFF, Arch. Pharm. [2] 106, pag. 257. 301) FOWNES, Ann. 48, pag. 38. 302) GRIMM u. RAMDOHR, Ann. 48, pag. 127. 303) ERLENMEYER, Ber. 1876, pag. 1840. 304) WILLIAMSON, Ann. 57, pag. 225. 305) SKRAUP, Ann. 186, pag. 371. 306) WEITH, Zeitschr. Chem. 1869, pag. 381. 307) DE HAËN, Ann. 90, pag. 160. 308) GINTL, Zeitschr. analyt. Chem. 1867, pag. 446. 309) AUGENDRE, Compt. rend. 30, pag. 179. 310) POHL, Journ. pr. Chem. 82, pag. 160. 311) MARTIUS, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 319. 312) KANE, Ann. 35, pag. 357. 313) Löwe, Jahresber. 1857, pag. 273. 314) BERZELIUS, Lehrb., IV. Aufl., 4, pag. 400 u. ff. 315) KOPP, Einl. in d. Krystallogr., pag. 163. 316) HIMLY u. BUNSEN, POGG. Ann. 38, pag. 208. 317) REINDEL, Journ. pr. Chem. 65, pag. 450. 318) Zeise, Ann. 47, pag. 36. 319) REINDEL, Journ. pr. Chem. 100, pag. 6. 320) PLAYFAIR, ebend. 69, pag. 287. 321) PICCARD, ebend. 86, pag. 449. 322) REINDEL, ebend. 102, pag. 43. 323) WEITH; Ann. 147, pag. 329. 324) REINDEL, Journ. pr. Chem. 103, pag. 166. 325) WYRUBOW, Ann. chim. phys. [4] 21, pag. 271. 326) BERZELIUS, SCHWEIGG. Journ. 30, pag. 12. 327) MOSANDER, POGG. Ann. 25, pag. 390. 328) MARCHAND, Journ. chim. méd. 20, pag. 558. 329) BETTE, Ann. 22, pag. 148. 330) DUFLOS, SCHWEIGG. Journ. 65, pag. 233. 331) BETTE, Ann. 23, pag. 115. 332) BUNSEN, Ann. 16, pag. 163. 333) LAMY u. DESCLOIZEAUX, Ann. chim. phys. [4] 17, pag. 310. 334) ATTERBERG, Fuil. soc. chim. [2] 19, pag. 497. 335) TOCZYNSKY, Zeitschr. Chem. 1871, pag. 276. 336) SCHINDLER, Magaz. Pharm. 35, pag. 71. 337) WYRUBOW, Ann. chim. phys. [5] 8, pag. 444. 338) Bunsen, Pogg. Ann. 34, pag. 134. 339) Monthiers, Ann. 64, pag. 297. 340) Hermann, Ann. 145, pag. 235. 341) TISSIER, Compt. rend. 45, pag. 232. 342) JOLIN, Bull. soc. chim. [2] 21, pag. 535. 343) ATTERBERG, ebend. 24, pag. 355. 344) LÖWENTHAL, Journ. pr. Chem. 77, pag. 321. 345) Munk, Ber. 1876, pag. 1799. 346) Clève, Bull. soc. chim. [2] 21, pag. 196. 347) MUIR, Journ. chem. soc. 1877, 2, pag. 40. 348) CURDA, Zeitschr. Chem. 1869, pag. 369. 349) GINTL, ebend. 1868, pag. 525. 350) BRAUN, Ann. 132, pag. 33. 351) REYNOSO, Ann. chim. phys. [3] 30, pag. 252. 352) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 74, pag. 65. 353) GUYARD, Bull soc. chim. [2] 31, pag. 435. 354) GRAHAM, Jahresber. 1861, pag. 76. 355) Fresenius, Zeitschr. analyt. Chem. 1877, pag. 238. 356) BONG, Bull. soc. chim. [2] 23, pag. 231. 357) SCHULZ, Journ. pr. Chem. 68, pag. 257. 358) BOLLEY, Ann. 106, pag. 228. 359) Wonfor, Journ. chem. soc. 15, pag. 357. 360) GLASSFORD u. NAPIER, Philos. Mag. [3] 25, pag. 71. 361) WEITH, Zeitschr. Chem. 1869, pag. 380. 362) GINTL, Wien, akad. Ber. 59, pag. 554. 363) Ders., ebend. 60, pag. 470. 364) MARTIUS, Ann. 117, pag. 357. 365) BARTH, Wien. akad Ber. 72, pag. 424. 366) Buff, Ann. 91, pag. 253. 367) SCHAFARIK, Wien. akad. Ber. 47, bedeutet, bedingt jene Verschiedenheit der Constitution die Isomerie den »Nitrile« mit den »Carbylaminen«. (Vergl. die Artikel »Nitrile« und »Isocyanüre« »

pag. 262. 368) WILLIAMSON, Ann. 52, pag. 231. 369) SCHABUS, Wien. akad. Ber. 1850 pag. 582. 370) WALLACE, Journ. pr. Chem. 64, pag. 77. 371) GMELIN, SCHWEIGG. Journ. 3.4 pag. 325. 372) ZIMMERMANN, DINGL. polytechn. Journ. 127, pag. 211. 373) H. VOGEL, Ber. 187 I pag. 90. 374) Schönbein, Pogg. Ann. 67, pag. 87. 375) Liesching, Dingl. polytech. Journ. 128 pag. 206. 376) LENSSEN, Ann. 91, pag. 240. 377) DIEHL, Journ. pr. Chem. 79, pag. 430 378) EDER, ebend. [2] 16, pag. 211. 379) MERCER, Journ. pr. Chem. 42, pag. 43. 380) MON THIERS, cbend. 41, pag. 118. 381) BUNGE, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 82. 382) MOHR Ann. 105, pag. 57. 383) PREUSS, Ann. 29, pag. 323. 384) KERN, Chem. news. 33, pag. 184 385) SEUBERLICH, DINGL. polytechn. Journ. 238, pag. 484. 386) JOANNIS, Compt. rend. 94 pag. 449, 541, 725. 387) JACQUEMIN, Bull. soc. chim. [2] 1, pag. 349. 388) SCHALLER, ebend. 1 pag. 275; 2, pag. 93. 389) REINDEL, Zcitschr. Chem. 1870, pag. 147. 390) LAURENT, Jahres ber. 1849, pag. 291. 391) WYRUBOW, Bull. soc. chim. [2] 12, pag. 98; 14, pag. 145 392) SCHULER, Wien. akad. Ber. 77, pag. 692. 393) WYRUBOW, Ann. chim. phys. [5] 10 pag. 409. 394) GMRLIN, Handb., IV. Aufl., 3, pag. 396. 395) GINTI., Wien. akad. Ber. 50. pag. 800. 396) Christensen, Journ. pr. Chem. [2] 23, pag. 49. 397) GSCHEIDLEN, Chem. Centralbl. 1877, pag. 88. 398) BERNHEIMER, Ber. 1879, pag. 408. 399) ASCHOFF, Arch. Pharm. 156, pag. 257. 400) RAMMELSBERG, Ann. 64, pag. 298. 401) SCHORAS, Ber. 1870 pag. 12. CHEVREUL, Compt. rend. 29, pag. 294. 403) MONTHIERS, BERZEL. Jahresber. 27. pag. 172; Journ. de Pharm. et Chim. 9, pag. 262. 404) BRÜCKE, Jahresber. 1866, pag. 288 405) REINDEL, DINGL. polytechn. Journ. 190, pag. 396. 406) GINTI., ebend. 235, pag. 248. 407) PELOUZE, Ann. chim. phys. [2] 69, pag. 40; Ann. 29, pag. 36. 408) SKRAUP, Ann. 189, pag. 368. 409) STÄDELER, Ann. 151, pag. 1. 410) BONG, Bull. soc. chim. [2] 24, pag. 268. 411) PLAYFAIR, Philos. Trans. 1849 [II.], pag. 477; Ann. 74, pag. 317. 412) BUNGE, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 82. 413) HADOW, Ann. 141, pag. 125. 414) HERMES, Journ. pr. Chem. 97. pag. 465. 415) Roussin, Ann. chim. phys. [3] 52, pag. 285. 416) Weitii, Ann. 147, pag. 312. 417) KYD, Ann. 74, pag. 340. 418) OVERBECK, Arch. Pharm. [2] 72, pag. 270. 419) ROUSSIN. Jahresber. 1852, pag. 438. 420) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 87, pag. 107. 421) ROUSSIN, Jahresber. 1863, pag. 309. 422) E. DAVY, Chem. news. 38, pag. 105. 423) OPPENHEIM, JOURD. pr. Chem. 81, pag. 305. 424) BÉCHAMP, chend. 98, pag. 187. 425) ENZ, Viertelj. Pharm. 2, pag. 239. 426) E. DAVY, Ber. 1881, pag. 1720. 427) LALLEMAND, Compt. rend. 58, pag. 750. 428) DAUBER, Ann. 74, pag. 206. 429) Wöhler, Ann. 78, pag. 370. 430) PAGENSTECHER. TROMMSD. N. J. Pharm. [III.] 1, pag. 451. 431) DUFAU, Compt. rend. 36, pag. 1099; Ann. 85, pag. 278. 432) LALLEMAND, Compt. rend. 60, pag. 1142. 433) SCHIFF u. BECCHI, Ann. 138, pag. 24. 434) RAMMELSBERG, Pogg. Ann. 106, pag. 491. 435) Ders., ebend. 73, pag. 117. 436) MEILLET, Journ. de Pharm. [3] 3, pag. 413. 437) RAMMELSBERG, Ann. 28, pag. 217. 438) MILLS, Zeitschr. Chem. 1862, pag. 545. 439) LIEBIG, Ann. 95, pag. 118. 440) HILKEN-KAMP, Ann. 97, pag. 218. 441) SCHIFF u. BECCHI, Ann. 134, pag. 33. 442) R. SCHINEIDER, Journ. pr. Chem. 104, pag. 83. 443) SCHRÖDER, Ber. 1880, pag. 1070. 444) LIERIG u. REDTEN-BACHER, Ann. 38, pag. 129. 445) GLASSFORD u. NAPIER, Philos. Mag. 15, pag. 66. 446) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 38, pag. 376. 447) BAUP, Ann. chim. phys. [3] 53, pag. 462. 448) BÉCHAMP, Journ pr. Chem. 60, pag. 64. 449) LINDBOM, Ber. 1877, pag. 1725; Bull. soc. chim. [2] 29, pag. 416. 450) BAGRATION, Journ. pr. Chem. 31, pag. 367. 451) ELSNER. ebend. 37, pag. 333. 452) BLOMSTRAND, ebend. [2] 3, pag. 213. 453) GMELIN, Handb., IV. Aufl.. 8, pag. 37. 454) SCHAFARIK, Journ. pr. Chem. 66, pag. 385. 455) Döhereiner, Ann. 17. pag. 250. 456) QUADRAT, Ann. 63, pag. 164. 457) KNOP u. SCHNEDERMANN, Journ. pr. Chem. 37. pag. 461. 458) Rössler, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 175. 459) Weselsky, Wien. akad. Ber. 20. pag. 282; Journ. pr. Chem. 69, pag. 276. 460) SCHOLZ, Monatsh. Chem. 1, pag. 900. 461) MARTIUS, Ann. 117, pag. 357. - L'eber die Cyanverb. der Platinmetalles. Göttingen 1860. 462) DEVILLE u. DEBRAY, Compt. rend. 82, pag. 241. 463) CLARKE, Jahresber. 1877, pag. 43-464) HAIDINGER, POIG. Ann. 71, pag. 321. 465) BÜTTGER, ebend. 97, pag. 333. 466) QUADRAT. Ann. 70, pag. 300. 467) DITSCHEINER, Wien. akad. Ber. 50, pag. 373. 468) WESELSKY, JournIn vielen Cyanverbindungen treten statt der einfachen Cyangruppe die Gruppen $(CN)_2$ und $(CN)_3$ auf. Sehr häufig beobachtet man an einfachen

ps. Chem. 103, pag. 566. 469) SCHABUS, Best. der Krystallgestalten. Wien 1855, pag. 43. 470) HAIDINGER, POGG. Ann. 77, pag. 89. 471) WERTHER, Journ. pr. Chem. 76, pag. 186. 472) GREISS, POGG. Ann. 106, pag. 645. 473) HADOW, Journ. chem. soc. 13, pag. 106; Jahresber. 1860, pag. 226. 474) RICHARD u. BERTRAND, Ber. 1881, pag. 108. 475) DÖBEREINER, Ann. 17, pag. 250. 476) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 73, pag. 117. 477) CZUDNOWICZ, Journ. pr. Chem. 80, pag. 16. 478) Lange, ebend. 82, pag. 129. 479) Friswell, Ann. 159, pag. 383. 480) Ders. u. Greenaway, Ber. 1877, pag. 1858. 481) Clève, Bull. soc. chim. [2] 21, pag. 116. 482) Ders., ebend. pag. 246. 483) REISET, Ann. chim. phys. [3] 11, pag. 426. 484) BUCKTON, Ann. 78, pag. 328. 485) DEBUS, Ann. 128, pag. 200. 486) THAN, Ann. 107, pag. 315. 487) BLOMSTRAND, Journ. pr. Chem. [2] 3, pag. 207. 488) HOLST, Bull. soc. chim. [2] 22, 22. 47. 489) Ders., Ber. 1875, pag. 124. 490) KNOP, Ann. 43, pag. 111. 491) VOM RATH, Pogs. Ann. 110, pag. 110. 402) CLAUS, Beitr. z. Chem. d. Platinmetalle. Dorpat 1854; Jahresher. 1855, pag. 444. 493) Wöhler u. Booth, Pogg. Ann. 31, pag. 161. 494) Rammelsberg, ebend. 42, pag. 140. 495) BERZELIUS, POGG. Ann. 13, pag. 460. 496) FEHLING, Ann. 39, pag. 119. 497) Rössler, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 175. 498) CROFT, Journ. pr. Chem. 104, 79g. 64. 499) CLAUS, ebend. 85, pag. 129. 500) GAY-LUSSAC, Ann. chim. phys. 95, pag. 200. 501) WURTZ, Ann. 79, pag. 280. 502) NAUMANN u. VOGT, Ber. 1870, pag. 523. 503) WÖHLER, Am. 73, pag. 219. 504) Weith, Ber. 1874, pag. 1745. 505) GAUTIER, Ann. 141, pag. 122. 500, SALET, Ann. 136, pag. 144. 507) HENKE, Ann. 106, pag. 286. 508) REGNAULT, Jahres-E 1863, pag. 65, 67. 509) MARTIUS, Ann. 109, pag. 79. 510) KLEIN, Ann. 74, pag. 85. 511; SERULLAS, Ann. chim. phys. [2] 38, pag. 370. 512) LIEBIG, POGG. Ann. 34, pag. 604. 513) BEILSTEIN, Ann. 116, pag. 357. 514) BINEAU, Ann. chim. phys. [2] 68, pag. 416. 515) SERULLAS, ebend. [2] 34, pag. 100. 516) LANGLOIS, ebend. [3] 61, pag. 480. 517) LÖWIG, D. Brom u. s. chem. Verb. Heidelberg 1829, pag. 69. 518) MITSCHERLICH, Lehrb. Berl. 1831, pag. 101. 519) Eghis, Ber. 1869, pag. 159. 520) DAVY, GILBERT'S Ann. 54, pag. 384. 521) SERULLAS, Ann. chim. phys. [2] 27, pag. 184. 522) Wöhler, Gilbert's Ann. 69, pag. 281. 523) LIEBIG, GMEI. Handb., IV. Aufl., 4, pag. 501. 524) LANGLOIS, Ann. chim. phys. [3] 60, pag. 220. 525) LINNEMANN, Ann. 120, pag. 36. 526) HERZOG, Arch. Pharm. [2] 61, pag. 129. 527) VAN DYK, Repert. de Pharm. 21, pag. 223. 528) STRECKER, Ann. 148, pag. 95. 529) SCANLAN, Chem. soc. mem. 3, pag. 321. 530) MEYER, Arch. Pharm. [2] 51, pag. 29. 531 KLOBACH, ebend. 60, pag. 34. 532) WITTSTEIN, Viertelj. Pharm. 20, pag. 261. 533) BANNOW, Ec 1871, pag. 253. 534) Ders., Ber. 1880, pag. 2201. 535) Wöhler, Gilbert's Ann. 71, 95. 536) Liebig u. Wöhler, Pogg. Ann. 20, pag. 369, 395; Ann. 59, pag. 291. 537) Baeyer, Am. 114. pag. 165. 538) WELTZIEN, Ann. 107, pag. 219. 539) TROOST u. HAUTEFEUILLE, Compt. rend. 67, pag. 1195. 540) Dies., ebend. 69, pag. 48. 541) MELMS, Ber. 1870, pag. 759. 542 DRECHSEL, Journ. pr. Chem. [2] 16, pag. 201. 543) CLEMM, Ann. 66, pag. 382. 544) Liebig. Ann. 38, pag. 108; 41, pag. 289. 545) Chichester, Jahresber. 1875, pag. 238. 546) WOHLER, BERZELIUS' Jahresber. 4, pag. 92. 547) Ders., GILBERT'S Ann. 73, pag. 157. 548) DRECHSEL, Journ. pr. Chem. [2] 16, pag. 180. 549) KOLBE, Ann. 64, pag. 236. 550) BA--AROW, Ber. 1871, pag. 409. 551) KUHLMANN, Ann. 126, pag. 78. 552) WILLIAMS, Journ. pr. Chem. 104, pag. 255. 553) Wöhler, Gilbert's Ann. 69, pag. 271. 554) Wöhler, Ann. 45, [48. 357. 555) WURTZ, Compt. rend. 26, pag. 368; Ann. chim. phys. [3] 42, pag. 43. 556) GAUTIER, Ann. chim. phys. [4] 17, pag. 209; Ann. 149, pag. 311. 557) CAHOURS u. HOFMANN, Ann. 100, pag. 358; 102, pag. 297. 558) HOFMANN, Ber. 1870, pag. 653. 559) Ders., Ann. Suppl. I, pag. 57. 560) Ders., Ber. 1870, pag. 765. 561) Ders., Ber. 1871, 562) Ders., Zeitschr. Chem. 1862, pag. 166. 563) Ders., Chem. Centralban 1861, pag. 658. 564) Habich u. Limpricht, Ann. 105, pag. 395; 109, pag. 101. 565) Gal, Ann. 137, pag. 127. 566) Brauner, Ber. 1879, pag. 1874. 567) Wurtz, Ann. chim. [3] 42, pag. 164. 568) Ders., Jahresber. 1849, pag. 428. 569) CUSTER, Ber. 1879, F-4. 1328. 570) CAHOURS u. PELOUZE, Jahresber. 1863, pag. 526. 571) HALLER, Compt. rend. 92,

Cyanverbindungen die Fähigkeit, sich zu derartigen complicirteren, und zwar be sonders häufig zu »Tricyanverbindungen« zu polymerisiren. Die Constitution de

pag. 1511; Ber. 1881, pag. 2073. 572) HOFMANN, Ann. 74, pag. 1. 573) Ders., ebend., pag. 3 574) Ders., Chem. Centralbl. 1858, pag. 756. 575) GIRARD, Ber. 1873, pag. 444. 576) NEVIL u. WINTHER, Ber. 1879, pag. 2324. 577) LUSSY, Ber. 1875, pag. 291. 578) LETTS, Ber. 1871 pag. 90. 579) STRAKOSCH, Ber. 1872, pag. 692. 580) LADENBURG u. STRUVE, Ber. 1877. pag. 4 581) RAAB, Ber. 1875, pag. 1148. 582) ZIMMERMANN, Ber. 1880, pag. 1963. 583) HOFMAN u. Olshausen, Ber. 1870, pag. 269. 584) Cloëz, Compt. rend. 44, pag. 482; Ann. 102, pag. 354 585) MIQUEL, Ann. chim. phys. [5] 11, pag. 346. 586) HALLWACHS, Ann. 153, pag. 291 587) BAUMANN, Ber. 1875, pag. 708. 588) HERZIG, Ber. 1879, pag. 170. 589) LIEBIG, Ann. 10 pag. 32. 590) Scheele, Opuscula II, pag. 77. 591) Wöhler, Pogg. Ann. 15, pag. 614 592) DE VRY, Ann. 61, pag. 249. 593) WURTZ, Ann. 64, pag. 307. 594) WELTZIEN, Ann. 131 pag. 219, 222. 595) BOUCHARDAT, Ann. 154, pag. 354. 596) Debus, Ann. 72, pag. 24 597) NENCKI, Ber. 1876, pag. 235. 598) LIEBIG, Ann. 10, pag. 1. 599) KNAPP, Ann. 21 pag. 241. 600) CLAUS, Ber. 1874, pag. 234. 601) GÖSSMANN, Ann. 99, pag. 375. 602) SCHABLS Jahresber. 1854, pag. 375. 603) KEFERSTEIN, Jahresber. 1856, pag. 436. 604) TROOST L. HAUTEFEUILLE, Compt. rend. 69, pag. 202. 605) Wöhler, Ann. 62, pag. 241. 606) LEEN u. Wöhler, Pogg. Ann. 20, pag. 369. 607) Campbell, Ann. 28, pag. 52. 608) Hofman, Ber. 1870, pag. 770. 609) CHEVALLIER u. LASSAIGNE, Ann. chim. phys. [3] 13, pag. 155 610) WIEDEMANN, POGG. Ann. 74, pag. 73. 611) LIEBIG, Ann. 26, pag. 123. 612) VOLCEEL Ann. 43, pag. 74. 613) Kodweiss, Pogg. Ann. 19, pag. 11. 614) Wurtz, Ann. chim. phys. 3 42 pag. 57; 50, pag. 120. 615) HERZIG, Monatsh. Chem. 2, pag. 410. 616) HOFMANN, Ber. 1870 pag. 264. 617) Ders., Ber. 1868, pag. 179. 618) RAMMELSBERG, Jahresber. 1857, pag. 273 619) THAN, Ann. Suppl. V, pag. 236. 620) WURTZ, Ann. chim. phys. [3] 50, pag. 120. 621) MULDER, Ber. 1882, pag. 69. 622) PONOMAREFF, Ber. 1882, pag. 513. 623) HOFMAN Ber. 1882, pag. 412. 624) DENNSTEDT, Ber. 1880, pag. 228. 625) CANNIZZARO, Ber. 1870 pag. 517. 626) MULDER, Rev. trav. chim. 1, pag. 41, 191; Ber. 1883, pag. 390. 627) Schiff, Ber. 1870, pag. 649. 628) LETTS, Ber. 1872, pag. 669. 629) KEKULÉ, Ber. 1873, pag. 113. 630) NENCKI u. LEPPERT, Ber. 1873, pag. 902. 631) PÉAN, Compt. rend. 46, pag. 626. 632) VOGEL, SCHWEIGG. Journ. 23, pag. 30. 633) ARTUS, Journ. pr. Chem. 8, pag. 253-634) Deleffs, N. Jahrb. Pharm. 12, pag. 233. 635) Jamieson, Ann. 58, pag. 264. 636) Volckel. POGG. Ann. 58, pag. 135; 65, pag. 312. 637) VOLHARD, Ann. 190, pag. 1. 638) STEINER. Ber. 1882, pag. 1603. 639) VOLHARD, Zeitschr. analyt. Chem. 1874, pag. 242. 640) ZINNER-MANN, Ann. 199, pag. 1. 641) CLAUS, Ann. 179, pag. 112. 642) MILLON, Zeitschr. Chem. 1861, pag. 64. 643) Gélis, Jahresber. 1861, pag. 340; Journ. de Pharm. [3] 39, pag. 95. 644) REY-NOLDS, Ann. 150, pag. 255. 645) VOLHARD, Ber. 1874, pag. 92. 646) DELITSCH, Journ. 18. Chem. [2] 8, pag. 240; 9, pag. 1. 647) CLAUS u. SEIPPEL, Ber. 1874, pag. 233. 648) Volhable Journ. pr. Chem. [2] 9, pag. 28. 649) RÜDORFF, Ber. 1869, pag. 68. 650) CLOWES, Zeitscht. Chem. 1866, pag. 190. 651) FLEISCHER, Ann. 179, pag. 225. 652) Clève, Bull. soc, chim. [2, 2]. pag. 71. 653) Henneberg, Ann. 73, pag. 229. 654) Liebig, Ann. 50, pag. 345; 51, pag. 255. 655) BABCOCK, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 666. 656) FRÖHDE, POGG. Ann. 119, pag. 317. 657) GELIS, Ann. du Convers. des arts et métiers 3, pag. 50. 658) FLECK, DINGL polytecha. Journ. 169, pag. 209. 659) GAUTIER-BOUCHARD, Monit. scientif. 1864, pag. 268. 660) BÜDEKER. Jahresber. 1860, pag. 17. 661) POHL, Jahresber. 1851, pag. 59. 662) NÖLLNER, POGG. Ann. 98. pag. 189. 663) Wöhler u. Frerichs, Ann. 65, pag. 342. 664) Böckmann, Ann. 22, pag. 153-665) PHILIPP, POGG. Ann. 131, pag. 86. 666) MEITZENDORFF, ebend. 56, pag. 63. 667) CLAIN Journ. pr. Chem. 15, pag. 401. 668) Byk, ebend. [2] 20, pag. 328. 669) CLEVE, ebend. 91. pag. 227. 670) Ders., Bull. soc. chim. [2] 21, pag. 344. 671) LIEBIG, POGG. Ann. 15, Pag. 546. 672) SCHABUS, Wien. akad. Ber. 1850, Januar, pag. 108. 673) KUHLMANN, Journ. pr. Chem. 88. pag. 175. 674) MILLER, Jahresber. 1865, pag. 245. 675) CLASEN, Journ. pr. Chem. 96, Pag. 340. 676) Toczynsky, Zeitschr. Chem. 1871, pag. 276. 677) Rösler, Ann. 141. pag. 185. 678) RE-NECKE, Ann .126, pag. 113. 679) MORLAND, Jahresber. 1860, pag. 162. 680) Braun, Zeitschr. analyt. Chem. 1863, pag. 36; 1867, pag. 86. 681) Clève, Bull. soc. chim. [2] 21, pag. 248.

polymeren Cyangruppen kann man sich so vorstellen, wie es die folgende Schreibweise ausdrückt:

682) Claus, Ann. 99, pag. 48. 683) E. DAVY, Zeitschr. analyt. Chem. 1866, pag. 394. 684) WAGNER, ebend. 1881, pag. 349. 685) VOGEL, Ber. 1879, pag. 2314. 686) WOLFF, Leitschr. analyt. Chem. 1879, pag. 38. 687) RIVOT, Compt. rend. 38, pag. 868. 688) Busse, Zeitschr. analyt. Chem. 1878, pag. 55. 689) HULL, Ann. 76, pag. 93. 690) CARSTANJEN, Journ. 7. Chem. 102, pag. 129. 691) WACKENRODER, Ann. 41, pag. 317. 692) GINTL, Wien. akad. En. 60, pag. 474 (1869). 693) GÖSSMANN, Ann. 100, pag. 76. 694) WYRUBOW, Bull. soc. chim. [2] 33, 14. 40, 695) RAMMELSBERG, Ann. 48, pag. 235. 696) Clève, Journ. pr. Chem. 94, pag. 14. (1844). SEEY, Jahresber. 1874, pag. 300. 698) BERZELIUS, BERZ. Jahresber. 23, pag. 156 (1844). (%) BUCKTON, Ann. 92, pag. 280. 700) KEFERSTEIN, Jahresber. 1856, pag. 445. 701) CROFT, mm pr. Chem. 104, pag. 64. 702) CLERMONT, Compt. rend. 84, pag. 351. 703) STORCK u. MOREL, DINGL. polyt. Journ. 235, pag. 156. 704) HOFMANN, Ber. 1872, pag. 245. 705) JOANNIS, Am. chim. phys. [5] 26, pag. 482. 706) CAHOURS, Ann. 61. pag. 91. 707) BILLETER, Ber. 1874, 1875, 708) Ders., Ber. 1875, pag. 462. 709) CONRAD u. SALOMON Journ. pr. Chem. (2) 10 pag. 28. 710) HOFMANN, Ber. 1868, pag. 177. 711) MUSPRATT, Ann. 65, pag. 251. 712) SCHMITT u. GLUTZ, Ber. 1868, pag. 166. 713) BRÜNING, Ann. 104, pag. 198, 714) LÖWIG, In 56, pag. 301. 715) JEANJEAN, Jahresber. 1866, pag. 501. 716) Ders., Ann. 125, pag. 249. 117) HENRY, Jahresber. 1868, pag. 652. 718) CAHOURS, Chem. Centralbl. 1875, pag. 506. 719) PIERRE, Ann. chim. phys. [3] 33, pag. 199. 720) RICHE, ebend. [3] 43, pag. 283. 721) HOFMANN, Ber. 1880, pag. 1349. 722) MEYER, Ann. 171, pag. 47. 723) BUFF, Ber. 1868, P8: 206. 724) JAMES, Journ. pr. Chem. [2] 20, pag. 351. 725) CHANLAROFF, Ber. 1882, pag. 1987. 726) PINNER, Ber. 1881, pag. 1083. 727) SCHMITT, Zeitschr. Chem. 1870, pag. 576. 728) GER-^{U(1)}, Ber. 1875, pag. 650. Ann. 178, pag. 80. 729) HENRY, Ber. 1869, pag. 495. 730) Rei-MII, Ber. 1870, pag. 757 731) MEDLOCK, Ann. 69, pag. 222. 732) HENRY, Jahresber. 1847—48, PW: 700. 733) PELOUZE u. CAHOURS, Ann. chim. phys. [4] I, pag. 36. 734) UPPENKAMP, Br. 1875, pag. 55. 735) JAHN, Ber. 1875, pag. 805. 736) J. LERMONTOFF, Ber. 1874, pag. 1282. 737) E. MEYER, Journ. pr. Chem. 65, pag. 257. 738) BUFF, Ann. 96, pag. 303; 100, pag. 229. (%) GLUTZ, Ann. 153, pag. 313. 740) HOFMANN, Ann. Suppl. I, pag. 55. 741) HENRY, Ber. 1869, 7636. 742) Ders., Ber. 1873, pag. 728. 743) GABRIEL, Ber. 1877, pag. 184. 744) NAGEL, Esber. 1880, pag. 404. 745) Fleischer, Ann. 179, pag. 204. 746) Linnemann, Ann. 120, 36. 747) LASSAIGNE, Ann. chim. phys. [2] 39, pag. 117. 748) SCHNEIDER, Journ. pr. Ст. 104, рад. 83, 749) GAUHE, Ann. 143, рад. 263. 750) LETNII, Ber. 1875, рад. 767. [51] LAURENT u. GERHARDT, Ann. chim. phys. [3] 19, pag. 98. 752) VÖLCKEL, Ann. 89, pag. 126. 753) JAMIESON, Ann. 59, pag. 339. 754) PONOMAREFF, Compt. rend. 79, pag. 1335. 755) GLUTZ, Am. 154, pag. 39, 44, 48. 756) ATKINSON, Chem. soc. Journ, 32, pag. 254. 757) NENCKI, bei 1876, pag. 244. 758) Compt. rend. 82, pag. 1103. 759) KERN, Jahresber. 1876, pag. 319. 760) PONOMAREFF, Compt. rend. 80, pag. 1384. Journ. d. russ. chem. Ges. 8, pag. 217. ⁽⁶¹⁾ Claus, Ann. 179, pag. 148. 762) Gabriel, Ber. 1880, pag. 389. 763) James, Journ. pr. Chem. [2] 26, pag. 378. 764) WALLACH, Ber. 1874, pag. 902. 765) NENCKI u. SCHAFFER, Journ. pr. Chem. [2] 18, pag. 430. 766) LÖSSNER, ebend. [2] 7, pag. 474. 767) BERZELIUS, XHWEIGG. Journ. 31, pag. 60. 768) CROOKES, Ann. 78, pag. 177. 769) SCHIELLERUP, Ann. 109, ^{[4g. 125.} 770) KYPKE u. NEGER, Ann. 115, pag. 207. 771) Rose, Pogg. Ann. 113, pag. 621. 712) CLARRE, Ber. 1878, pag. 1325. 773) PROSKAUER, Ber. 1874, pag. 1279. 774) SCHNEIDER, Pocc. Ann. 129, pag. 634. 775) H. Rose, ebend. 113, pag. 621. 776) HOFMANN, Ber. 1881, 198 2728. 777) CLOEZ u. CANNIZZARO, Compt. rend. 32, pag. 62. Ann. 78, pag. 228. 778) BREAU, Ann. chim. phys. [2] 67, pag. 236; 70, pag. 251. 779) FENTON, Chem. soc. Ourn. 1882. I, pag. 262. 780) VOLHARD, Journ. pr. Chem. [2] 9, pag. 24, 781) BAUMANN, ^{Et.} 1873, pag. 1371. 782) Mulder u. Smit, Ber. 1874, pag. 1634. 783) Beilstein u. GeuVorkommen und Bildung der Cyanverbindungen. Unter den mzähligen stickstoffhaltigen Kohlenstoffverbindungen, welche in der Natur vorkommen, befinden sich nur äusserst wenige, welche den Cyanverbindungen zugezählt werden können, d. h. in denen die Gruppe $-C \equiv N$ oder $-N \equiv C$ anzunehmen ist. Salze der Sulfocyansäure (wie NaS·CN) sind im Speichel und im Harn nachgewiesen. Von den Nitrilen ist dasjenige der Phenylessigsäure, $C_6H_5\cdot CH_2\cdot CN$, im ätherischen Oel von Lepidium sativum und Tropacolum majus, dasjenige der Phenylpropionsäure im ätherischen Oel von Nasturtium officinale gefunden worden. Verschiedene Theile von Pflanzen aus der Familie der Amygdaleen liefern bei der Destillation mit Wasser Blausäure HCN, die indes hierbei erst als Zersetzungsprodukt des in jenen Pflanzentheilen enthaltenen Amygdalins gebildet wird. -

Von anderen Bildungsweisen einfacher Cyanverbindungen sind hier die folgenden zu erwähnen: Freier Stickstoff bildet Cyankalium, wenn er über ein stark glühendes Gemenge von Kohle mit Kalium, Kaliumhydroxyd oder Kaliumcarbonat geleitet wird (1-6). Bei Anwendung eines Gemenges von Kohle und

THER, Ann. 108, pag. 88. 784) HOFMANN, Ber. 1869, pag. 600. 785) DRECHSEL, Journ. Ft. Chem. [2] 11, pag. 209, 284. 786) PRAETORIUS, ebend. [2] 21, pag. 129. 787) HAAG, Ann. 122, pag. 22. 788) DRECHSEL, Journ. pr. Chem. [2] 13, pag. 330. 789) KNOP, Ann. 131, pag. 253-790) FILETI u. SCHIFF, Ber. 1877, pag. 425. 791) STRECKER, Compt. rend. 52, pag. 1212. 792) VOLHARD, Zeitschr. Chem. 1869, pag. 318. 793) ERLENMEYER, Ann. 146, pag. 259. 794) Hot-MANN, Jahresber. 1861, pag. 530. 795) MULDER, Ber. 1873, pag. 655. 796) WEITH, Ber. 1873. pag. 1398. 797) ENGEL, Bull. soc. chim. [2] 24, pag. 272. 798) G. MEYER, Journ. pr. Chem. 2 18, pag. 419. 799) Bässler, ebend. [2] 16, pag. 125. 800) Baumann, Ber. 1875, pag. 20. 801) CAHOURS u. CLOËZ, Compt. rend. 38, pag. 354; Ann. 90, pag. 91. 802) WILL, Ann. 52. pag. 1. 803) ROBIQUET u. BUSSY, Ann. chim. phys. [2] 72, pag. 328. 804) MERTENS, Journ. pr. Chem. [2] 17, pag. 1. 805) H. MÖLLER, ebend. [2] 22, pag. 193. 806) GERLICH, ebend. [2] 13. pag. 270. 807) Bässler, ebend. [2] 16, pag. 125. 808) Baumann, Ber. 1874, pag. 446. 809) BAMBERGER, Ber. 1883, pag. 1074. 810) Ders., Ber. 1883, pag. 1459. 811) BEILSTEIN u. Geuther, Ann. 123, pag. 241. 812) Baumann, Ber. 1874, pag. 1766. 813) RATHEF. Ber. 1878, pag. 962. 814) Ders., Ber. 1878, pag. 967. 815) Ders., Ber. 1879, pag. 776. 816) HERTI, Wien. akad. Ber. 80, II, pag. 1078. 817) Zulkowsky, Dingl. polyt. Journ. 240, pag. 168. 818) BAUMANN, Ber. 1875, pag. 708. 819) LIEBIG, Ann. 53, pag. 330. 820) JAGEA. Ber. 1876, pag. 1554. 821) CLAUS, Ber. 1876, pag. 1915. 822) CLAUS u. HENN, Ann. 179, pag. 120. 823) KNAPP, Ann. 21, pag. 256. 824) THOMPSON, Ber. 1883, pag. 2338. 825) BIONUL Ber. 1883, pag. 2669, 2670. 826) Liebig, Ann. 26, pag. 187. 827) Zimmermann, Ber. 1874 рад. 288. 828) Knop, Ann. 131, рад. 253. 829) Robiquet u. Bussy, Ann. chim. phys. [2 73] pag. 328. 830) LAURENT u. GERHARDT, ebend. [2] 19, pag. 90; 20, pag. 98. 831) HINTER-BERGER, Ann. 83, pag. 346. 832) MULDER, Ber. 1874, pag. 1631. 833) HOFMANN, Ber. 1874. pag. 1736. 834) WEITH u. EBERT, Ber. 1875, pag. 912. 835) WEITH, Ber. 1874, pag. 843-836) LAURENT, Ann. 60, pag. 273. 837) LIEBIG, Ann. 95, pag. 257. 838) Ders., Ann. 53pag. 334. 839) LAURENT u. GERHARDT, Ann. chim. phys. [3] 19, pag. 85. 840) BAMBERGER, Ber. 1883, pag. 1703. 841) GABRIEL, Ber. 1875, pag. 1165. 842) PÖNSGEN, Ann. 128, pag. 330. 843) SCHMIDT, Journ. pr. Chem. [2] 5, pag. 35. 844) Lossen u. Schieferdecker, Ann. 100. рад. 295. 845) Wöhler u. Liebig, Ann. 54, pag. 371. 846) Сесн u. Dehmel, Ber. 1878. pag. 249. 847) BOUCHARDAT, Compt. rend. 69, pag. 961. 848) Liebig, Ann. 50, pag. 337. 849) VÖLCKEL, POGG. Ann. 61, pag. 375. 850) VOLHARD, Journ. pr. Chem. [2] 9, pag. 28. 851) Liebig, Ann. 61, pag. 262. 852) Henneberg, Ann. 73, pag. 228. 853) Gmelin, Ann. 15. pag. 252. 854) HÜBNER u. WEHRHANE, Ann. 128, pag. 254. 855) Dies., Ann. 132, pag. 277. 856) DARMSTÄDTER u. HENNIGER, Ber. 1870, pag. 179. 857) MIQUEL, Ann. chim. phys. [5] 11. pag. 341. 858) CLAUS u. MERCK, Ber. 1883, pag. 2737.

Raryt wird in reichlicher Menge Cyanbaryum erhalten (7). Leichter noch entstehen Cyanverbindungen aus den Oxydationsstusen des Stickstoffs. So bildet sich Cyankalium beim Verpussen von Salpeter mit organischen Kaliumsalzen, z. B. mit Weinstein oder essigsaurem Kalium und besonders reichlich aus einem Gemenge von salpetrigsaurem, essigsaurem und kohlensaurem Kalium mit Kohle (8).

Bei der Einwirkung von Salpetersäure auf viele, auch stickstofffreie, organische Substanzen, wie z. B. Weingeist (9), entsteht oft etwas Blausäure.

Ammoniak über ein glühendes Gemenge von Kohle mit kohlensaurem Kalium (Scheele) oder Aetzkali (10) geleitet, liefert Cyankalium. Beim Ueberleiten des Ammoniaks über glühende Kohle allein entsteht Cyanammonium neben Wasserstoff. Cyanammonium bildet sich auch, wenn Ammoniak mit Kohlenoxyd, oder wenn Stickstoffoxyde mit Kohlenwasserstoffen über erhitzten Platinschwamm geleitet werden (10). Alle stickstoffhaltigen organischen Körper, oder die daraus erhaltene stickstoffhaltige Kohle liefern beim Erhitzen mit Kalium und Natrium das betreffende Cyanid (Lassaigne's Methode zur Nachweisung des Stickstoffs (14). Auch beim Schmelzen von stickstoffhaltiger Kohle mit Pottasche entsteht daher Cyankalium. Auf diese Weise lässt man im Grossen Cyankalium sich bilden, um danns das Blutlaugensalz (Cyaneisenkalium) zu gewinnen, welches als Ausgangsmeterial für die Darstellung fast aller anderen Cyanverbindungen dient.

Die einfachsten Cyanverbindungen sind die Blausäure CNH und diejenigen Körper, die sich durch Vertretung des Wasserstoffs durch andere einwerthige Atome von der Blausäure ableiten. In ihnen wurde zuerst 1815 von Gay-Lussac das Cyan (Cyanogène) als » zusammengesetztes Radikal « angenommen. Zeichen = Cy). Das von Gay-Lussac entdeckte Cyangas galt für das isolirte Radikal selbst und ward so das erste organische Radikal, welches man im isolirten Zustand dargestellt zu haben glaubte. In Wirklichkeit kommt diesem noch jetzt gewöhnlich als Cyan, richtiger als Dicyan bezeichneten Körper die doppelte Formel NC·CN zu. Er ist das Nitril der Oxalsäure, wie die Blausäure dasjenige der Ameisensäure ist. Wegen der nahen Beziehungen dieser beiden Körper zu dibrigen einfachen Cyanverbindungen sollen sie hier bei diesen letzteren, watt in dem die übrigen Nitrile behandelnden Artikel besprochen werden.

Cyan, Dicyan, NC·CN. Zuerst von GAY-LUSSAC 1815 durch Erhitzen von Inquecksilber dargestelltes Gas.

Darstellung. Zerriebenes und stark getrocknetes Cyanquecksilber wird bis zu Dunkelbügluth erhitzt, und das entweichende Gas über Quecksilber aufgefangen.

Wie aus dem Cyanquecksilber wird auch aus Cyansilber (3, 16) und Cyangold (17) beim Erhitzen Dicyan entwickelt. Aus allen diesen Cyaniden entsteht
gleichzeitig Paracyan. Direkt aus den Elementen soll das Dicyan sich bilden,
wenn man in einer Stickstoffatmosphäre den Induktionsfunken zwischen Kohlespitzen überspringen lässt (18). Es ist ein Bestandtheil der Hohofengase (19).
Als Nitril der Oxalsäure entsteht es ferner beim Erhitzen von oxalsaurem Ammoniak oder von Oxamid für sich oder mit wasserentziehenden Substanzen (20, 21).

Eigenschaften. Farbloses Gas von stechendem, an Blausäure erinnerndem Geruch. Giftig. Mit purpurrother Flamme brennbar. Spec. Gew. 1.804. Wasser absorbirt bei 20° sein 4½ faches, Aether sein 5 faches, Alkohol sein 23 faches Volumen. Gegen 100° wird das Gas auch vom Quecksilber in merklicher, mit dem Druck zunehmender Menge absorbirt (29). Poröse Kohle nimmt es sehr reichlich auf (30). Durch Kälte oder Druck wird das Dicyan leicht condensirt (23, 24).

Verstüssigung erhitzt man Cyanquecksilber oder mit Dicyan gesättigte Kohle (28) im FARADAY'schen Rohr, oder man benutzt den von Hofmann anzegebenen Apparat (25). Bei gewöhnlichem Druck wird das Dicyan bei —2070 slüssig. Bei 0° beträgt die Tension 2·7, bei + 15° 4·4 Atmosphären (24,31). Das condensirte Dicyan ist eine farblose, leicht bewegliche, mit Wasser micht mischbare Flüssigkeit vom spec. Gew. 0·866 bei 17·2°. Es leitet die Elektricität nicht (26). Es löst Phosphor, Jod, Campher etc. (27). In stärkerer Kälte entart es zu einer eisartigen, strahlig krystallinischen Masse, die bei — 34·4° schmilzt (31, 32).

Ueber Brechungs- und Dispersionsvermögen des gasförmigen Dicyans s.

(33, 34) Reibungscoefficient (35), Spectrum (36-38).

Bei der Bildung des Dicyans aus seinen Bestandtheilen wird Wärme gebunden (39) (34). Die Verbrennungswärme des Gases wurde zu 261 290 Cal. bestimmt (41).

Zersetzungen. Bei 500° verwandelt sich das Dicyan langsam in Paracyan (42). Durch wiederholt hindurchschlagende elektrische Funken, leichter durch den elektrischen Flammenbogen, wird es in seine Elemente zerlegt (43, 44). Die wässrige Lösung des Dicyans zersetzt sich, wenn sie nicht eine freie Säure enthält (45), bald unter Bräunung und Ausscheidung einer braunen Substanz (Azulmsäure) (46). Die Lösung enthält dann oxalsaures und kohlensaures Ammoniak (47), Blausäure und Harnstoff (48), $C_2N_2 + 4H_2O = C_2O_4(NH_4)_3$. — $C_2N_2 + H_2O = CNH + CN \cdot OH - CN \cdot OH + H_2O = CO_2 + NH_3 - CN \cdot OH + NH_4 = CN \cdot ONH_4 = CO(NH_2)_3.$

Auch in alkoholischer und ätherischer Lösung erleidet das Dicyan eine

ähnliche Zersetzung (49, 45).

Bei Gegenwart von Aldehyd entsteht aus dem Dicyan in wässriger Lösung wesentlich Oxamid (50). Vergl. (51, 52), C₂N₂+2H₂O=C₂O₂(NH₂)₂. Letzteres bildet sich auch durch Einwirkung starker Salzsäure in der Kälte (53). Durch absolut alkoholische Salzsäure wird wesentlich Oxalsäureester erzeugt (54, 55) mit starker Jodwasserstoffsäure in der Kälte Oxamid (53), in der Hitze Glycocoll (56), schliesslich bei 280° wesentlich Aethan und Ammoniak (57).

Salzsaure Kupferchlortirlösung absorbirt das Dicyan reichlich unter Bildung eines chromgelben Niederschlags. Schwefelsaures Manganoxyd wird durch das Gas unter Bildung von Stickstoff und Kohlensäure zu Oxydulsalz reducirt

(Berzelius).

Chlor wirkt nur bei Gegenwart von Feuchtigkeit im Sonnenlicht auf Dicyan ein. Es entstehen flüssiges und festes Chlorcyan (58). Wässrige, unterchlorige Säure erzeugt Kohlensäure, Stickstoff, Chlorcyan und Chlorstickstoff (BALARD).

Mit Wasserstoff liefert das Dicyan unter dem Einfluss der dunklen elektrischen Entladung Blausäure (22). Ebenso beim Erhitzen auf 500—550° (59). Bei der Behandlung mit nascirendem Wasserstoff (Zinn und Salzsäure) entsteht Aethylendiamin (60). — Kalium und Natrium verbrennen, im Dicyanstrom erhitzt, zu Cyaniden. Aus rothglithendem kohlensaurem Kalium entstehen Cyankalium und cyansauren Kalium, die sich ebenfalls bei der Absorption des Dicyans in Kaliume bilden. Rothglithendes Eisen bedeckt sich im Dicyanstrom unter Freiwerden von Stickstoff mit Kohle und wird brüchig. Zink giebt langsam bei gewöhnlicher Temperatur, schneller bei 100° Cyanid; Cadmium, Kupfer, Blei werden in böherer Temperatur nur spurweise, Quecksilber und Silber garnicht in Cyanide übergeführt (59).

Mit trocknem Ammoniak vereinigt sich das Dicyan im Verhältniss gleicher Volumen zu einer pechschwarzen, spröden, amorphen Masse, dem Hydrazulmin, $(C_1N_3H_3)_x = (C_4N_6H_6?)$ (61). Dasselbe zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen und hinterlässt zunächst Paracyan. Wasser spaltet aus dem Hydramin Ammoniak ab und giebt das Hydrazulmoxin, $C_4H_5N_5O$, als eine in takem Wasser fast unlösliche, braune, flockige Masse, die mit Kalilauge, sowie mit concentrirter Schwefelsäure braune, schön dunkelgrün fluorescirende Lösungen bildet. Aus diesem Hydrazulmoxin besteht im Wesentlichen auch die sogen. Azulmsäure, welche sich bei der spontanen Zersetzung wässriger Lösungen von Dicyan, Blausäure oder Cyankalium absetzt (62, 63). Direkt erhält man das Hydrazulmoxin durch Einleiten von Dicyan in sehr concentrirtes wässriges Ammoniak. Bei Anwendung von verdünntem Ammoniak entstehen vorwiegend Oramid, oxalsaures und oxaminsaures Ammoniak.

Bei anhaltendem Kochen mit Wasser geht das Hydrazulmoxin unter Ammoniakverlust in eine gelbe Substanz, $C_4H_4N_4O_3(+\frac{1}{2}H_2O)$, über, die mit der Mykomelinsinre identisch zu sein scheint. — Azulmoxin, $C_4H_3N_5O_2(+\frac{1}{2}H_2O)$, ist eine Substanz genannt worden, welche durch Oxydation des Hydrazulmoxins mittelst übermangansauren Kaliums oder concentrirter Salpetersäure entsteht. Rothgelbes, krytallinisches Pulver, unlöslich in Wasser, mit gelber Farbe löslich in Ammoniak md in concentrirter Schwefelsäure. Die letztere Lösung zeigt eine besonders schöne, gelbgrüne Fluorescenz.

In ähnlicher Weise wie mit Ammoniak vermag sich das Dicyan mit den methylirten Ammoniakbasen und mit Hydroxylamin zu verbinden. Auch mit den aromatischen Basen, wie Anlin, liefert es Additionsprodukte, wie $(C_6H_7N)_2 \cdot C_2N_2$. Ferner addirt es sich zu Alkaloiden. In aromatischen Amidosäuren, zu Pyrogallol u. s. w. (S. die betr. Verbindungen.)

Sowie das Dicyan durch Aufnahme von Wasser Oxamid bilden kann, so verbindet es sich mit 2 Mol. Schwefelwasserstoff direkt zu dem Dithiooxamid Rubeanwasserstoff). Bei Addition von nur einem Mol. Schwefelwasserstoff entsteht der dem Cyanformamid entsprechende Flaveanwasserstoff (64—68).

Flaveanwasserstoff, CN·CS·NH₂. Cyanthioformamid.

Schweselwasserstoff wird zugleich mit sehr überschüssigem Dicyan in einen geräumigen, Wasser benetzten Kolben geleitet. Die entstehenden Krystalle nimmt man in Aether auf Wässt diesen verdunsten.

Gelbe, geruchlose Nadeln von scharfem, dann bitterem Geschmack, löslich

T Wasser, Alkohol und besonders leicht in Aether. Leicht zersetzlich. Beim

Erhitzen mit verdünnten Alkalien oder Säuren entstehen Oxalsäure, Ammoniak

and Schwefelwasserstoff, mit concentrirter Kalilauge Schwefelkalium, Cyankalium

and Rhodankalium. Silberlösung giebt Schwefelsilber und Dicyan. Bleilösung

wird erst nach längerer Zeit gefällt.

Rubeanwasserstoff, NH2. CS. CS. NH2. Dithiooxamid.

Dicyan wird mit überschüssigem Schwefelwasserstoff in Alkohol geleitet und die ausgeschiedene Verbindung aus Alkohol umkrystallisirt.

Kleine orangerothe Krystalle, schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol und Aether, sowie in kalter, verdünnter Kalilauge. In der Hitze werden sie durch Kalilauge und durch verdünnte Salzsäure wie die vorige Verbindung zersetzt.

Mit Silber-, Blei- und Kupfersalzen giebt die Lösung Niederschläge.

Die Bleiverbindung, (C₂S₂N₂H₂)Pb, ist durch Fällung der alkoholischen Lösung mit warweichendem essigsaurem Blei zu erhalten. Gelbes Pulver, welches beim Kochen mit Wasser Schweselblei und Dicyan liesert.

Eine Natriumverbindung (69), erhält man durch Einwirkung von Natriumäthylat in heisser, alkoholischer Lösung. Farblose Krystalle, an der Lust schnell roth werdend.

Paracyan, (CN)_x. Bei der Darstellung des Dicyans durch Glühen von Cyanquecksilber (70) oder Cyansilber (71), verwandelt sich ein Theil desselben in das feste, polymere Paracyan, aus welchem das beigemengte Metall durch verdünnte Salpetersäure ziemlich vollständig ausgezogen werden kann. (Vergl. indess 73). Die relative Menge des entstehenden Paracyans ist von der angewandten Temperatur und dem Druck abhängig. Auch fertiges, flüssiges Dicyan verwandelt sich bei 350-500° langsam in Paracyan (42).

Darstellung. Reines Paracyan erhält man durch 24 stündiges Erhitzen von trockenem Cyanquecksilber in zugeschmolzenen Röhren auf 440° und Entfernung des Quecksilbers mittels Ueberleiten von Dicyan bei derselben Temperatur (42).

In Wasser und Alkohol ganz unlösliche, lockere, braunschwarze Masse. Beim Glühen im Kohlensäure- oder Stickstoffstrom, ebenso beim Erhitzen im zugeschmolzenen Rohr auf 800° 42 geht das Paracyan vollständig wieder in Dicyan über. Beim Glühen im Wasserstoffstrom liefert es Blausäure, Ammoniak und Kohle (72). In der Kalischmelze giebt es Cyankalium und cyansaures Kalium. Bei anhaltendem Kochen mit concentrirter Kalilauge wird es unter Ammoniakentwicklung mit brauner Farbe gelöst. Concentrirte Salpetersäure giebt bei sehr anhaltendem Kochen eine goldgelbe Lösung.

Die Molekulargrösse des Paracyans glaubt MAUMENÉ zu (CN), annehmen zu dürsen (73

Cyanwasserstoff, CNH. Blausäure, Formonitril. Von Scheele 1782 entdeckt (74), dann zunächst von Berthollet (75), Proust (76), Ittner (77), näher untersucht, aber erst von GAY-LUSSAC 1821 im wasserfreien Zustande gewonnen (15, 78).

Der Name Blausäure (Berlinerblausäure) wurde schon von Bergmann für das färbende Princip des Berlinerblaus gebraucht. —

Als Nitril der Ameisensäure entsteht die Blausäure bei schnellem Erhitzen von ameisensaurem Ammoniak (82–85) oder von Formamid mit Phosphorsäure-anhydrid (86). Blausäure bildet sich ferner neben Glycose und Benzaldehyd als Spaltungsprodukt des Amygdalins, wenn Pflanzentheile, welche dieses Glycosid enthalten (bittere Mandeln, Pfirsichkerne, Kirschlorbeerblätter u. s. w.) mit Wasser destillirt werden. Sie kann aus Dicyan und Wasserstoff entstehen. (S. Dicyan)

Unter dem Einfluss des Inductionsfunkens bildet sie sich aus einem Gemenge von Stickstoff und Acetylen (79, 80), $(C_2H_2 + N_2 = 2CNH)$, und somit auch aus Gemengen von Stickstoff mit anderen Kohlenwasserstoffen, die dabei zunächst Acetylen liefern (79, 81).

Sie wurde beobachtet als Produkt der Verbrennung von wässrigem Methylamin (87), als Bestandtheil des Tabakrauches (88, 89), als Produkt der oxydirenden Einwirkung von Salpetersäure auf viele organische Verbindungen (9, 90), von übermangansaurem Kalium auf Thialdine und ähnliche Körper (94), sowie der Einwirkung von siedender Natronlauge auf aromatische Nitroverbindungen (91). Aus Chloroform entsteht Blausäure resp. Cyanammonium, wenn sein Dampf mit Ammoniak durch glühende Röhren geleitet, oder wenn dasselbe mit alkoholischem Ammoniak auf 180 – 190° erhitzt (92), oder nur mit Ammoniak und Kalilauge gemischt wird (93).

Für die Gewinnung der Blausäure zersetzt man Metallcyanide oder Doppelcyanide durch Säuren. Das gewöhnliche Verfahren besteht in der Zersetzung des Blutlaugensalzes durch mässig verdünnte Schweselsäure:

 $2 \text{Fe}_{2}(\text{CN})_{12} \text{K}_{4} + 6 \text{SO}_{4} \text{H}_{2} = 6 \text{SO}_{4} \text{K}_{2} + \text{Fe}_{2}(\text{CN})_{12} \text{K}_{4} \text{Fe}_{2} + 12 \text{CNH}.$

Darstellung. 10 Thle. gröblich zerstossenes gelbes Blutlaugensalz werden mit einem Genisch von 7 Thln. Schwefelsäure und 14 Thln. Wasser erhitzt. Die sich verflüchtigende Blutlaugensalz werden mit eine geeignete Menge Wasser, wenn es sich um die Darstellung

sissriger Säure handelt, oder lässt den Dampf, falls wasserfreie Blausäure resultiren soll, zwei in Wasser von 30° tauchende Chlorcalciumröhren passiren und sich dann in einer in Kältemischung stehenden Vorlage verdichten (95).

Die so dargestellte Blausäure pflegt Spuren von Ameisensäure zu enthalten, die sie halttore machen. Durch Rectificiren über Magnesia kann sie davon befreit werden.

Darstellung aus Cyankalium (96, 97).

Die wasserfreie Blausäure ist eine farblose, leicht bewegliche, nicht sauer reagirende Flüssigkeit von betäubendem, an bittere Mandeln erinnerndem Geruch. Sie ist äusserst giftig. Das Einathmen geringer Mengen ihres Dampfes tödtet momentan. Spec. Gew. 0.7058 bei 7°, 0.6969 bei 18°, Siedep. 26.5°. Schon durch die eigene Verdunstungskälte erstarrt die Blausäure zu einer weissen Masse, die aus baumförmig verästelten Krystallen besteht. Schmp. —15°. Gefundene Dampfdichte 0.9476 (GAV-LUSSAC), Brechungsindex für D bei 17° = 1.263 (98).

In allen Verhältnissen mischbar mit Wasser, Alkohol und Aether. Beim Mischen mit Wasser zeigt sich eine sehr erhebliche Temperaturerniedrigung und auffallenderweise trotzdem eine Contraction. Beide erreichen ihr Maximum bei reichen Gewichtstheilen (also 2 Mol. CNH auf 3 Mol. H₂O) (98). Dampftenson der wässrigen Blausäure (98), Erstarrungspunkt wässriger Blausäure (Hydrae) (99), Verbrennungswärme der Blausäure, Wärmeabsorption bei ihrei Bidung (41, 101), Neutralisationswärme (102).

Chemisches Verhalten. Zersetzungen. Die wasserfreie Blausäure sowohl wie ihre concentrirte wassrige Lösung sind leicht entzündlich uud verbrennen mit violetter Flamme. Beim Durchleiten durch schwach glühende Röhren liefert sie wesentlich Wasserstoff und Dicyan neben etwas Kohle und Stickstoff 103). Beim Ueberleiten über rothglühendes Eisen zerfällt sie ganz in ihre Elemente (GAY-Lussac). Durch anhaltendes Erhitzen auf 100° wird die wasserfreie Eiausäure in eine feste, schwarze Masse verwandelt, die beim Erhitzen Ammoniak and Cyanammonium ausgiebt (104). Auch in der Kälte ist die wasserfreie oder concentrirte wässrige Blausaure wenig haltbar. Sie zersetzt sich bald (nach GUTTER (99), indess nur, wenn Spuren von Ammoniak zugegen sind) unter Abreidung einer braunen Substanz. Bei Gegenwart von Wasser wird daneben Desensaures Ammoniak, bei Gegenwart von Alkalien oder Cyankalium Tricyan-*asserstoff gebildet. (S. unten.) Schon sehr geringe Mengen von Mineralsäuren oder von Ameisensäure machen die Blausäure viel haltbarer.

Starke, mit etwas Schwefelsäure versetzte Blausäure wird durch den elektischen Strom in Kohlensäure und Ammoniak zerlegt (105). Kaliumpermanganat wirkt nur in alkalischer Lösung oxydirend (106). Mit Wasserstoffsuperoxyd addirt sich die Blausäure zu Oxamid (107). Chlor bildet mit wässriger Blausäure Cyanchlorid, mit wasserfreier im Sonnenlicht Cyanurchlorid. In alkoholischer Lösung entsteht eine feste, krystallisirbare Verbindung C_8H_1 ; ClN2O4 = ($C_2H_5O\cdot CO\cdot NH)_2\cdot CH\cdot CH_2Cl$ (108). Durch Einwirkung von Zink und Salzsäure (109, 110), sowie beim Ueberleiten eines Gemenges von Blausäure und Wasserstoff über auf 100° erhitztes Platinschwarz (111), entsteht Methylamin. Bei starkem Erhitzen mit Jodwasserstoff wird Methan und Ammoniak gebildet (57). Mit concentrirten Mineralsäuren (115), sowie mit siedenden Alkalilaugen zersetzt sich die Blausäure unter Wasserausnahme in Ameisensäure und Ammoniak. Durch Einwirkung höchst concentrirter Salzsäure in der Kälte kann Formamid erhalten werden (142). Mit Alkoholen und Salzsäure entstehen die betreffenden Ameisen-

säureester (112). Wird die trockene Salzsäure in absolut alkoholische Blausäure geleitet, so bildet sich unler Detonationen neben dem Ameisensäureester wesentlich Diäthylglyoxylsäureester, (C₂H₅O)₂·CH·CO₂·C₂H₅ (113). Vergl. (142).

Nachweisung. Zur analytischen Erkennung der Blausäure benutzt man entweder die Bildung von Berlinerblau, oder diejenige von Rhodanammonium: a) Die zu prüsende Flüssigkeit wird mit oxydhaltiger Eisenvitriollösung, darauf mit überschüssiger Kalilauge versetzt und gelinde erwärmt. Beim Uebersättigen mit Salzsäure bleibt dann Berlinerblau ungelöst, oder es entsteht bei Anwesenheit nur sehr geringer Spuren von Blausäure wenigstens eine grüne bis blaugrüne Flüssigkeit, aus der sich nach einiger Zeit blaue Flocken abscheiden. b) Die zu prüsende Flüssigkeit wird mit gelbem Schweselammonium zur Trockne verdampst, woraus, salls Blausäure zugegen war, die wässrige Lösung des Rückstands mit Eisenchlorid eine blutrothe, von Eisenrhodanid herrührende Färbung giebt (116—118).

Ausserdem hat man namentlich noch die Unlöslichkeit des Kupfercyanurs in verdünnter Salzsäure (119), die Entstehung der blutrothen Färbung (Pikrocyaminsäure) beim Erwärmen von Cyankaliumlösung mit Pikrinsäure (120, 121), sowie die Bläuung blausäurehaltiger Guajaktinctur durch Kupfersalze (122—125, 118), für die Erkennung der Blausäure benutzt. (Vgl. 126).

Unlösliche Cyanide schmilzt man mit entwässertem unterschwefligsaurem Natrium zusammen.
um dann mit Eisenchlorid das entstandene Rhodannatrium nachzuweisen (130).

Bei gerichtlichen Untersuchungen muss gewöhnlich die Blausäure zunächst durch Destillation aus complicirten Gemengen abgeschieden werden. Die zu destillirende Flüssigkeit wird mit sehr verdünnter Schwefelsäure oder besser (um die Zersetzung etwa vorhandener nicht giftiger Doppelcyänide zu vermeiden) mit Weinsäure angesäuert.

Wegen der Zersetzlichkeit der Blausäure ist es geboten, ihre Aufsuchung in Vergiftungsfällen möglichst bald vorzunehmen, doch ist in einigen Fällen ihre Nachweisung selbst noch mehrere Wochen nach dem Tode gelungen (94, 128, 129).

Quantitative Bestimmung. Bei Abwesenheit der Halogenwasserstoffsäuren kann man mit salpetersaurem Silber aus sehwach salpetersaurer Lösung Silbercyanid fällen und dieses wägen. — Sehr einfach und genau ist die, auch bei Anwesenheit von Chloriden u. s. w., ausführbare Lientu'sche Titrirmethode: Zu der mit Kalilauge stark alkalisch gemachten blausäurehaltigen Flüssigkeit fügt man so lange eine titrirte Silberlösung, bis eine bleibende Trübung entsteht. Da hierbei zunächst die lösliche Verbindung (CN)₂AgK gebildet wird, die erst mit einem Ueberschuss von Silberlösung unlösliches Silbercyanid ausscheidet, so erfolgt jene Endrechen und je 2 Mol. Blausäure 1 Mol. Silbersalz verbraucht ist. Von einer Zehntelnormallösung des salpetersauren Silbers (16:8 Grm. Silber im Liter) zeigt somit 1 Cbcm. 0:0054 Grm. Illausäure an (131).

Tricyanwasserstoff, C, N, H,. Der so bezeichnete Körper entsteht durch spontane Polymerisirung wasserfreier oder starker wässriger Blausäure bei Gegenwart von Alkalien, Ammoniak oder deren kohlensauren Salzen, von Cyankalium u. s. w. (132-134). Als secundare Produkte bilden sich daneben dunkelbraune Substanzen. Der Tricyanwasserstoff lässt sich durch viel Aether ausschütteln. Er krystallisirt daraus als strahlig blättrige Masse, die durch Behandeln mit Thierkohle und Umkrystallisiren aus heissem Wasser zu reinigen ist. Aus Alkohol krystallisirt die Verbindung in grösseren, anscheinend triklinen Krystallen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether. 100 Thle. Wasser lösen bei 34 0.55 Thle, bei 100° 5.0-5.5 Thle. Schon bei 140° beginnt der Tricyanwasserstoff sich zu braunen. Bei schnellem Erhitzen schmilzt er bei etwa 180° und verpufit in hoherer Temperatur unter Bildung von Blausäure. Bei längerem Erhitzen mit Wasser entstehen Blausaure und deren Zersetzungsprodukte (Ammoniak. Ameisensaure, Azulmsaure). Durch Erwarmen mit Barytlösung, mit Salzsaure oder Jodwisserstoffsaure wird der Trieyanwasserstoff in Glycocoll, Kohlensaure und Ammoniak gespolten (1331). Nach dieser Zersetzung kann er nicht als symmetrisches Polymeres der Blausaure aufgefasst werden, welches dem Cyanurchlorid u. s. w. entspräche, sondern er erscheint als das Nitril der Amidomalonsäure, d. h. als $CN \cdot CH(NH_2) \cdot CN$. Jene Spaltung erfolgt nach den Gleichungen:

 $\begin{array}{l} \text{CN}\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CN} + 4\text{H}_2\text{O} = \text{CO}_2\text{H}\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CO}_2\text{H} + 2\text{NH}_3\\ \text{und}\ \text{CO}_2\text{H}\cdot\text{CH}(\text{NH}_2)\cdot\text{CO}_2\text{H} = \text{CO}_2 + \text{CH}_2(\text{NH}_2)\cdot\text{CO}_2\text{H}. \quad \text{(Vergl. BAEYER, Ann. 131, pag. 297.)} \end{array}$

Verbindungen der Blausäure mit Halogenwaserstoffsäuren.

Wenn einerseits die Vertretbarkeit des Wasserstoffatoms im Cyanwasserstoff durch Metalle die Auffassung des letzteren als Säure rechtfertigt, so kann andrerseits der Cyanwasserstoff auch als ein Ammoniakderivat, als »Methenylamin« N(CH) aufgefasst werden. Dieser Bezeichnung entspricht seine Bildung aus Chloroform und Ammoniak, seine Ueberführung in Methylamin durch nascirenden Wasserstoff, sowie die Fähigkeit, mit Chlor-, Brom- und Jodwasserstoff zu salzaufgen Verbindungen zusammenzutreten.

Cyanwasserstoffchlorhydrat. Salzsaures Methenylamin CNH·HCl. Wird bei — 10° mit Salzsäuregas gesättigte, wasserfreie Blausäure im zugeschmolzenen Glasrohr auf 35—40° erwärmt, so bildet sich unter heftiger Reaction diese, beim Erkalten als farblose und geruchlose Krystallmasse sich ausschiedende Verbindung (135). Sie ist unlöslich in Aether, löslich in Wasser, Akohol und Eisessig, zersetzt sich aber namentlich in wässriger Lösung sofort in Ameisensäure und Salmiak. Im Vacuum dissociirt sich die trockene Verbindung. Beim Erhitzen sublimirt sie zum Theil unzersetzt.

Cyanwasserstoffsesquichlorhydrat, 2CNH·3HCl. Entsteht schon bei -10 bis -15° beim Einleiten trockener Salzsäure in ein Gemisch von absoluter Blausäure mit reinem Essigester. Weisse, prismatisch krystallinische Masse, unföslich in Aether, Essigester und Chloroform, unter Zersetzung leicht löslich in Wasser, bei etwa 180° zu einer braunschwarzen Flüssigkeit schmelzend (142).

Cyanwasserstoffsesquibromhydrat, 2CNH·3HBr (136, 137, 142). Am leichtesten in derselben Weise, wie die vorige Verbindung darstellbar. Krystallinische, lygroskopische Masse, über 100° unter theilweiser Zersetzung flüchtig. Gegen löungsmittel verhält sich die Verbindung wie die vorige.

Cyanwasserstoffjodhydrat, CNH·HJ. Zuerst unter den Produkten der Envirkung von Cyanjodid auf Phosphorwasserstoff beobachtet (138). Entsteht kicht beim Einleiten von Jodwasserstoff in wasserfreie Blausäure (138, 136). Ziemlich beständig, aus Alkohol in anscheinend rhomboedrischen Krystallen zu erhalten. Bei 300—400° ohne Schmelzung und ohne wesentliche Zersetzung sublimirend. Unlöslich in Aether. Die Lösung in kaltem Wasser zersetzt sich erst allmählich in Jodwasserstoff und ameisensaures Ammoniak.

Verbindungen der Blausäure mit Chloriden. Mit verschiedenen Chlonden addirt sich wasserfreie Blausäure direkt unter heftiger Reaction zu sesten Verbindungen, die durch Wasser wieder zersetzt werden.

Dargestellt sind: TiCl₄·2CNH. Schon unter 100° zu durchsichtigen, glänzenden Rhombenortzedern sublimirbar, in Glühhitze Stickstofftitan und Kohlenstoff liefernd (139). — SnCl₄·2CNH. Aesserst leicht flüchtige, farblose, stark lichtbrechende Krystalle (140). — SbCl₅·3CNH. Durchsichtige, zerfliessliche Prismen. Zwischen 70 und 100° unter partieller Zersetzung flüchtig (140). — Fe₂Cl₆·4CNH. Zerfliessliche, rothbraune Schuppen, bei 100° schmelzend (140). — Borchloridcyanwasserstoff, feste, krystallinische Verbindung, die sich schon bei gewöhnlicher Temperatur zu einer braunen Flüssigkeit zersetzt (141).

Metallcyanide. Die Blausäure ist eine sehr schwache Säure. Sie entwickelt bei der Neutralisation von Natronlauge nur etwa ein Fünstel der Wärme,

welche bei Anwendung der Halogenwasserstoffsäuren frei wird (102, 143–145). Kohlensaure Salze werden von Blausäure nur dann zersetzt, wenn andere Basen zugegen sind, die mit den entstehenden Verbindungen Doppelcyanide bilden können (180). Aus den Cyaniden der Alkalien und alkalischen Erden, wird die Blausäure durch Kohlensäure ausgetrieben (164). Auch beim Verdampsen ihrer Lösungen, ja schon beim Durchleiten kalter, kohlensäurefreier Lust durch dieselben entweicht etwas Blausäure (151, 164). Durch Borsäure und durch Phenol wird das Cyankalium ebenfalls zersetzt (146). Die Cyanide der Schwermetalle, welche mit Ausnahme des Cyanquecksilbers alle unlöslich sind, verhalten sich gegen Säuren sehr verschieden. Während z. B. Cyanblei und Cyanzink schon durch kalte, verdünnte Mineralsäuren leicht zerlegt werden, sind andere Cyanide, wie die des Silbers, des Goldes, des Quecksilbers selbst gegen mässig concentrite Sauerstoffsäuren sehr widerstandsfähig. Durch Salzsäure werden, wenigstens in Siedhitze, alle einfachen Cyanide zersetzt.

Die Alkalicyanide sind in trockenem Zustande selbst bei Glühhitze beständig. Die Cyanide der Schwermetalle zersetzen sich beim Erhitzen, indem, bei übrigens sehr verschiedener Temperatur, meistens Dicyan sich entwickelt und das Metall mit Paracyan gemengt oder verbunden zurückbleibt, oder indem (wie beim Cyaneisen) wesentlich Stickstoff entwickelt und Kohlenstoffmetall gebildet wird.

Mit Wasser auf 280° erhitzt liefern die Cyanide ameisensaures und kohlensaures Ammoniak neben Metalloxyd, resp. nur kohlensaures Ammoniak neben reducirtem Metall (147).

Fast alle in Wasser unlöslichen Metallcyanide werden durch Lösungen der Alkalicyanide zu Doppelcyaniden gelöst. Zu solchen Doppelcyaniden lösen sich auch die Oxyde und Sulfide mancher Metalle (Eisen, Zink u. a.), sowie unter Wasserstoffentwicklung diese Metalle selbst in den Alkalicyaniden auf.

Die Doppelcyanide zeigen stärkeren Säuren gegenüber ein sehr verschiedenes Verhalten. Aus manchen derselben wird Blausäure frei gemacht, soweit die Natur der betreffenden einfachen Cyanide und der angewandten Säure dies gestattet. So giebt Silbercyankalium, (CN)₂AgK, mit überschüssiger verdunnter Salpetersäure Blausäure, salpetersaures Kalium und Cyansilber, während durch Salzsäure unter Bildung der beiden Chloride alles Cyan als Blausäure frei gemacht wird.

Andern Doppelcyaniden wird in der Kälte nur das Alkalimetall entzogen und ohne Freiwerden von Blausäure durch Wasserstoff ersetzt, so dass eine metallhaltige Säure entsteht, wie z. B. aus dem Cyaneisenkalium, $(CN)_{12}Fe_2K_8$, (dem gelben Blutlaugensalz), die »Ferrocyanwasserstoffsäure« $(CN)_{12}Fe_2H_8$. In den Doppelcyaniden der letzteren Art wurde zur Erklärung jener Verschiedenheit die Existenz metallhaltiger Radicale angenommen (Gav-Lussac, Liebig), während die übrigen als Additionsprodukte aus den betreffenden beiden einfachen Cyaniden aufgefasst wurden: Das Cyansilberkalium, $(CN)_2AgK$, galt als Doppelsalz CNK + CNAg, das Cyaneisenkalium, $(CN)_3FeK_2(Fe=28)$, aber als »Ferrocyankalium $(C_3N_3Fe)K_2 = CfyK_2$, ein zweites Cyaneisenkalium $(CN)_6Fe_2K_2$, das rothe Blutlaugensalz, als »Ferridcyankalium« $(C_6N_6Fe_2)K_3 = CfdyK_3$. Aehnliche metallhaltige Radicale wie das Ferrocyan, Cfy, und das Ferridcyan, Cfdy, wurden auch in anderen Doppelcyaniden angenommen, wie sich dies zum Theil noch in der

Diejenigen Doppelcyanide, aus welchen durch kalte, verdünnte Mineralsäuren

Nomenclatur ausspricht. (Kobaltidcyanmetalle, Chromidcyanmetalle.)

keine Blausäure frei gemacht wird, besitzen auch nicht die giftige Wirkung der letteren.

Durch Erhitzen mit hinreichend concentrirter Schwefelsäure werden alle Doppelcyanide zersetzt, indem das an Alkalienmetall gebundene Cyan entweder zuzz, oder zum Theil als Blausäure ausgetrieben, oder indem (bei höherer Iemperatur und concentrirter Säure) aus beiden Cyaniden statt Blausäure Kohlenewd und Ammoniak gebildet werden.

In den schwer zersetzbaren Doppelcyaniden, wie den Blutlaugensalzen, wird das Schwermetall nicht durch die gewöhnlichen Reactionen angezeigt. Für die Analyse solcher Doppelcyanide zersetzt man sie meistens durch Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure (148). Man kann die Zersetzung ebenfalls in fast allen Fällen, und zwar auch bei unlöslichen Cyaniden oder Doppelcyaniden duch Kochen mit überschüssigem Quecksilberoxyd (149), oder durch Glühen mit unterschwefligsaurem Barium (150) bewirken.

Cyanammonium, CN·NH₄, entsteht beim Ueberleiten von Ammonium über glühende Kehlen (10—13), sowie von Ammoniak mit Kohlenoxyd durch rothglühende Röhren oder über erkuten Platinschwamm (10). Zur Darstellung erhitzt man getrocknetes Blutlaugensalz (3 Thlc.) wie Salmiak (2 Thle.) im Wasserbad und fängt das Produkt in einer gut gekühlten Vorlage auf 1512— In Würfeln krystallisirbare, leicht lösliche Masse von alkalischer Reaction, höchst produkt in einer gut gekühlten Vorlage auf 1522— In Würfeln krystallisirbare, leicht lösliche Masse von alkalischer Reaction, höchst produkt in einer glüchten krystallisirbare, leicht lösliche Masse von alkalischer Reaction, höchst produkt in einer der Erscheinung des Sidens sich dissociirend (152, 153). Bildungswärme (145). Das Salz zersetzt sich, namentlich in fauchten Zustande, sehr schnell zu einer braunen Masse.

Cyantetramethylammonium, CN·N(CH₃)₄ (824, 858), farblose Krystallblätter, sehr lecht loslich in Wasser, schwerer in absolutem Alkohol. Zersliesslich und sehr leicht zersetzlich. Leber Cyanide von Aethylcinchonidin, Aethylchinin und Aethylstrychnin vergl. (858).

Cyankalium, CNK, entsteht beim Verbrennen von Kalium in Dicyan oder in Blausäuredampf, sowie beim Schmelzen von kohlensaurem Kalium mit stickstoffhaltiger Kohle. Aus atmosphärischem Stickstoff (vergl.: Bildung der Cyanserbindungen) bildet es sich in oft sehr erheblicher Menge in den Eisenhohöfen 154—158).

Darstellung. Für die Gewinnung der ganz reinen Verbindung leitet man Blausäure in senge, oder wenn jene sich in fester Form ausscheiden soll, in alkoholische Kalilauge (1:3)
150. Nahezu reines Cyankalium erhält man auch durch Schmelzen entwässerten Blutlaugensen bei Luftabschluss und Ausziehen der Schmelze mit heissem 50 proc. Weingeist (160):
150. 128 e. K. = 8 CNK + 2 Fe C. + 2 N. .

Das gewöhnliche, cyansaures Kalium enthaltende Cyankalium des Handels wird durch reimelzen von trocknem Blutlaugensalz mit kohlensaurem Kalium gewonnen (161–163): $CN_{12}Fe_2K_8+2CO_3K_2=10CNK+2CNOK+2Fe+2CO_2$. Das hierbei in grösserer bebeute krystallisirende Produkt kann im geschmolzenen Zustande grösstentheils von dem ausschiedenen Eisen abgegossen werden.

Das Cyankalium krystallisirt aus Alkohol, oder beim langsamen Erkalten der geschmolzenen Masse in Würfeln oder Octaedern vom spec. Gew. 1·52. Sehr leicht löslich in Wasser. Zerfliesslich. In starkem Alkohol schwer löslich. Giftig wie Blausäure. Leicht schmelzbar; in starker Glühhitze unzersetzt flüchtig. In wässriger Lösung zersetzt es sich namentlich beim Erhitzen schnell zu ameisenwirem Kalium und Ammoniak, $CNK + 2H_2O = CHO_2K + NH_3$. An der leit geschmolzen oxydirt es sich zu cyansaurem Kalium. Ebenso entzieht es underen Körpern, mit denen es zusammengeschmolzen wird, leicht Sauerstoff, wwie auch Schwefel, findet daher vielfach als Reductionsmittel Anwendungschwefelsaure Alkalien reducirt es beim Schmelzen zu Sulfiden. Mit Salpeter ider chlorsaurem Kalium verpufft es heftig. Durch übermangansaures Kalium

The state of the s = Erechnigsvermogen 107 12

- - - Hersellung and Vergolden dimental and Second of the Control of The second secon

and the state of t and the first that the second section of the IN A ASSESSMENT SEED OF THE PARTY OF THE PAR and the second comments are the amorphism for the

A company of the second of the on and the state of the second of the secon

the second section of the section of th

the state of the s with a secretary to the second transfer field p The same of the sa The second section of a sum state Gubbs.

- 35-mbiede i Line Constitution of the C Zu-2CNN Zu-2CN in the first of Social many Richer V And the second s The second secon THE RESERVE OF SERVER SERVER STORES Engelia wilder was a mena

English on the control of the contro Burguing in John of the First State of State meets with January 12 is 1 mil

Families inclumes to Institute (A. C. C. Vissential State Comp. 4) Ber den und der Temperatur in diese bill in Niesen in der Sitze viel in Noter (Girls Fler in Sila in Sila II) in its arms to its since in the n er Jumin mit Fimerin in 22.

tione to my wat them alatin man gold Dine Street water with the sector tenent stemes among that the Title with the sector week. The say impossion from the matter and The Thinking the see the So one witten in the Kare and in performance listance in a second

unvollständig zersetzend (189). Durch starkes Erhitzen mit concentrirter Schwefelsaure wird das Cyanid zerstört.

Chlor erzeugt mit dem gelösten Cyanid Quecksilberchlorid und Chlorcyan (103, 190, 194), zuweilen unter hestiger Explosion (191). Brom und Jod wirken in entsprechender Weise.

Bildungswärme (145, 192), Lösungswärme (192). Das Quecksilbercyanid ist ein sehr starkes Gift.

Quecksilberoxycyanid, (CN)₂Hg·HgO. Eine wässrige Lösung des Cyanids löst in der Wärme erhebliche Mengen von Quecksilberoxyd. Beim Erkalten krystallisirt das Oxycyanid where löslichen, in der Hitze explodirenden kleinen Nadeln (195—197).

Doppelcyanide, (CN)₂Hg·2CNK. Leicht lösliche, luftbeständige Oktaeder (GMELIN) 19^S. Die Lösung giebt mit löslichen Zinksalzen, Bleisalzen u. s. w. Niederschläge von Doppelcyanides Quecksilbers mit den betreffenden Metallen. — 3(CN)₂Hg·2(CN)₂Cd (183). — 2Hg·0+(CN)₂Hg+7CNAg (825). — Hg(CN)₂·CN·N(CH₃)₄ (858).

Ausser mit anderen Cyaniden liefert das Cyanquecksilber auch mit den verschiedensten (Menden, Bromiden, Jodiden und anderen unorganischen und organischen Salzen krystallisirbare Iroppelverbindungen, so mit Salmiak (199, 200), mit Chlorkalium (GMELIN) (184, 198, 201), Chlomatrium (199, 200), Chlorbarium (199, 201), Chlorstrontium, Chlorcalcium, Chlormagnesium (199, 200), Zinkchlorid, Manganchlortir (200), Kobaltchlortir, Nickelchlortir (200, 201), Eisentini (201), Quecksilberchlorid (200, 202, 203, 197), Zinnchlorid (200) und den Chloriden (201), Quecksilberchlorid (200, 202, 203, 197), Zinnchlorid (200) und den Chloriden (201), Eisentini (201), Quecksilberchlorid (200, 202, 203, 197), Zinnchlorid (200) und den Chloriden (201), Eisentini (201), Pombatrium, Brombarium, Bromstrontium (205), Bromcalcium (207), — mit Jodkalium (228, 295, 198, 208), Jodnatrium, Jodbarium, Jodstrontium (207), Jodcalcium (200), — mit chlorumen Kalium (200), — mit den salpetersauren Salzen von Eisen, Mangan, Kobalt, Nickel, Lak, Kadmium, Kupfer (209), mit salpetersauren Silber (210, 198) und salpetersaurem Queckborsydul (198), — mit unterschwefligsaurem Kalium (212), — mit chromsaurem Kalium (215–215) und chromsaurem Silber (215), — mit Blutlaugensalz (216), und den Rhodaniden (210, 218), — mit ameisensaurem Ammoniak (200), ametsensaurem Kalium (219) und essigsaurem Natrium (207).

Aus Quecksilbercyanid und Tetramethylammoniumjodid wurden zwei isomere Verbindungen ethalten: ein weisses Salz, $Hg(CN)_2 + N(CH_3)_4J$, und ein gelbes, sehr schwer lösliches, $II_{\Sigma}(CN)J + N(CH_3)_4 \cdot CN$ (858).

Auch mit cyanwasserstoffsaurem Anilin, sowie mit Jodäthylchinin, Jodäthylcinchonidin und bithylstrychnin bildet das Quecksilbercyanid Doppelverbindungen (858).

Cyanindium (220). Niederschlag; mit überschüssigem Cyankalium eine Lösung gebend, selcher beim Verdampsen alles Indium als Hydroxyd ausgeschieden wird.

Cyanblei. Bleisalze, auch Bleiessig, werden durch Blausäure nicht gefällt. Aus ammo
"dalischem Bleiessig fällt Blausäure einen weissen Niederschlag (CN), Pb·2 PbO (221, vergl. 222).

Et caso entsteht in Lösungen von neutralen Bleisalzen durch Cyankalium ein Niederschlag, der

Ueberschuss des letzteren nicht löslich ist.

Cyanthallium. a) Thalliumcyantir CNTI (223). Eine concentrirte Thalliumcydullösung firl mit überschüssiger starker Blausäure, dann mit viel Alkohol und Aether versetzt. Schwerer, zworher, weisser Niederschlag, leicht löslich in Wasser, aus der heissen concentrirten Lösung a glänzenden Blättchen krystallisirend. Schon durch feuchte Kohlensäure wird die Verbindung kicht iersetzt. Beim Erhitzen schmilzt sie unter Entwicklung eines nicht brennbaren Gases und Eit Hinterlassung von metallischem Thallium und einer schwarzen Substanz. — b) Thalliumflanteryanid, $(CN)_4 Tl_2 = CNT1 \cdot (CN)_3 Tl$ (224). Eine Lösung von Thalliumoxyd in Blaußere wird im Vacuum verdunstet. Grosse, farblose, rhombische Tafeln, in Wasser leicht löslich, ist 125–1300 unter stürmischer Entwicklung von Dicyan und Hinterlassung einer schwarzerunen Masse schmelzend.

Nur das Thalliumcyantir bildet Doppelcyanide, die sich durch Auflösen der betreffenden Narmetallcyanide in seiner Lösung gewinnen lassen (224), CNTl·CNAg. — 2CNTl·(CN)₃Zn, ~ 2CNTl·(CN)₂Hg.

Cyantitan ist nur in Verbindung mit Stickstofftitan bekannt.

Cyanstickstofftitan, $\mathrm{CN_4Ti_5} = (\mathrm{CN})_2\mathrm{Ti\cdot3Ti_3N_2}$, entsteht beim Verschmelzen von titanhaltigen Eisenerzen in Hohöfen (225). Künstlich wird es erhalten bei heftigem Glühen von Blutlaugensalz mit Titandioxyd (225), beim Schmelzen von Cyankalium im Titanchloriddampi und beim Ueberleiten von Stickstoff über ein Gemenge von Kohle und Titandioxyd in Platinschmelzhitze (226).

Metallglänzende, kupferrothe Würfel oder Oktaeder. Spec. Gew. 5·28. In der Schmelzhitze des Rhodiums flüchtig. Von siedender Salpetersäure oder Schwefelsäure wird die Verbindung nicht angegriffen. Von flusssäurehaltiger Salpetersäure wird sie gelöst. Beim Erhitzen mit chlorsaurem Kalium oder den Oxyden von Quecksilber, Kupfer, Blei verbrennt sie mit Heftigkeit. Beim Glühen im Wasserdampf zersetzt sie sich nach der Gleichung: $\mathrm{CN}_i\mathrm{T}_i$ + $10\mathrm{H}_2\mathrm{O} = \mathrm{CNH} + 5\mathrm{TiO}_2 + 3\mathrm{NH}_3 + 5\mathrm{H}_2$.

Cyanniob. Der vorigen Verbindung ähnliche Körper (Stickstoffniob mit Kohlenstoffniob?) sind beim Glühen von Niobpentoxyd mit Soda und Kohle bei Luftzutritt beobachtet worden (227).

Cyanchrom. Einfache Chromcyanide sind nicht genauer untersucht. — Doppelcyanide. Kaliumchromcyanür (Chromocyankalium), $Cr_2(CN)_{12}K_8$. Durch Einwirkung son Cyankalium auf essigsaures Chromoxydul oder Chromchlorür u. s. w. erhalten (235). Lange, gestreifte, hellgelbe Nadeln. Leicht löslich. Luftbeständig. (Vergl. 229, 234.) Durch Sauten leicht zersetzlich. Giebt mit Metallsalzen Niederschläge (235).

Kaliumchromcyanid (Chromideyankalium), $\operatorname{Cr}_2(\operatorname{CN})_{12}K_6$ (230). Durch Erhitzen von Cyankaliumlösung mit Chromalaun (231, 234), oder mit Kaliumchromchlorid (232) darstellhar. Hellgelbe, monokline Krystalle, leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Durch verdünnte Säuren leicht zersetzlich. — $\operatorname{Cr}_2(\operatorname{CN})_{12}(\operatorname{NH}_4)_6$. Aehnliche, mit den vorigen isomert Krystalle (231). — Mit den meisten Metallsalzen giebt das Chromideyankalium Niederschlage (230, 231, 233).

Cyanmangan (237). (Vergl. 179, 182, 236, 234.) Einfache Cyanide des Mangans sind nicht in reinem Zustande bekannt. Essigsaures Manganoxydul erzeugt in concentrirter Cyankaliumlösung zunächst einen sehr unbeständigen, hellgelben, beim Umschütteln wieder verschwirdenden Niederschlag. Durch weiteren Zusatz von Mangansalz wird die Verbindung Mn 2 (CN)12 Mn. K. als voluminöse, grüne Fällung erhalten, die sich in überschüssigem Cyankalium zu Kaliummangancyanur, Mn2(CN)12K8, auflöst. Letztere Verbindung bildet tiefblaue, quadratische Tafeln mit 6 Mol. Krystallwasser, das sie über Schwefelsäure verliert. Aus wenig Cyankaluno lösung lässt sie sich unverändert umkrystallisiren. Die fast farblose, wässrige Lösung setzt sehen in der Kälte bald die obige grune Verbindung ab. Frisch bereitet giebt sie mit den meister Metallsalzen unlösliche, leicht veränderliche Niederschläge (237, 234). Aus dem so gefallten Bleisalz erhält man durch Schwefelwasserstoff die Manganocyanwasserstoffsaure Mn₂(CN)₁₂H_a, welche aus der im Vacuum möglichst schnell concentrirten Lösung in farblosen in Alkohol schwer löslichen, in Aether unlöslichen Krystallen ausgeschieden wird (234). Vot löslichen, krystallisirbaren Salzen dieser Säure sind ausser dem Kaliummangancyanür dargestellt Mn₂(CN)₁₂Na₈ + 16H₂O. Amethystrothe Oktaeder oder spiessige Nadeln, durch Verwitterung blau werdend. — Mn₂(CN)₁₂Ca₄. Durch Alkohol als blauer, krystallinischer Niederschlag fallbar. — Mn₂(CN)_{1,2}Sr₄ und Mn₂(CN)_{1,2}Ba₄. Blaue, wasserhaltige Krystalle (237, 234) = Mn₂(CN)_{1,2}Ba₂K₄ (234). — Die Manganocyanüre der meisten Schwermetalle bilden gefatbte Niederschläge (234). — Durch Jod wird aus der Lösung des Kaliummangancyanürs schon " der Kalte alles Mangan als Hydroxyd ausgeschieden. (Trennung des Mangans von Eisen 235

Kaliummangancyanid, Mn₂(CN)₁₂K₆ (179, 237), bildet sich, wenn die mit Cyankalium-lösung benetzten blauen Krystalle des Kaliummangancyanürs an der Luft verweilen, sowie (neben Manganhydroxyd) wenn die wässrige Lösung des letzteren Salzes gekocht wird. Leicht lösliche, braunrothe Prismen, isomorph mit dem rothen Blutlaugensalz (179, 239). Durch längeres Kochen mit Wasser wird alles Mangan als Hydroxyd ausgeschieden (237).

Natriummangancyanid, Mn₂(CN)₁₂Na₆, krystallisirt mit 4H₂O in rothen Prismen₆ oder mit 8H₂O in Oktaedern, die im durchfallenden Licht blass violett, im auffallenden 12-5

schwar erscheinen (237). — $Mn_9(CN)_{19}Ba_3$ und $Mn_9(CN)_{19}Ca_3$ bilden hellrothe, krystallinische Massen (237).

Durch Natriumamalgam werden diese Doppelcyanide des Mangancyanids in diejenigen des Vargueyantes übergestührt (234).

Cyannickel, Nickelcyanür, (CN)₂Ni, oder (CN)₄Ni₂, wird aus Nickelsalzen durch (mkalium, aus essigsaurem Nickel auch durch freie Blausäure als hell apfelgrüner, wasser-kahiger Niederschlag gefällt, der sich in überschüssigem Cyankalium leicht zu Kaliumnickel-trans löst. Erst gegen 200° wird es wasserfrei. In stärkerer Hitze verglimmt die braune, rasserfreie Verbindung unter Entwicklung von Dicyan und Stickstoff mit Hinterlassung von Nickel und Kohlenstoffnickel (240, 241).

Kaliumnickelcyanür, (CN)₄NiK₂ + H₂O (240-242, 236). Rothgelbe, monokline Pisnen. Spec. Gew. 1:875 bei 11° (243). Bei 100° wasserfrei, hellgelb.

 $(CN)_4NiNa_2 + 3H_2O$ (240, 241). — $(CN)_4Ni(NH_4)_2$ (240). — $(CN)_4NiBa + 3H_2O$ (24) 39, 180). — $(CN)_4NiSr + xH_2O$ (239). — $(CN)_4NiCa + xH_2O$ (240) bilden gelbe is genothe Krystalle.

Bleinickelcyanür ist ein aus gelben Krystallen bestehender Niederschlag (240).

Aus den löslichen Doppelcyaniden des Nickels wird durch verdünnte Säuren Nickelcyanür gridt. Quecksilberoxyd fällt Nickelcyanür und Nickeloxydul. Durch Chlor oder Brom wird Vickeloxyd ausgeschieden. (Trennung von Kobalt und Nickel (244—246).

Ein Nickelcyanid existirt nicht, und ebensowenig sind Doppelverbindungen eines solchen beinet, welche den Kobaltidcyanverbindungen entsprechen würden.

Cyankobalt, Kobaltcyanür, (CN)₂Co oder (CN)₄Co₂. Aus Kobaltsalzen durch Cankalium, aus essigsaurem Kobalt, auch durch Blausäure fällbarer, fleischrother bis hell rothitumer Niederschlag (240), $2H_2O$ enthaltend (247). In Cyankalium leicht löslich zu Kalium-lobaltcyanür, welches sich an der Luft (255), sowie beim Erhitzen seiner Lösung in Kalium-lobaltcyanür verwandelt, im letzteren Falle nach der Gleichung: $2(CN)_2CO + 8CNK + 2H_2O = CO_1(CN)_1 \times K_4 + 2KOH + H_2$.

Die Doppelsalze des Kobaltcyanürs sind überhaupt, im Gegensatz zu denen des Cyanids, sehr unbeständig.

Kalium kobalt cyanür, Co₂(CN)₁₂K₈. Durch Fällung der abgekühlten rothen Lösung des Kobaltsyanürs in wenig Cyankalium mittelst Alkohol in zerfliesslichen, amethystfarbenen Nadeln rhalten. Seine Lösung fällt Bleisalze orangegelb, Eisenoxydsalze violett, Barium- und Strontiumsahr gelb, Kobaltsalze grün. Aus dem Bleisalz kann durch Schwefelwasserstoff die höchst unsandige, in absolutem Alkohol und Aether unlösliche Kobaltcyanwasserstoffsäure erzim werden (248). —

Kaliumkobalt cyanid, Kobaltid cyankalium, Co₂(CN)₁₂K₆ (249, 247). Dem rothen beingensalz analoge und damit isomorphe (239) Verbindung. Darstellung: Die Lösung von fidaltcyanur in überschüssigem Cyankalium wird in der Hitze zur Krystallisation verdampft (247). — Farblose oder schwach gelbliche, durchsichtige, flache, achseitige Säulen, rhombisch; Wasser leicht löslich, unlöslich in Alkohol. Spec. Gew. 1.906. Durch starke Säuren wird (25) der Verbindung nicht Blausäure, sondern Kobaltidcyanwasserstoffsäure frei gemacht.

Kobaltideyanwasserstoffsäure, Co₂(CN)₁₂H₆(+xH₂O). Durch Zerlegung des gefalhen Kupfersalzes mit Schwefelwasserstoff, oder durch Eindampfen der Kaliumsalzlösung mit
Generativer Salpetersäure und Ausziehen des Rückstands mit Alkohol zu gewinnen (247). Farbise Nadeln von stark saurem Geschmack, bei 100° 1 Mol. Wasser zurückhaltend, leicht löslich
in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Die Säure wird durch Erhitzen mit concentrirter
haltsäure oder selbst rauchender Salpetersäure nicht zersetzt, wohl aber durch heisse concentrirte
harten schwefelsäure.

Ausser dem Kaliumsalz der Säure sind noch die folgenden Kobaltideyanverbindungen ärgestellt:

 $Co_{2}(CN)_{12}Sr_{2} + 20H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{12}Sr_{2}(NH_{4})_{2} + 20H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{13}Sr_{3}K_{3}$ + 18H₂O (18o).

 $\begin{array}{l} \text{Co}_{3}(\text{CN})_{12}\text{Ca}_{2}(\text{NH}_{4})_{2} + 20\text{H}_{2}\text{O}. & -\text{Co}_{2}(\text{CN})_{12}\text{Ca}_{2}\text{K}_{2} + 18\text{H}_{2}\text{O} \text{ (180)}. \\ \text{Co}_{3}(\text{CN})_{12}\text{Y}_{2} + 4\text{H}_{2}\text{O} \text{ (250)}. & -\text{Co}_{2}(\text{CN})_{12}\text{TI}_{6} \text{ (224)}. & -\text{Co}_{2}(\text{CN})_{12}\text{Pb}_{3} + 7\text{H}_{2}\text{O}. \end{array}$ (247, 251). — $Co_2(CN)_{12}Pb_3 + 6PbO + 3H_2O$ (247). — $Co_2(CN)_{12}Pb_3 + 3Pb(OH)_{12}Pb_{13} + 3Pb(OH)_{13}Pb_{14} + 3Pb(OH)_{14}Pb_{14} + 3Pb($ $+11H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{12}Pb_{3} + (NO_{3})_{2}Pb_{4} + 12H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{12}Pb_{2}K_{2} + 6H_{3}O. Co_2(CN)_{12}Pb_2(NH_4)_2 + 6H_2O$ (251).

 $Co_{3}(CN)_{12}Co_{3} + 14H_{2}O(12H_{2}O)(247). - Co_{3}(CN)_{12}Co_{3} + 10NH_{3} + 3H_{2}O(252, 254).$

 $-Co_2(CN)_{12}Co_2 + 12NH_2 + H_2O$ (252).

 $Co_{2}(CN)_{12}Ni_{3} + 12H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{12}Ni_{3} + 4NH_{3} + 7H_{2}O$ (247).

 $Co_{2}(CN)_{12}Cr_{2} + 10NH_{3} + 3H_{2}O$ (233). $-Co_{2}(CN)_{12}Cr_{2} + 12NH_{3}$ (254).

 $Co_{3}(CN)_{12}Cu_{3} + 7H_{2}O. - Co_{2}(CN)_{12}Cu_{3} + 4NH_{3} + 10H_{2}O$ (247).

 $Co_3(CN)_{12}Ag_6$. — $Co_2(CN)_{12}Ag_6 + 2NH_3 + H_2O$ (247).

Ausserdem sind Phenylammoniumkobaltcyanid, Toluylammoniumkobaltcyanid und Doppelverbindungen derselben dargestellt worden (180).

Cyaneisen. Mit Eisenoxydulsalzen erzeugt Cyankalium einen gelbrothen bis braunrothen Niederschlag, der wesentlich aus Eisen cyanür, (CN), Fe, oder (CN), Fe, besteht, aber stets kaliumhaltig ist (256), und, wenn das Eisensalz nicht sehr überschüssig bleibt, sich in seiner Zusammensetzung der Formel (CN), Fe oK nähert (257).

Aus Eisenoxydsalzlösungen wird durch Cyankalium überhaupt kein Cyanid,

sondern unter Blausäureentwicklung Eisenhydroxyd gefällt (162).

Die Doppelcyanide des Eisens gehören zwei Reihen an, können nämlich theils als Doppelverbindungen des Eisencyanürs, theils als solche des unbekannten Eisencyanids betrachtet werden. Sie sind die zuerst und am vollstandigsten untersuchten Typen schwer zersetzlicher Doppelcyanide. Von den betreffenden Kaliumverbindungen, dem Kaliumeisencyanür, Fe₂(CN)_{1,2}K₈, und dem Kaliumeisencyanid, Fe₂(CN)_{1.2}K₆, ist das erstere, das »gelbe Blutlaugensalz: das Ausgangsmaterial für die Gewinnung der übrigen Doppelcyanide des Eisens, so wie der meisten Cyanverbindungen überhaupt. Durch Chlor, Brom oder Oxyda tionsmittel wird es in das Kaliumeisencyanid, das rothe Blutlaugensalze übergeführt. Kalte, concentrirte Salzsäure oder verdünnte Schweselsäure entziehen den Blutlaugensalzen und den übrigen löslichen Doppelcyaniden des Eisens nu das Alkalimetall, so dass die entsprechenden Wasserstoffverbindungen: Fem cyanwasserstoffsäure, Fe₂(CN)₁₂H₈, und Ferridcyanwasserstoffsäure, Fe₂(CN)₁₂H₄ entstehen, als deren Salze die verschiedenen Doppelcyanide zu betrachten sind (Kaliumeisencyanür = »Ferrocyankalium», Kaliumeisencyanid = >Ferridcyan kalium.) Die Eisendoppelcyanide der Schwermetalle sind durchweg unlöslich z. B. Zinkeisencyanür = >Ferrocyanzink«, Bleieisencyanid = >Ferridcyanbleie Sie lassen sich durch Fällung der Blutlaugensalze mit den Salzen der betreffende Metalle gewinnen, wobei also ebenfalls nur ein Austausch des Kaliums geget das Schwermetall stattfindet.

Die Betrachtung der Zusammensetzung und der Zersetzungserscheinunge der Eisendoppelcyanide, sowie solcher analoger Verbindungen, welche ausser der Eisen mehr als ein anderes Metall enthalten, führt zu der Annahme, dass diesen Verbindungen viermal die dreiwerthige Tricyangruppe, C3N3, enthalten se ERLENMEYER (258) hat dementsprechend für die Ferrocyan- und die Ferridcy wasserstoffsaure die folgenden Constitutionsformeln aufgestellt:

$$\begin{array}{l} H_{2}(C_{3}N_{3}) \\ H_{2}(C_{3}N_{3}) > Fe = Fc < (C_{3}N_{3})H_{2} \\ Ferrocyanwasserstoffsäure \\ oder Ferroprussianwasserstoffsäure. \end{array}$$

$$H(C_3H_3) \geqslant Fe - Fe \leq (C_3N_3)H_3$$
 $H_2(C_3N_3) \geqslant Fe - Fe \leq (C_3N_3)H_3$
Ferridcyanwasserstoffsäure
oder Ferriprussianwasserstoffsäure.

Vergl. hierzu (259). In den Ferrocyanverbindungen sind danach die Eisenatome wie in den Eisenoxydulsalzen, in den Ferridcyanverbindungen wie in den Eisenoxydsalzen mit einander verbunden. Dieser Auffassung entspricht die Thatsuche, dass Ferrocyanverbindungen zu Ferridcyanverbindungen oxydirt und letztere metsteren reducirt werden können, wie Eisenoxydulsalze zu Oxydsalzen und ingekehrt.

Ferrocyanwasserstoffsäure, Fe₂(CN)₁₂H₈. Von Porret 1814 entdeckt 260).

Darstellung: Zu einer gesättigten, luftfrei gekochten und fast wieder erkalteten Lösung von gebem Blutlaugensalz fügt man etwas Aether und darauf überschüssige eisenfreie, coucentrirte Salzsäure. Die Ferrocyanwasserstoffsäure scheidet sich als weisses Krystallmehl aus. Sie kann cach Fillung ihrer alkoholischen Lösung mittelst Aether und durch Waschen mit Salzsäure, daraf mit Aetheralkohol, gereinigt werden. Aus ihrer mit Aether überschichteten, alkoholischen Lösung scheidet sie sich allmählich in grossen Krystallen aus (261—263, vergl. 264).

Weisses, krystallinisches Pulver oder schwach grünliche, durchsichtige Krystalle. Die Säure schmeckt und reagirt stark sauer; sie zersetzt kohlensaure, essigsaure, weinsaure und selbst oxalsaure Salze (261). In einer Wasserstoffamosphäre hält sie sich selbst am Licht unverändert. Aus der Luft nimmt die sum in trocknen wie im gelösten Zustande leicht Sauerstoff auf, wobei Blausaure entweicht und schliesslich Berlinerblau zurückbleibt (265). Beim Kochen mit Wasser spaltet sie sich in Blausäure und ein weisses, saures Eisenferrocyanid: ${}^{2}Fe_{2}(CN)_{12}H_{8} = 12CNH + Fe_{2}(CN)_{12}Fe_{2}H_{4}$ (265).

Von den theoretisch möglichen Metallsalzen der Ferrocyanwasserstoffsäure sind ausser diesem Eisenferrocyanid weder saure Salze, noch solche bekannt, welche ausser dem Eisen mehr als zwei andere Metalle enthielten. Mit organischen Basen hingegen liesert die Säure saure Salze, welche bei den tertiären und puatemären Stickstoffbasen der aromatischen Reihe schwer lösliche, krystallinische Niederschläge bilden (266—268).

Bildungs- und Neutralisationswärme der Ferrocyanwasserstoffsäure (269):

Kaliumeisen cyanür, Ferrocyankalium. Gelbes Blutlaugensalz, Fe₂(CN)₁₂K₈ -6H₂O. Zuerst 1750 von Macquer durch Kochen von Berlinerblau mit Kali-ge dargestellt. Es entsteht ausserdem beim Schmelzen von Rhodankalium

metallischem Eisen und bei der Einwirkung von Cyankalium nicht nur auf
Esencyanür, sondern auch auf metallisches Eisen (270), Eisenhydroxydul, kohlensaures Eisenoxydul, Schwefeleisen, Schwefeleisenkalium u. s. w. (271, 182). Die
leutgenannten Prozesse werden für die Fabrikation des Blutlaugensalzes verwerthet.

$$\begin{aligned} &\text{Fe}_2 + 12 \text{CNK} + 4 \text{H}_2 \text{O} = \text{Fe}_2(\text{CN})_{12} \text{K}_8 + 4 \text{KOH} + 2 \text{H}_2 \\ \text{oder (bei Luftzutritt): Fe}_2 + 12 \text{CNK} + 2 \text{H}_2 \text{O} + \text{O}_2 = \text{Fe}_2(\text{CN})_{12} \text{K}_8 + 4 \text{KOH}. - \\ &\text{Fe}_2 \text{O}_2 + 12 \text{CNK} + 2 \text{H}_2 \text{O} = \text{Fe}_2(\text{CN})_{12} \text{K}_8 + 4 \text{KOH}. - \\ &\text{Fe}_2 \text{S}_4 \text{K}_2 + 13 \text{CNK} = \text{Fe}_2(\text{CN})_{12} \text{K}_8 + 3 \text{K}_2 \text{S} + \text{CNSK}. \end{aligned}$$

Fabrikation: Pottasche wird in birnförmigen gusseisernen Gefässen oder im Flammofen in fachen, eisernen Schalen zum Schmelzen erhitzt, und in die fast weissglühende Schmelze nach und nach ein Gemenge von scharf getrockneten oder schon verkohlten thierischen Abfällen (Horn, Hufe, Klauen, Flechsen, Pferdehaare, Wollabfälle, Lederabfälle) mit Eisendreh- und Bohrpänen oder mit Hammerschlag eingetragen. — In der Schmelze kann sich noch nicht Blutlangensalz, sondern nur Cyankalium bilden (271—273). Erst beim Auslaugen der erkalteten
Schmelze mit Wasser wirkt das Cyankalium auf das Eisen und namentlich auf das aus dem
Schwefel der thierischen Stoffe und der rohen Pottasche entstandene, in der Schmelze als Fe₂S₄K₂

schhaltene Schwefeleisen ein. Das aus der eingedampsten Lauge erhaltene Rohsalz wird durch
linkrystallisiren gereinigt. Ueber Einzelheiten des Fabrikationsversahrens und die Ausbeute

vergl. (273—277). — Vorgeschlagene andre Gewinnungsmethoden: Aus Cyanammonium (mittels glühender Holzkohle aus kohlensaurem Ammoniak erzeugt) (278, 275). Aus Ammoniak (279). Aus atmosphärischem Stickstoff (7). Aus Rhodankalium (aus Schwefelammonium erzeugt) durch Schmelzen mit Eisen (280, 281, 284, 285). Direct aus Wollschweiss (282). Aus Calciumeiscreyanür (gewonnen aus der Laming'schen Mischung der Gasfabriken) (283). Als Nebenprodukt bei der Pottaschefabrikation nach dem Leblanc'schen Prozess (286).

In der Technik wird das gelbe Blutlaugensalz namentlich zur Gewinnung des Berlinerblaus und des Cyankaliums benutzt. Es dient ferner zum oberflächlichen Härten des Eisens und ist ein Bestandtheil gewisser Sprengpulver (309, 310). In der chemischen Analyse wird es als Reagens, namentlich auf Eisenoxydsalze angewandt.

Eigenschaften: Citronengelbe Tafeln oder quadratische Pyramiden mit vorherrschender Endfläche (287). (Monoklin (288)?) Spec. Gew. 1.86 (286). Nicht giftig. Bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 4 Thln., bei 100° in 2 Thln. Wasser löslich. Unlöslich in Alkohol. Spec. Gew. der wässrigen Lösungen (289). Die Lösung setzt im Sonnenlicht allmählich Berlinerblau ab. Das Salz verliert bei 60—100° sein Krystallwasser. Die gelblich weisse wasserfreie Verbindung schmilzt nahe unter Glühhitze, wobei Stickstoff entweicht und ein Gemenge von Cyanka-lium und Kohlenstoffeisen zurückbleibt:

$$Fe_2(CN)_{12}K_8 = 8CNK + 2FeC_2 + 2N_2$$
.

Beim Schmelzen mit Natrium entsteht leicht ein Gemenge von Cyankalium Cyannatrium und metallischem Eisen (303). Elektrolyse des Blutlaugensalzes (105) Durch Chlor, Brom (290) und durch Oxydationsmittel wie Ozon, Wasserstoffsuperoxyd in saurer Lösung (291, 292), Braunstein (293), Eisenoxyd (304, 305), Blei superoxyd (294), Chromsäure (295), übermangansaures Kalium, Salpetersaure theilweise auch durch Jod, (296) (vergl. 297, 298), wird das gelbe Blutlaugensalin rothes übergeführt. Stärkere Salpetersäure bildet aus letzterem Nitroprussid wasserstoff, ganz concentrirte zersetzt die Blutlaugensalze unter Bildung von Suckstoff, Dicyan, Stickoxyd, Kohlensäure, Salpeter und Eisenoxyd.

Verdünnte Schweselsäure macht in der Kälte Ferrocyanwasserstoffsäure irei in der Wärme entwickelt sie Blausäure:

2Fe₂(CN)₁₂K₈ + 6SO₄H₂ = 12CNH + Fe₂(CN)₁₂Fe₂K₄ + 6SO₄K₂ (299, 300 Beim Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure entsteht fast reines Kohler oxyd (301, 302). Beim Kochen von Blutlaugensalz mit Salmiak verflüchtigt sid Cyanammonium (288). Ammoniakalische Silberlösung bildet Kaliumsilbercyant unter Ausscheidung von Eisenhydroxyd. Ebenso wird dem Blutlaugensalz durc Kochen mit Quecksilberoxyd oder dessen schwefelsaurem Salz alles Cyan en zogen, indem Quecksilbercyanid und Eisenhydroxyd, resp. schwefelsaures Eisen oxyd entsteht (306).

Volumetrische Bestimmung des Blutlaugensalzes (307, 308, 817).

Von Doppelverbindungen des Blutlaugensalzes sind beobachtet worden: $Fe_3(CN)_{12}K_8 + 4NO_3Na + 4NO_3K$ (311), vergl. (288) und $Fe_3(CN)_{12}K_8 + 6(CN)_2H + 8H_4O$ (312, 313).

Ammoniumeisencyanür, $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_8 + 6H_2O$. Mit dem gelben Blutlaugensal isomorphe, gelbe Prismen (314, 287, 315). Es bildet mit Salmiak (287) und mit Bromammonium (316) krystallisirbare, luftbeständige Doppelsalze: $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_8 + 4NH_4Cl + 6H_2O$ un $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_8 + 4NH_4Br + 6H_2O$.

Kaliumammoniumverbindungen: $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_3K_6 + 6H_2O$ (317). $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_4K_4 + 6H_2O$ (293, 319, 320).

Rubidiumeisencyanur, Fe₂(CN)₁₂Rb₈ + 4H₂O (321, 288).

Natriumeisencyantir, Fe₂(CN)₁₂Na₈ + 24 H₂O (314). Monokline (287), blassgelbe, as tockner Luft verwitternde Krystalle (322, 288). Aus der mit Alkohol bis zur Trübung versten heissen Lösung krystallisirt die Verbindung in langen Nadeln mit 18 H₂O (323).

 $Fe_1(CN)_{12}Na_6K_2 + 18H_2O$ (324). — $Fe_2(CN)_{12}Na_4K_4 + 16H_2O$ (319). — $Fe_1(CN)_{12}Na_2K_6 + 6H_2O$ (317).

Fe₃(CN)₁₂Li₈ (+ 18H₂O?) (288). Zerfliessliche Krystalle. — Fe₂(CN)₁₂Li₄(NH₄)₄ +6H₂O (325). — Fe₂(CN)₁₂Li₄K₄ +6H₂O (325).

 $Fe_1(CN)_{19}Tl_8 + 4H_2O$ (333, 288). Aus kleinen, stark glänzenden, gelben, triklinen krystallen bestehender Niederschlag.

 $Fe_1(CN)_{12}Ca_4 + 24H_2O$ (326, 288). Sehr leicht lösliche, leicht verwitternde, trikline krystelle. – $Fe_2(CN)_{12}Ca_2K_4 + 6H_2O$ (327, 328). – $Fe_2(CN)_{12}Ca_2K_6$ (325).

Fe₃(CN)₁₂Sr₄ + 30 H₂O (329, 288, 325). Sehr leicht lösliche, gelbe oder grünlichgelbe, mondene Krystalle. Auch mit $16 \, \text{H}_2\text{O}$ beobachtet (288). — Fe₂(CN)₁₂Sr₂K₄ + $6 \, \text{H}_2\text{O}$ (325). — Fe₃(CN)₁₂Sr₂Ca₂ + $20 \, \text{H}_2\text{O}$ (325).

 $f_{e_1}(CN)_{12}Ba_4 + 12H_2O$ (314, 288), hellgelber, aus kleinen, vierseitigen Prismen besteder Niederschlag, bei 15° in 1000 Thln., bei 75° in 100 Thln. Wasser löslich. $f_{e_1}(CN)_{12}Ba_2K_4 + 6H_2O$ (327, 330, 287, 293). (+ $10H_2O$) (325).

Fe₁(CN)₁₂Mg₄ + 24 H₂O (329, 331). Sternförmig gruppirte, leicht lösliche, blassgelbe, höbeständige Nadeln. — Ueber zwei Ammoniak-Magnesiumeisencyanüre s. (332). Fe₂(CN)₁₂Mg₂K₄ [14].

 $Fe_1(CN)_{12}Be_4 + 8Be(OH)_2 + 14H_2O$ (334), vergl. (335).

Fe₃(CN)₁₂Zn₄ + 6H₂O (336). (+8H₂O) (337). Wird durch Ferrocyanwasserstoffsäure Zinksalzlösungen als weisser Niederschlag gefällt. Der mittelst Blutlaugensalz erzeugte Niederschlag ist kaliumhaltig (337). — Fe₂(CN)₁₂Zn₄ + 6NH₃ + 2H₂O (338, 339).

 $Fe_1(CN)_{12}Cd_2K_4 + 2H_2O$ (340), oder $[Fe_2(CN)_{12}]_2Cd_5K_5 + 11H_2O$? (337). Gelber Niederschlag, der durch Blutlaugensalz aus Cadmiumsalzen gefällt wird.

Fe₃(CN)₁₃Pb₄ + 6H₂O. Weisser, leicht kaliumfrei zu erhaltender Niederschlag (BERZE-LES) (337).

Mit löslichen Quecksilber-oxydul- oder -oxydsalzen giebt Blutlaugensalz weisse, nicht mahnire Niederschläge. — $Fe_2(CN)_{12}Hg_4 + 4NH_3 + 2H_3O$ (338).

 $[Fe_2(CN)_{12}]_2(Al_2)_4 + xH_2O$ (341, 337).

Fe₂(CN)₁₂Sn₂ + 8H₂O und andere Ferrocyanide des Zinns s. (337) Kaliumzinneisencentr (343).

Fe₂(CN)₁₂(Sn₂)₂ + 8H₂O (337). Weisser Niederschlag. Fe₂(CN)₁₂Sn₅ + 18½ H₂O (?) (337), vergl. (344, 343).

Fe₂(CN)₁₂Ti₇ + 25 H₂O (?) (337). Brauner Niederschlag. Complicitte, Kalium und Titan mattende Fällungen s. (337, 343). — Fe₂(CN)₁₂(VO)₄ + 22 H₂O (343). — [Fe₂(CN)₁₂]₃ 1 O)₅K₆ + 60 H₂O (343). — [Fe₂(CN)₁₂]₃VK₁₈ (?) (337). — [Fe₂(CN)₁₂]₈(NbO)₅K₉ + 1 UH₂O (343). — Fe₂(CN)₁₂Nb₁₆K + 67 H₂O (?) (337). — Fe₃(CN)₁₂Nb₂₄K₄ + 78 H₂O (?) (337).

 $[Fe_2(CN)_{12}]_2Sb_8 + 50H_2O$ (343).

 $Fe_3(CN)_{12}Bi_4 + 10H_2O(?)$ (337). — $[Fe_2(CN)_{12}]_5Bi_8(?)$ (347). — $Fe_2(CN)_{12}Bi_2K_2$ + $\frac{14H_2O}{2}$ (343) (+8H₂O) (337).

Fe₂(CN)₁₅Cr₂ (?) (232), vergl. (231).

 $Fe_{3}(CN)_{19}Mo_{4} + 16H_{2}O \text{ und } + 28H_{2}O (337). - Fe_{3}(CN)_{19}Mo_{8} + 40H_{2}O (337). - Fe_{3}(CN)_{12}Mo_{8}K_{4} + 40H_{2}O (337), \text{ vergl. } (343).$

 $\begin{array}{l} {\rm Fe_{3}(CN)_{12}W_{4}K_{2}+14H_{2}O\ (337).} - {\rm Fe_{2}(CN)_{12}W_{10}K_{4}+40H_{2}O\ (337),\ vergl.\ (343).} \\ {\rm Fe_{3}(CN)_{12}U_{2}+20H_{2}O\ (337).} - {\rm [Fe_{2}(CN)_{12}]_{2}U_{6}K_{4}+12H_{2}O\ (337).} - {\rm Fe_{3}(CN)_{12}(K_{2}\cdot 310)_{2}} \\ {\rm Im}_{3}(K_{2}\cdot 310)_{12}(K_{2}\cdot 310)_{12}(K_{2}\cdot$

 $F_{e_1}(CN)_{12}Mn_4 + 14H_2O$ (337), vergl. (327). — $F_{e_2}(CN)_{12}Mn_2K_2$ (314), vergl. (337). $F_{e_3}(CN)_{12}Co_4 + 14H_2O$ (337). — $[F_{e_2}(CN)_{12}]_2Co_7 + 22H_2O$ (337). — $F_{e_2}(CN)_{12}Co_2K_4$ (337). $- [Fe_2(CN)_{12}]_2 Co_5 K_5 + 14 H_2 O$ (337). $- Fe_2(CN)_{12} Co_4 + 24 NH_3 + 18 H_2 O$ (348). $- Fe_2(CN)_{12} Co_4 + 16 NH_3 + 20 H_2 O$ (348), vergl. (349). $- Fe_2(CN)_{12} Co_4 \cdot (NO_2)_4 + 20 NH_4 + 14 H_2 O$ (252), vergl. (350).

 $Fe_2(CN)_{12}Cu_4$. Aus Kupfersalzen durch Blutlaugensalz, reiner durch Ferrocyanwasserstoff säure zu erhaltender braunrother Niederschlag (304). Mit $14H_2O$ (352), ($18H_2O$) (339) ($20H_2O$) (337). Unter dem Namen »HATCHETT's Braun« als Malerfarbe benutzt, vergl. (324) 354-356). $Fe_2(CN)_{12}Cu_2K_4 + 2H_2O$ (352, 357, 337). $Fe_2(CN)_{12}Cu_2K_2 + 12H_2O$ (324). $Fe_2(CN)_{12}Cu_4 + 8NH_3 + 2H_2O$ (338, 339). $Fe_2(CN)_{12}Cu_4 + 16NH_3 + 2H_2O$ (339), vergl. (353). $Fe_2(CN)_{12}Cu_2(NH_4)_4$ (357). $Fe_2(CN)_{12}Cu_2Na_4$ (357).

 $Fe_2(CN)_{12}(Cu_2)_4$. Aus salzsaurer Kupferchlorürlösung durch Blutlaugensalz erhaltenet weisser Niederschlag, der an der Luft in das braunrothe Kupferferrocyanid übergeht (PROUST). — $Fe_2(CN)_{12}(Cu_2)_2K_4 + 3H_2O$ (357). — $Fe_2(CN)_{12}Cu_2K_6 + xH_2O$ (?) (337, 358, 359). — $Fe_2(CN)_{12}(Cu_2)_2Na_4$ (357).

 $Fe_2(CN)_{12}Ag_8$ (360) (+ $2H_2O$) (337). Weisser, in Cyankalium löslicher Niederschlag, vergl. (361). — $Fe_2(CN)_{12}Ag_8 + 4NH_3 + 12H_2O$ (362, 363), vergl. (337).

Fe₂(CN)₁₂Os₄ (364).

Ferrocyaneisen u. s. w. s. unten (•Eisensalze der Ferro- und Ferridcyanwasserstoffsäure). Salze der Ferrocyanwasserstoffsäure mit organischen Basen: Fe₃(CN)₁₂·8N(CH₂)₄ + 20H₂O und + 26H₂O (365, 858). — Fe₂(CN)₁₂·H₄·4N(CH₃)₄ + 4H₂O. — Fe₂(CN)₁₂·8NH(C₂H₃)₃ (266). — Mit Basen der aromatischen Reihe: (266, 267). — Mit Alkaloiden: (s. d. a.

Von Estern der Ferrocyanwasserstoffsäure ist nur die Aethylverbindung bekannt. Die Doppelverbindung $Fc_2(CN)_{12}(C_2H_5)_8 + 4C_2H_5Cl + 12H_2O$ scheidet sich in Krystallen auciner mit Salzsäuregas gesättigten alkoholischen Lösung der Säure ab. Aus der alkoholischen Lösung dieser Krystalle fällt Aether den reinen Aethylester, $Fe_2(CN)_{12}(C_2H_5)_8 + 12H_2O$. In perlmutterglänzenden Schuppen (366).

Ferridcyanwasserstoffsäure, Fe₂(CN)₁₂H₆. Zuerst von Gmelin aus ihrem schwerlöslichen Bleisalz durch verdünnte Schwefelsäure gewonnen.

Darstellung. Eine kalt gesättigte Lösung von rothem Blutlaugensalz wird allmahlich mit dem 2-3 fachen Volumen höchst concentrirter Salzsäure versetzt, die ausgeschiedend Säure auf porosen Thonplatten im Vacuum schnell getrocknet (367).

Dünne, glänzende, braungrüne Nadeln; leicht löslich in Wasser und Alkohol unlöslich in Aether, an der Lust unter Blaufärbung und Entwicklung von Blausäure sich zersetzend (261).

Bildungs- und Neutralisationswärme (386).

Kaliumeisencyanid, Ferridcyankalium. Rothes Blutlaugensalz, $Fe_2(CN)_{12}K_8$ Zuerst von Gmelin dargestellt (371). Es bildet sich aus dem gelben Blutlaugen salz bei Einwirkung der Halogene und der verschiedensten Oxydationsmittel (200–206). Vergl. unter Ferrocyankalium. $Fe_2(CN)_{12}K_8 + Cl_2 = Fe_2(CN)_{12}K_4 + 2KCl$.

Darstellung. Eine Lösung von gelbem Blutlaugensalz wird gerade so lange mit Chlorigas behandelt (371) oder mit Bromwasser versetzt (290), bis aus einer Probe durch Eisenchlorid kein Berlinerblau mehr gefällt wird (vergl. 261, 368, 372).

Auch durch Eintragen von Bleisuperoxyd in eine Lösung von gelbem Blutlaugensalz lasst alch das Salz darstellen. Die Umwandlung geschieht vollständig, wenn man das dabei fres werdende Alkelt durch eine Säure neutralisirt (385).

- Fabrikumssig wird das Salz auch durch Einwirkung von Chlorgas auf das feste, fast entwässerte gelbe Blutlaugensalz dargestellt.

Es findet Anwendung in der Färberei und Druckerei. In der chemischen Analyse dient es zur Erkennung der Eisenoxydulsalze (Fällung von Turnbulll's Blau), auch wird es mitunter als Oxydationsmittel für organische Substanzen benutzt.

Dunkelrothe, wasserfreie Prismen des rhombischen Systems (369, 239). Spec. Gew. 1·8—1·85.

Bei 10° in 2.73 Thln., bei 100° in 1.29 Thln. Wasser löslich (370). Spec. Gew. der Lösung en (289). Unlöslich in Alkohol.

Durch Einwirkung des Lichts (aber nicht des gelben Lichts) wird das gelöste Salz zu gelbem Blutlaugensalz reducirt (373, vergl. 374). Dieselbe Umwandlung wird bewirkt durch Schwefelwasserstoff (304), Schwefelalkalien (375), unterschwefligsaure Salze (377, vergl. 313), Jodwasserstoff (376), reducirtes Silber (378), durch Zinn, Eisen, Wismuth u. s. w., in Siedhitze durch Eisenoxydulsalze, (305), in alkalischer Lösung (entgegengesetzt der in saurer Lösung verlaufender Reaction) auch durch Wasserstoffsuperoxyd (292).

Das Ferridcyankalium ist, namentlich in alkalischer Lösung, ein starkes Orydationsmittel. Es oxydirt organische Substanzen wie Alkohol, Oxalsäure, Zucker, Starke, Papier (370), Indigo (379). Stickoxyd wird zu Salpetersäure, Phosphor zu Phosphorsäure und selbst Schwefel allmählich zu Schwefelsäure orydirt (370). Aus Ammoniak wird unter Bildung von Ferrocyankalium Stickstoff entwickelt (380, 324).

Durch Einwirkung von Chlor auf Ferridcyankalium entsteht Berlinergrün; schliesslich wird unter Entwicklung von Blausäure, Chlorcyan u. s. w. alles Kalium in Chlorid übergeführt. Brom wirkt ebenso. Stickstoffdioxyd bildet Nitroprussidwasserstoff (381).

Volumetrische Bestimmung (s. 370, 375, 376, 382).

Mit Jodkalium bildet das rothe Blutlaugensalz eine krystallisirbare, aber sehr unbeständige Verbindung. Fe₂C N₁₂K₆ + 2 K J (383, 382, 297, vergl. 384).

Ammoniumeisencyanid, $Fe_2(CN)_{12}(NH_4)_6 + 6H_2O$ (331, 387). Luftbeständige, rubin-rothe Krystalle. — $Fe_2(CN)_{12}K_2(NH_4)_4$ (388).

 $Fe_2(CN)_{12}Na_6 + 2H_2O$ (331, 322) zerfliessliche, rubinrothe, vierseitige Säulen. — $Fe_2(CN)_{12}K_2Na_4$ (322, 389). — $Fe_2(CN)_{12}K_3Na_3$ (390). — $Fe_2(CN)_{12}K_4Na_2$ (?) (391). $Fe_2(CN)_{12}Ca_3 + 12H_2O$ (?) (326, 331), feine rothe, zerfliessliche Nadeln. — $Fe_2(CN)_{12}Ca_2K_2$ 327).

 $Fe_2(CN)_{12}Ba_3 + 20H_2O$ (392). — $Fe_2(CN)_{12}Ba_2K_2 + 6H_2O$ (331).

Fe₂(CN)₁₃Mg₃ (331). Rothbraune, nicht krystallisirbare, leicht lösliche Masse. — Fe₂(CN)₁₃Mg₂K₂ (324).

Ferridcyanberyllium. Mikroskopische, olivengrüne Prismen (335).

Mit Zink- und Cadmium-salzen giebt Ferridcyankalium gelbe, in Ammoniak leicht löshebe Niederschläge.

 $Fe_2(CN)_1 \cdot Cd_3 + 6NH_3 + 3H_2O$ (393). $-Fe_2(CN)_1 \cdot Cd_3 + 4NH_3 + 2H_2O$ (393).

Fe₂(CN)₁₂Pb₃ (394). Kleine, schwer lösliche, dunkel braunrothe Krystalle (+ 4 H₂O) (392), (+ 16 H₂O) (395), vergl. (378). Fe₂(CN)₁₂Pb₃ + 3Pb(OH)₂ + 11 H₂O (392). — Fe₃(CN)₁₂Pb₃ + (NO₃)₂Pb + 12 H₂O (392). — Fe₂(CN)₁₂Pb₂(NH₄)₂ + 6H₂O (392). — Fe₃(CN)₁₂Pb₂K₂ + 6H₂O (392), (+ 3H₂O) (393).

 $Fe_2(CN)_{12}Ce_2 + 8H_2O$ (342). - $[Fe_2(CN)_{12}]_5Bi_6$ (?) (347).

Zinn oxydulsalze geben mit rothem Blutlaugensalz einen weissen Niederschlag: $[Fe_2(CN)_{12}]_2Sn_9 + 25H_3O(t)$ (337).

 $Fe_2(CN)_{15}Cr_2(?)$ (232). - $Fe_2(CN)_{12}Cr_2 + 10NH_3 + 3H_2O$ (396).

Ferridcyanmangan. Graubrauner, flockiger Niederschlag. Ferridcyannickel. Gelbgüner Niederschlag. — Fe₂(CN)₁₂Ni₂ + 4NH₂ + H₂O (351).

Ferridcyankobalt. Rothbrauner Niederschlag. - Fe₂(CN)_{1,2}Co₂ + 4NH₃ + 6H₂O

(254). - Fe_2 (CN)₁₂Co₂ + $10NH_3$ + $3H_2O$ (252). - Fe_2 (CN)₁₂Co₂ + $12NH_3$ + H_1O (252, 254).

Ferrideyankupfer. Nur als kaliumhaltiger, grünlich gelbbraumer Niederschlag bekann, der am Licht zu rothbraumem Ferroeyankupfer reducirt wird.

Ferridcyansilber, $Fe_2(CN)_{12}Ag_6$. Orangegelber Niederschlag. — $Fe_2(CN)_{12}Ag_6 + 3NH_2 + \frac{1}{2}H_2O$ (362).

Salze der Ferrideyanwasserstoffsäure mit organischen Basen: Fe₂(CN)₁₂·6N(CH₁)₄ + 6H₂O (398). – Fe₂(CN)₁₂·6N(C₂H₅)₄ + 8H₂O (398). – Mit Basen der aromatischen Reihe: (267). Mit Alkaloiden: (s. d.).

Ester sind noch nicht in reinem Zustande dargestellt, vergl. (366).

Eisensalze der Ferrocyan- und Ferridcyanwasserstoffsäure. Die Eisensalze dieser Säuren wurden früher als einfache Eisencyanide aufgesasst und werden z. Th. noch jetzt dementsprechend als >Eisencyanürcyanid u. s. w. bezeichnet:

$$\begin{array}{l} \text{Fe}_{2}(\text{CN})_{12}(\text{Fe}_{2})_{2} = 6\text{Fe}(\text{CN})_{2}. \\ \text{IV} \\ [\text{Fe}_{2}(\text{CN})_{12}]_{2}(\text{Fe}_{2})_{3} = 2\text{Fe}_{5}(\text{CN})_{12}, \text{ (Turnbull's Blau)}. \\ [\text{Fe}_{2}(\text{CN})_{12}]_{3}(\text{Fe}_{2})_{4} = 2\text{Fe}_{7}(\text{CN})_{18}, \text{ (Berliner Blau)}. \end{array}$$

Von diesen Verbindungen war das Berlinerblau die erste überhaupt bekannte Cyanverbindung. Der Name Berlinerblau« wurde später vielsach auf alle blauen Farbstoffe ausgedehnt, die man aus löslichen Salzen der Ferrocyan- oder Ferrid-cyanwasserstoffsäure durch Eisenoxyd- oder Eisenoxydulsalze erhalten kann. Im specielleren Sinne bezeichnet er jetzt jene Verbindung von der empirischen Formel, Fe₁(CN)₁₈, d. h. das Eisenoxydsalz der Ferrocyanwasserstoffsäure.

Ferroferrocyanid, Fe₂(CN)₁₂(Fe₂)₂. (Eisenoxydulsalz der Ferrocyanwasserstoffsaurch wird in reinem Zustande durch Kochen von Ferrocyanwasserstoff mit Wasser bei Luftabschlusserhalten (399): 3[Fe₂(CN)₁₂H₀] = Fe₂(CN)₁₂(Fe₂)₂ + 24 CNH. Die Verbindung entsteht auch beim Erhitzen von Ammoniumeisencyanür, bei der Behandlung von Berlinerblau mit Schweichwasserstoff und beim Fällen von Eisenoxydulsalzen durch Ferrocyanwasserstoff. Hingegen state aus Eisenoxydulsalzen durch gelbes Blutlaugensalz erhaltene Niederschlag stets kaliumhaltig.—

Weisser, amorpher Niederschlag, der sich bei Luftzutritt schnell blau färbt: 3[Fe₂(CN)₁₂(Fe₂)₂, VI

+ 3O₂ + 6 H₂O = 2 Fe₂(OH)₂ + [Fe₂(CN)₁₂(Fe₂)₃, (?) (258).

Hard Hard Periferrocyanid, [Fe₂(CN)₁₂]₃(Fe₂)₄ (?) (258).

Berlinerblau, Ferriferrocyanid, [Fe₂(CN)₁₂]₃(Fe₂)₄. = Fe₇(CN)₁₈. Volumach in Berlin 1704 durch Zufall entdeckt. Woodward gab 1724 zuerst eine bestimmte Vorschrift, nach welcher eingetrocknetes Blut mit kohlensaurem Kaliun calcinirt und die Lösung der Schmelze mit Eisenvitriol und Alaun gefällt wurde. – Die reine Verbindung kann durch Fällung von Eisenoxydsalzen durch unzu reichendes gelbes Blutlaugensalz, besser durch Ferrocyanwasserstoffsäure, erhalter

werden:
$$3 \text{Fe}_2(\text{CN})_{12} \text{K}_8 + 4 \text{Fe}_2 \text{Cl}_6 = [\text{Fe}_2(\text{CN})_{12}]_3 (\text{Fe}_2)_4 + 24 \text{KCl}.$$

Auf diesem Wege wird die im Handel als »Pariser Blau« bezeichnete reinste Sorte der Farbatoffa aus Blutlaugensalz und salpetersaurem Eisenoxyd bereitet. — Die Fabrikation der gewöhnlichen Berlinerblaus geschieht meistens in der Weise, dass Eisenvitriol, gewöhnlich unter Zusatz von Alaun, durch gelbes Blutlaugensalz gefällt und der hellblaue Niederschlag (wesenlich kaliumhaltiges Ferroferrocyanid) durch den atmosphärischen Sauerstoff oder durch ander Oxydationsmittel, wie Salpetersäure, Chlor, Eisenoxydsalze u. s. w. bis zu rein dunkelblauer Farbung oxydirt wird.

Die Zusammensetzung des nach der zweiten Methode aus Eisenoxydulsalt.

oder auch einem Gemisch von Oxydul- und Oxydsalz bereiteten gewöhnlichen Berlinerblaus ist nicht constant. Es hängt von der Menge des einwirkenden Oxydationsmittel ab, ob sich das eigentliche Berlinerblau (von der empirischen Formel $Fe_7(CN)_{18}$) bildet (305), also z. B.: $3Fe_2(CN)_{12}K_8 + 4Fe_2Cl_4 + 4Cl_2$ vi = $Fe_3(CN)_{12}]_3(Fe_2)_4 + 24KCl$, oder ob ein andres Blau von der empirischen Formel, $Fe_3(CN)_{12}$ entsteht, welches mit dem aus Eisenoxydulsalzen durch rothes Blutlaugensalz gefällten »Turnbull's Blau« identisch ist, z. B.: $2Fe_2(CN)_{12}K_8 + 3Fe_2Cl_4 + 2Cl_2 = [Fe_2(CN)_{12}]_2(Fe_2)_3 + 16KCl$.

Das reine Berlinerblau ist ein völlig amorpher, tietblauer Niederschlag. Nach dem Trocknen bildet es eine schwarzblaue Masse von muschligem, kupferganzenden Bruch. Es enthält Wasser, dessen Menge je nach der Art der Darstellung und des Trocknens variirt, und welches erst bei 250° unter theilweiser Zersetzung der Verbindung vollständig entweicht. (Vergl. 305, 265, 400.) Bei weiterem Erhitzen an der Lust verglimmt das Berlinerblau unter Hinterlassung von Eisenoxyd.

Beim freiwilligen Verdunsten seiner Lösung in concentrirter Salzsäure wurde das Berlinerblau in kleinen, kupferglänzenden Krystallen erhalten (406). In Wasser, Alkohol, Aether und verdünnten Mineralsäuren ist es unlöslich. Dagegen wid es von Oxalsäurelösung mit blauer und von neutralem weinsaurem Ammoniak mit violetter Farbe gelöst. (Blaue und violette Tinte). Aus der Lösung in Oxalsäure wird im Sonnenlicht alles Blau wieder abgeschieden (401). Festes Berlinerbiau, im Vacuum dem Sonnenlicht ausgesetzt, wird unter Entwicklung von Dicyan oder von Blausäure entfärbt. Sauerstoff stellt dann unter gleichzeitiger Bildung von Eisenoxyd die blaue Farbe wieder her (402). Durch Kalilauge wird das Berlinerblau leicht zersetzt, wobei Eisenhydroxyd und gelbes Blutlaugensalz entstehen. In entsprechender Weise wirken auch Ammoniak, kohlensaures Kalium and Schweselkalium.

Beim Kochen mit Quecksilberoxyd und Wasser entstehen Eisenhydroxyd und Cyanquecksilber. Durch Schwefelwasserstoff, sowie durch Digestion mit metallischem isen oder Zink kann das Berlinerblau zu weissem Ferroferrocyanid reducirt raden.

Das Berlinerblau findet praktische Anwendung als Malerfarbe, namentlich 45 Leimfarbe, ferner zum Färben von Geweben und von Papier. Beim Färben 1911 Wolle, Baumwolle und Seide pflegt man es erst auf der Faser selbst zu erzeugen. Grossentheils ist es übrigens vom Ultramarin und von den Anilinfarb10ffen verdrängt worden.

Ammoniakalisches Berlinerblau, Fe₁₄(CN)₃₆ + 12NH₃ + 18H₂O. Wenn eine Endoniakalische Lösung von Eisenchlorür in eine Lösung von gelbem Blutlaugensalz eingetragen wird, so entsteht ein weisser Niederschlag, der sich feucht an der Luft schnell in ein Gemenge fieser blauen Verbindung mit Eisenhydroxyd verwandelt. Letzteres kann durch weinsaures Ammoniak ausgezogen werden, worin die blaue Verbindung unlöslich ist. Sie ist beständiger, ils das Berlinerblau, wird z. B. von Ammoniak und von Qucksilberoxyd nur schwierig angriften. Selbst bei 160° verliert sie kaum Spuren von Ammoniak (403).

Turnbull's Blau, Ferroferricyanid, $[Fe_2(CN)_{12}]_2(Fe_2)_3$. Dem Berlinerblau halicher Niederschlag, der (stets etwas kaliumhaltig) aus Eisenoxydulsalzen durch rothes Blutlaugensalz, reiner wohl durch freie Ferridcyanwasserstoffsäure, erhalten wird. Dieselbe Verbindung kann auch bei beschränkter Oxydation des weissen Ferroferrocyanids (somit bei dem gewöhnlichen Verfahren der Fabrikation von

Berlinerblau) entstehen (305). Durch weitere Oxydation, z. B. schon beim Verweilen der frisch gefällten Verbindung an der Luft, wird sie in Berlinerblau übergeführt (304, 305). Sie ist, wie das letztere, unlöslich in Wasser, Alkohol und verdünnten Mineralsäuren, löslich in Oxalsäure. Lufttrocken enthält sie etwa 238 Wasser (304). Mit Kalilauge liefert sie rothes Blutlaugensalz und Eisenhydroxyduloxyd.

Lösliches Berlinerblau, Ferrokaliumferricyanid, Fe2(CN)12Fe2K2. Wird eine Eisenoxydsalzlösung allmählich in eine überschüssig bleibende Lösung von gelbem Blutlaugensalz eingetragen, so resultirt zunächst eine klare, blaue Flüssigkeit, dann ein flockiger, blauer Niederschlag, der sich, so lange noch erhebliche Mengen von Salzen zugegen sind, mit Wasser auswaschen lässt, von da an aber sich in dem Waschwasser mit blauer Farbe löst. Der möglichst ausgewaschene Miederschlag kann bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet werden, ohne seine Loslichkeit einzubüssen, er verliert sie aber bei 100° (405). Dasselbe slösliche Berlinerblau« entsteht, wenn in gleicher Weise Eisenoxydulsalze in rothes Blutlaugensalz eingetragen werden (305). Darstellung (404, 405). Die Verbindung wird ausser durch Salze auch durch Mineralsäuren, sowie durch Alkohol aus ihrer wässrigen Lösung gefällt. Der in Wasser löslichen Verbindung haften stets noch Alkalisalze an, durch welche eben die Löslichkeit bedingt wird. Werden sie durch Waschen mit Alkohol völlig entfernt, so wird das ›lösliche Berlinerblauauch in reinem Wasser unlöslich (305). Allem Anschein nach ist die so gereinigte Verbindung identisch mit der als »WILLIAMSON'S Blau« bezeichneten unlöslichen, blauen Substanz, welche beim Erhitzen des Ferrokaliumserrocyanids, Fe₄(CN)_{1.2}Fe₂K₄, mit verdünnter Salpetersäure (1:20) neben Salpeter und Suckoxyd entsteht (304).

Selbst die bei 100° im Vacuum getrocknete Substanz ist wasserhaltig. Vergl. (304, 305, 405). Aus der (etwas Alkalisalz enthaltenden) wassrigen Lösung der löslichen Berlinerblaus wird durch Eisenoxydsalze Berlinerblau, durch Eisenoxydulsalze Turnbull.'s Blau gefällt (305). Lösliche Salze andrer Schwermetalle erzeugen ebenfalls blaue, unlösliche Niederschläge. Vergl. (337). Alkalien, kohlenaure Alkalien oder Ammoniak fällen Eisenhydroxyd unter Bildung der enterhenden Ferrocyanide. Beim Digeriren des löslichen Berlinerblaus mit gelbem Bindaugensalz entstehen rothes Blutlaugensalz und Ferrokaliumferrocyanide. Per (CN)₁₂K₈ + Fe₂(CN)₁₂Fe₂K₂ = Fe₂(CN)₁₂K₆ + Fe₂(CN)₁₂Fe₂K₄.

Ferroammoniumferricyanid, Fe₂(CN)₁₂Fe₂(NH₄)₂ + 3H₂O. Diese dem loslicher Berlinerblau entsprechende und in analoger Weise darstellbare Verbindung ist beständiger, als beliche Kaliblau, lässt sich unzersetzt trocknen und wird aus seiner Lösung durch Alkohometer gefällt (337).

Berliner Grün, Pelouze's Grün, Fe₃(CN)₈ + 4H₂O (407), oder Fe₂₄(CN)₁₁
VI
VI
VI
(CN)₁₂]₆(Fe₂)₄(Fe₃)₃ + XH₂O? (258). Scheidet sich als leichtes, grünes Pulver als eine Losung von gelbem oder rothem Blutlaugensalz mit überschüssigem Chlor behande dann erhitzt wird (407). Es entsteht auch, wenn eins der Blutlaugensalze lange Zeit mit Berührung bleibt (407), oder wenn man lösliches Berlinerblau mit Salpetersum (304). An der Luft färbt es sich allmählich blau. Mit Alkalien behandelt liefert es Eisen geltes und rothes Blutlaugensalz.

IV

Ferrokaliumferrocyanid, $Fe_3(CN)_{12}Fe_2K_4$, ist der weisse oder grünlich weisse Korpet was schwefelsaurem Kalium bei der Destillation der Blausäure aus gelbem Blutlaugen wanner Schwefelsäure als Rückstand bleibt (304): $2Fe_3(CN)_{12}K_4 + 6SO_4H_2 = 12CN$ Fe $_4K_2 + Fe_2(CN)_{12}Fe_2K_4$.

Dieselbe Verbindung bildet sich beim Kochen von Ferrocyanwasserstoffsäure mit neutralem oder saurem schwefelsauren Kalium (300). Sie ist vermuthlich neben wechselnden Mengen von Ferrocyanid in dem weissen Niederschlag enthalten, den gelbes Blutlaugensalz mit Eisenchalsalzen liefert. Vergl. indess (300). Weisses, unlösliches, aus mikroskopischen, quadratischen krystallen bestehendes, an der Luft schnell blau werdendes Pulver. Oxydationsmittel verwandeln es m lösliches Berlinerblau.

Durch Kochen von Ferrocyanwasserstoffsäure mit schwefelsaurem Natrium oder schwefelsaurem Ammoniak werden analoge, ähnliche Verbindungen erhalten (300).

Superferridcyankalium, Fe₂(CN)₁₂K₄, wird erhalten durch Behandlung von rothem Elutlaugensalz mit Jod (409) oder mit Chlorsäure (410), oder am zweckmässigsten mit chlorswem Kalium und Salzsäure (408). Die Verbindung wird durch Alkohol als schwarzvioletter Nederschlag gefällt und durch wiederholte Fällung gereinigt. Sie ist in Wasser sehr leicht löstich, bygroskopisch, sehr unbeständig, riecht nach Dicyan. Selbst im Dunkeln färbt sie sich bald grünlich schwarz, worauf sie von Wasser nicht mehr mit violetter, sondern mit grüner Fitte gelöst wird. Beim Kochen mit Wasser giebt sie Eisenhydroxyd und rothes Blutlaugensalz. Durch Schwefelammonium wird sie sofort gefällt. Salpetrige Säure oder Salpetersäure bilden Nitroprussidkalium. Die meisten Metallsalze geben Niederschläge, von denen der durch Eisencrydalsalze erzeugte bläulich grün ist.

Die Constitution der dem Berlinerblau verwandten Cyaneisenverbindungen veranschaulicht sich, wenn man in die Formeln der Ferrocyan- und der FerridGranwasserstoffsäure (s. oben) die vierwerthige oder die sechswerthige Gruppe Fe₂
ir Wasserstoffatome einsetzt. Da auf diese Weise meistens mehrere Reste jener Sauren mit einander verbunden werden müssen, so resultirt häufig eine sehr hohe Moleculargrösse. Als Beispiele mögen die folgenden Formeln dienen:

Wie die Formeln zeigen, kann man in diesen Verbindungen die zweiwerthige, resp. die vierwerthige Gruppe Fe₄(CN)₁₂ annehmen. In dem eigentlichen Berlinerblau Fe₁₄(CN)₃₆ sind dann drei solche zweiwerthige Gruppen durch VI Fe₂ mit einander verbunden, sowie in Turnbull's Blau zwei derartige Gruppen IV durch Fe₂ mit einander verknüpft sind.

Nitroprussidverbindungen. Von Playfair 1849 entdeckte Verbindungen, die sich von einer Säure, C₅N₆FeOH₂, der Nitroprussidwasserstoffsäure, ableiten (411). Sie entstehen durch Einwirkung von Salpetersäure auf gelbes oder rothes Blutlaugensalz, von Stickoxyd auf Ferrocyanwasserstoffsäure (411), von Stickstoffdioxyd (412) oder salpetriger Säure (413) auf rothes Blutlaugensalz, von salpetrigsaurem Kalium auf den aus Eisenvitriol und Cyankalium entstehenden Niederschlag (257), sowie bei Einwirkung von Cyankalium oder Cyanquecksilber auf die Nitrosulfurete des Eisens (415).

Die Constitution ist nicht festgestellt. (Vergl. 416, 257).

Nitroprussid wasserstoffsäure, C₅N₆FeOH₂ + H₂O. Aus ihrem Silber-

cher incem Barinmsalz zu gewinnen. Zertkessliche, dunkehrothe Krystalle, deren wark samer reagirende Lösung sich in Siedlinze zersetzt 411).

Nitropritsidnatrium, C₁N₄FeON2₂ + 2H₂O (417). Das gewöhnliche Ausgangunaterial für die Gewinnung der übrigen Naroprusside.

Das etellung. 4 Thie. Bintlangensalt werden mit 22 Tein känflicher Salpetersäure und ehensernel Wasser im Wasserhard erwärmt, bis Eisentwünksalte nicht mehr einen blauen, wardern einen schumtzig grünen Niederschlag erzengen. Nach möglichst vollständigem Ausbrystallauren des Salpeters, zwechmässig unter Zusatz von Alkohol, neutralisirt man mit kohlengem Natrium und lässt verdunsten (418). Vergl. (419, 416, 367.

Lustbeständige, rubinrothe Krystalle, die auch bei 100° kein Wasser abgeben (411, 420). Bei 16° in 2½ Thln. Wasser löslich. Die wässrige Lösung zersetzt sich unter Abacheidung von Berlinerblau langsam im Dunkeln, schnell im Sonnenlicht (421) oder in Siedhitze. Auch hei der Elektrolyse entsteht Berlinerblau (105, 416). Alkalien scheiden namentlich beim Kochen unter Stickstoffentwicklung rasch Eisenhydroxyd aus, worauf sich salpetrigsaures Salz und Ferrocyanid in Lösung befinden. In alkalischer Lösung wirkt das Nitroprussidnatrium als kräftiges Oxydationsmittel (257). Durch Schwefelwasserstoff werden aus seiner Lösung unter Bildung von Ferrocyannatrium langsam Schwefel und. Berlinerblan gefällt. Natriumamalgam färbt die mit Essigsäure angesäuerte Lösung des Nitroprussidnatriums rein gelb. Es entsteht eine durch Alkohol fällbare, aber änsserst leicht unter Entwicklung von Ammoniak, Abscheidung von Eisenhydroxyd und Bildung von Ferrocyannatrium zersetzliche Verbindung (416).

Durch Zink oder Zinn und Salzsäure wird das Nitroprussidnatrium nicht angegriffen. Gegen Oxydationsmittel ist dasselbe ziemlich beständig. Von übermangansaurem Kalium wird es nur in alkalischer Lösung oxydirt. Es entstehen salpetersaure Salze und Ferridcyanverbindungen (416). Von Chlor wird das Salz erst in der Hitze oder im Sonnenlicht rasch angegriffen (422), von Brom erst über 1000 (416). Durch concentrirte Schweselsäure wird es leicht zerstort.

Mit lönlichen Metallsulfiden oder mit Schweselammonium giebt das Niroprussidnatrium, wie alle löslichen Nitroprusside, eine ausserst intensive purpurviolette Pärlung. Die Flüssigkeit wird aber bald misssarbig und scheidet
Einenhydroxyd und Schwesel aus, worauf sie salpetrigsaures Natrium, Rhodan
und Ferrocyannatrium enthält. Bei Anwendung alkoholischer Lösungen fällt die
särbende Verbindung in öligen Tropsen nieder, die sich beim Eintrocknen selbs
im Vacuum zu einem grünen Pulver zersetzen (411).

Man benutzt das Nitroprussidnatrium als Reagens auf lösliche Sulfide ode in alkalischer Lösung auf Schwefelwasserstoff oder endlich seine mit Schwefel wasserstoff versetzte Lösung zur Constatirung alkalischer Reaction (423) Vergl. (424).

Nitroprussidammonium, C_3N_6 FeO(NH₄)₂. Leicht zersetzlich, nur schwierig 4 rhambischen Prismen krystallisirend (411).

Nitroprussidkalium, C₅N₆FeOK₂ + 2H₂O (411, 425). Dunkelrothe, bei 16° it gleichen Theilen Wasser lösliche, monokline Krystalle. Aus der weingeistigen Lösung fall Kalilauge eine gelbe Verbindung.

Nitroprussidharium, $C_3N_4FeOBa + 3H_2O$. Dunkelrothe, leicht lösliche, quadratische Krystalle.

Nitroprussidealeium, Canafeo Ca + 4 HaO. Leicht löslich und sehr zersetzlich.

Nitroprussidzink, C.N.FeOZn. Blass röthlicher Niederschlag.

Nitroprussideisen. Durch Eisenvitriol zu erhaltender lachsfarbiger Niederschlag-(Eisenonydsalse werden durch Nitroprussidnatrium nicht gefällt). Nitroprussidkupfer, C_5N_6 FeOCu + 2 H₂O. Grünlicher, am Licht schiefergrau werdender Niederschlag.

Nitroprussidsilber, C5N6FeOAg2. Fleischfarbener Niederschlag.

Kobaltsalze werden durch Nitroprussidnatrium fleischfarbig, Nickelsalze schmutzig weiss geick. Mit Blei-, Zinn- und Quecksilberoxydsalzen entstehen keine Niederschläge (411).

Ueber Alkaloid-Nitroprusside s. (426).

Cyankupfer. Kupfercyanid, Cu(CN)₂, ist anscheinend der gelbe, sehr unbeständige Niederschlag, der durch Fällung löslicher Kupfersalze mit Cyankalium erhalten wird. Er zersetzt sich schon bei gewöhnlicher Temperatur in Dicyan und Kupfercyanürcyanid (214), vergl. (427).

Von seinen Doppelcyaniden wurde die Verbindung Cu(CN)₂ + 2Cd(CN)₃ beschrieben (183). Kupfercyanür, Cu₂(CN)₂, wird durch Fällung einer salzsauren Lösung von Kupferchlorür oder einer mit schwefliger Säure versetzten Lösung von schwefelsaurem Kupfer durch Cyankalium als weisser, käsiger Niederschlag gewonen (Berzelius, Proust). Es entsteht auch durch Einwirkung von Blausäure auf fisch gefälltes Kupferhydroxydul (214). Man erhält es in stark glänzenden monoklinen Krystallen (428), wenn man eine Lösung von Wasserstoffkupfercyanür, wie sie beim Behandeln von in Wasser suspendirtem Bleikupfercyanür mit der geeigneten Menge Schwefelwasserstoff erhalten wird, freiwillig verdunsten lässt (429). — Fast möslich in Wasser, löslich in Salzsäure, Ammoniak und Ammoniaksalzen (430), aus der salzsauren Lösung durch Wasser wieder fällbar, nicht durch verdünnte Schwefelsäure, wohl aber durch concentrirte Salpetersäure zersetzbar. In Alkalicyaniden löst es sich zu Doppelcyaniden, aus denen es durch Salzsäure wieder abgeschieden wird.

 $Cu_2(CN)_2 + 2CN(NH_4)$ (431). — $Cu_2(CN)_2 + CN(NH_4)$ (432). $Cu_2(CN)_2 + CNK + H_2O$ (433). Monokline Prismen, unlöslich in Wasser, aber löslich in der Lösung der folgenden Verbindung. — $Cu_2(CN)_2 + 6CNK$ (241, 434). Leicht lösliche, farblose, rhomboëderabhliche, monokline Krystalle. —

 $Cu_2(CN)_2 + 2CNK (241) - 3Cu_2(CN)_2 + 4CNK (435).$

Kupfercyanürcyanid, $Cu(CN)_2 + Cu_2(CN)_2 + 5H_2O$, entsteht bei der reiwilligen Zersetzung des Cyanids, sowie durch Fällung von Kupfersalzen mit Kaliumkupfercyanür (473). Grüne, glänzende Krystallkörner, die schon bei 100° unter Abgabe von Dicyan und Wasser in das Cyanür übergehen.

Cyansilber, AgCN. Weisser, käsiger, auch in verdünnten Säuren unlöslicher, aber in Ammoniak löslicher Niederschlag, der dem Chlorsilber sehr ähnlich ist, sich aber am Licht nicht färbt und mit Salzsäure Blausäure entwickelt. Auch durch Schwefelwasserstoff, durch Schwefelchlorür (442), sowie durch Kochen mit löslichen Chloriden wird er zersetzt. Bildungswärme: (188). Spec. Gew. 3-988 443). Beim Erhitzen entstehen Dicyan und Paracyansilber (71, 16). Von Cyanalkalien wird das Cyansilber leicht zu den betreffenden Doppelcyaniden gelöst. Die Losung in Cyankalium wird zur galvanischen Versilberung benutzt.

Cyansilberammoniak, AgCN·NH₃, lässt sich durch Erhitzen von Cyansilber mit Ammoniak erhalten. Gypsähnliche, monokline Tafeln, die an der Luft leicht Ammoniak verlieren (444, 361).

Doppelcyanide des Silbers: AgCN + KCN (77, 445 – 447). Reguläre Oktaeder, bei 20° in 4 Thln. Wasser, in 25 Thln. 85 proc. Weingeist löslich (447). Säuren scheiden Cyansilber ab. Schwefelwasserstoff fällt Schwefelsilber, wenn die Lösung nicht viel überschüssiges Cyankalium enthält (448). — AgCN + NaCN. Blättrige Krystalle (447). – 3AgCN + 2KCN + NaCN. Kurze, rhombovdale Prismen (447).

- Ag CN + TICN. Leicht lösliche Krystalle (224).

 $AgCN + N(CH_3)_4 \cdot CN$. Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, bei 2080 (uncorrig.) schmelzend (824, 858).

Mit den Schwermetallsalzen giebt das Kaliumsilbercyanid Niederschläge der betreffenden Doppelcyanide.

 $2AgCN + Hg(CN)_2 + SO_4Hg + H_2O$ (198). $-2AgCN + NO_3Ag$ (210) oder AgCN + $2NO_3Ag$? (825).

Cyangold. Bekannt sind das Goldcyanür, AuCN mit zahlreichen Doppelcyanüren, und die Auricyanwasserstoffsäure, Au(CN)₄H mit ihren Salzen, die als Doppelcyanide des im isolirten Zustande nicht bekannten Goldcyanids, Au(CN)₃, zu betrachten sind.

Goldcyanür, AuCN, wird erhalten durch Erwärmen von Kaliumgoldcyanür mit Salzsäute Verdampfen und Waschen des Rückstands mit Wasser. Es entsteht auch, wenn Kaliumgoldevand mit Salzsäure, oder wenn Goldhydroxyd mit Blausäure erwärmt wird (17). krystallinisches Pulver, in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich. Beim Glüben liefert es Gold und Dicyan. Von Salzsäure, Salpetersäure oder Schwefelsäure wird es selbst bei erheblicher Concentration und in Siedhitze nicht angegriffen, auch von Königswasser nur sehr langsam zetsetzt. Schwefelwasserstoff wirkt nicht ein; Ammoniumsulfhydrat giebt allmählich eine farblose Lösung, aus welcher Säuren Schwefelgold fällen. Von heisser Kalilauge wird das Goldcyanür in metallisches Gold und lösliches Kaliumgoldcyanur übergeführt. Von unterschweftigsauren Alkalien sowie von heissem Ammoniak wird es leicht gelöst. Aus der letzteren Lösung scheidet sich beim Erkalten Cyangoldammoniak in grauen Blättchen ab. Die Alkalicyanide lösen das Goldcyanur leicht zu Doppelcyanüren: AuCN + NH₄CN (17, 449). — AuCN + KCN wird beim Auflösen von Goldcyanür, Goldoxydul, fein vertheiltem Gold (450, 451) oder am zweckmässigten von Knallgold (17) in Cyankaliumlösung erhalten. Farblose, durchsichtige, rhombische Octieder. Leicht löslich in Wasser, (vergl. 17, 360), wenig in Alkohol, garnicht in Aether. Durch Säuren, ebenso durch Quecksilberchlorid, wird erst beim Erwärmen Goldcyanür gefällt. 11:c Lösung des Kaliumgoldcyanürs dient zum galvanischen Vergolden.

 $AuCN + NaCN. - 2AuCN + Ba(CN)_2 + 2H_2O - 2AuCN + Sr(CN)_2 + 3H_2O. - 2AuCN + Ca(CN)_2 + 3H_2O. - 2AuCN + Zn(CN)_2. - 2AuCN + Ci(CN)_3 - 2AuCN + Co(CN)_4 + Co(CN)_5 - 2AuCN + Co(CN)_$

Wird Jod in eine Lösung von Kaliumgoldcyanür eingetragen, so scheidet sich bei genügender Sättigung ein Additionsprodukt, $\operatorname{AuCN} + \operatorname{KCN} + \operatorname{J}_2$, in dunkelbraunvioletten Krystulnadeln ab. Durch Einwirkung von Brom oder Chlor entstehen daraus die analogen Varbindungen $\operatorname{AuCN} + \operatorname{KCN} + \operatorname{Br}_2$ und $\operatorname{AuCN} + \operatorname{KCN} + \operatorname{Cl}_2$ (452). Aehnliche Additionsprodukte wurden aus den übrigen Golddoppelcyanüren dargestellt (449). Sie können sämmtlich als Salze von Auricyanwasserstoffsäuren betrachtet werden, in denen zwei Cyangruppen durch Halogenatome vertreten sind: $\operatorname{Au}[(\operatorname{CN})_2 \operatorname{J}_2]$ K u. s. w.

Auricyanwasserstoffsäure, $Au(CN)_4H + 3H_2O$ (453, 449), ist die leicht lösliche Verbindung, welche von Himly (17) durch Fällung von Kaliumgoldeyanid mit salpetersaurem Silter und Zerlegen des Niederschlags mit unzureichender kalter Salzsäure gewonnen und für Goldeyanid, $Au(CN)_3 + 3H_2O$, gehalten wurde. — Grosse, farblose, luftbeständige Tafeln, leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Schon bei 50° schmelzend, in höherer Temperatur Blausäure und Goldeyanür, endlich Dicyan und Gold liefernd. Auch beim Erwärmen der Lösung scheidet sich Goldeyanür aus.

 $Au(CN)_4 \cdot NH_4 + H_2O = Au(CN)_3 + NH_4(CN) + H_2O$ (17).

 ${\rm Au}({\rm CN})_4{\rm K}+1_2^4{\rm H}_2{\rm O}$, entsteht beim Eintragen von ganz neutralem Goldchlorid in eine væne, concentrirte Lösung von Cyankalium (17, 449). Farblose Tafeln, leicht löslich in heissem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Sie verlieren erst bei 200° alles Wasser und zerfallen im Kaliumgoldcyantir und Dicyan.

Au(CN)₄Ag. Gelblicher, käsiger Niederschlag aus Kaliumgoldcyanid und salpetersaurem siber; unlöslich in Salpetersäure, löslich in Ammoniak (17) [Au(CN)₄]₂Co + 9H₂O (449).

Cyanplatin. Platincyanür, Pt(CN)₂, wird durch Erhitzen von Ammoniumplatincyanür auf 300° in schwefelgelben Pseudomorphosen nach jenem Salz erhalten (454). Es bildet sich auch beim Glühen von Platincyanquecksilber oder
einem Gemenge von Quecksilberchlorid und Platincyankalium (455, 456), beim
Erwärmen von Platincyankalium mit starker Schwefelsäure (457), beim Fällen
einer neutralen Lösung von Platinchlorür mit Cyanquecksilber (458) und neben
anderen Produkten beim Kochen von Platincyanwasserstoff mit Salpetersäure (454).
Unloslich in Wasser, Säuren und Alkalien. Frisch gefällt löslich in Ammoniak.
Von den Alkalicyaniden wird es leicht zu den betreffenden Doppelcyaniden gelöst, die als Salze der Platincyanwasserstoffsäure Pt(CN)₄H₂ zu betrachten sind.

Platincyanwasserstoffsäure, Pt(CN₄)H₂. Die Salze dieser Säure wurden was Gmelin entdeckt. Sie sind im krystallisirten Zustande meistens durch einen schonen Dichroïsmus ausgezeichnet. Die unlöslichen gewinnt man aus dem Facheyankalium durch Fällen mit den Metallsalzen, die löslichen aus dem Platinganbarium durch Umsetzung mittelst der betreffenden Sulfate.

Die freie Platincyanwasserstoffsäure, aus ihrem Kupfersalz durch Schwefelwasserstoff (456) oder aus dem Bariumsalz durch Schwefelsäure (459) gewonnen, ist in Wasser, Alkohol und Aether löslich. Sie krystallisirt entweder mit $5\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ in schön zinnoberrothen Prismen mit blauem Flächenschiller oder in wasserteicheren gelbgrünen, metallglänzenden Krystallen oder endlich in blauschwarzen, ebenfalls wasserhaltigen Nadeln. Die Krystalle sind zerfliesslich. Bei 100° werden sie gelb; über 140° erhitzt, zerfallen sie in Blausäure und Platincyanür. Die Säure zersetzt kohlensaure Salze.

Platincyanammonium, Pt(CN)₄(NH₄)₂ (456, 457, 454). Farblose, durchsichtige deln mit 1H₂O oder gelbe dünne Prismen mit 2H₂O, beide mit lebhaft blauem Reflex. Leicht löslich. Das weisse Salz geht an der Luft in das gelbe über (454).

Platincyanhydroxylammonium, $Pt(CN)_4(NH_4O)_2 + 2H_2O$ (460). Zerfliessliche, and orangegelbe Prismen mit blauem Reflex. Das Salz giebt mit dem Ammoniaksalz die Pripelverbindung $Pt(CN)_4(NH_4O) + 3\frac{1}{2}H_2O$ in gelben Prismen mit zeisiggrünem iecker (460).

Platincyankalium, Pt(CN)₄K₂ + 3H₂O. Das Salz wird gewonnen durch schwaches Gühen von Platinschwamm mit Blutlaugensalz (GMELIN), durch Erhitzen von Cyankalium mit concentrirten Lösung von Platinchlorid (MEILLET) oder besser mit Platinchlorit oder durch Lewimen von Platinsalmiak mit Cyankalium und etwas Aetzkali: (461). Es bildet sich unter Wasserstoffentwicklung auch beim Kochen von Platinschwamm mit concentrirter Cyankalium—Sang (462). (In der Kälte wird Platinschwamm gar nicht gelöst) (497). Blassgelbe, rhombische Framen mit blauem Flächenschiller (464, 465). Spec. Gew. 2·4548 bei 16⁰ (463).

Platincyannatrium, $Pt(CN)_4Na_2 + 3H_2O$ (454, 466). Es bildet mit dem Kaliumsalz Let Doppelverbindung $Pt(CN)_4NaK + 3H_2O$ (461). — Platincyanlithium, Rhombisch (469). Platincyanlithiumhydroxylamin, $Pt(CN)_4Li(NH_4O) + 3H_2O$ (460). — Platincyanlithiumhydroxylamin, $Pt(CN)_4Li(NH_4O) + 3H_2O$. Darstellung: 3 Thle. Willensaures Barium und 2 Thle. Platinchloritr werden in 10 Thln. Wasser suspendirt, worauf and the fast zum Sieden erhitzte Lösung Blausäure einleitet (459). Das Platinchloritr kann lech durch Platinchlorid ersetzt werden: $PtCl_4 + 3CO_2Ba + 4CNH = Pt(CN)_4Ba + 2BaCl_2 + 2H_2O + 3CO_2 + O$ (468), vergl. (466, 454). Monokline Krystalle vom spec. Gew. 3054

(369). In der Richtung der Hauptachse betrachtet zeisiggrün, senkrecht darauf schweselgelb mit violettblauem Schiller. Bei 16° in 33 Thln. Wasser löslich.

Doppelverbindungen: $Pt(CN)_4Ba + Pt(CN)_4K_3$ (461). — $Pt(CN)_4Ba + Pt(CN)_4Rb_{11}$ (467). —

Platincyanstrontium, Pt(CN)₄Sr + 5H₂O (454).

Platincyancalcium, Pt(CN)₄Ca + 5H₂O (466, 455) — Pt(CN)₄Ca + Pt(CN)₄K₂ (461), Platincyanmagnesium, Pt(CN)₄Mg + 7H₂O (456, 466, 454, 459, 471). Krystallisirt aus Wasser in rothen quadratischen Prismen, deren Seitenflächen lebhaft grün schillern, während die Endflächen blauen oder purpurvioletten Reflex zeigen (470). Schon bei etwa 40° verliert das Salz Wasser und wird gelb. Dieses wasserärmere Salz erhält man in schönen, vierseitigen citronengelben Tafeln beim Verdunsten einer weingeistigen Lösung des Platincyanmagnesiums über Schwefelsäure. Es enthält 5H₂O (471). Ueber 100° wird das Salz farblos; bei 150° bleibt ein farbloses Salz mit 2H₂O zurück, welches aus absolutem Alkohol in Nadeln krystallisirt. Es wird erst bei 200—230° ganz wasserfrei und färbt sich dabei orangegelb (471-Ceber die Fluorescenz des Platincyanmagnesium s. (471, 472).

Doppelverbindungen: $Pt(CN)_4Mg + Pt(CN)_4(NH_4)_2 + 6H_2O(467)$. — $Pt(CN)_4Mg + Pt(CN)_4K_2 + 7H_2O(473, 474)$.

Platincyanzinkammoniak, $Pt(CN)_4Zn + 2NH_3 + H_2O$, wird aus Platincyankalium und einer ammoniakalischen Chlorzinklösung in grossen farblosen Krystallen erhalten (457). – Platincyancadmium, $Pt(CN)_4Cd$ (461). — $Pt(CN)_4Cd + 2NH_3 + H_2O$ (461).

Platincyanyttrium, $[Pt(CN)_4]_3Y_2 + 21H_2O$ (250).

Platincyancer, [Pt(CN)₄]₃Ce₂+ 18H₂O (477, 478, 342).

Platincyanerbium, $[Pt(CN)_4]_3Er_2 + 21H_2O$ (250).

Platincyanlanthan, [Pt(CN)₄]₃La₂'+ 18H₂O (477, 346).

Platincyanthorium, $[Pt(CN)_4]_2Th + 16H_2O$ (481).

Platincyandidym, $[Pt(CN)_4]_3Di_2 + 18H_2O$ (482).

Platin cyan thallium, Pt(CN)₄Tl₂. Farblose rhombische Krystalle (479, 480). Geb mit kohlensaurem Thallium die Doppelverbindung Pt(CN)₄Tl₂ + CO₃Tl₂. Rechtwinkler Prismen, im durchfallenden Licht carmoisinroth, im auffallenden bronzegrün (479, 480).

Platincyanblei, $Pt(CN)_4Pb + xH_2O$, gelblich weisser Niederschlag (461). — Platincyannickelammoniak, $Pt(CN)_4Ni + 2NH_3 + H_3O$ (457). — Platincyankobaltammoniak, $Pt(CN)_4Co + 2NH_3$ (457). — Platincyankupfer, $Pt(CN)_4Cu + xH_2O$ (456, 454) Voluminöser, blaugrüner oder gelbgrüner Niederschlag, der durch Kochen mit Schwefelsäure oder Salpeterschwefelsäure nicht zersetzt wird. Platincyankupferammoniak, $Pt(CN)_4Cu + 2NH + H_3O$ (457) und $Pt(CN)_4Cu + 4NH_3 + H_2O$ (?) (456).

Platincyanquecksilber, Pt(CN)4Hg, wird aus Platincyankalium durch Quecksilber chlorid als weisser Niederschlag gefällt (454). — Mit salpetersaurem Quecksilberoxydul giebt da Kaliumsals einen zunächst weissen, mit überschüssigem Quecksilbersalz gelb, grün, zuletzt scha blau werdenden Niederschlag (Reaction auf lösliche Platincyanmetalle).

Platincyansilber, Pt(CN)4Ag2, weisser Niederschlag.

Platincyansilberammoniak, Pt(CN)₄Ag₂+2NH₂ (457). Fast farblose Krystallschuppet nur in ammoniakalischem Wasser löslich. — Platincyan platinammoniak (*Platincyan-D platosammonium*), Pt(CN)₄Pt+4NH₃. Weisser, krystallinischer Niederschlag, aus Platincyan kalium und ammoniakalischer Platinchlortriösung entstehend. Die Verbindung bildet sich auch beim Fällen der letzteren Lösung mit Cyankalium, sowie beim Einleiten von Dicyan in eit Lösung von Diplatosamin (483, 484). Mit salpetersaurem Silber liefert sie Platincyansilber um salpetersaurens Diplatosamin. Sie ist nach Buckton nur isomer mit der Verbindung Pt(CN+NH₃), welche sich bei der Digestion von Platosammoniumchlorid mit überschüssigem Cyansilber bildet, in Wasser und Ammoniak leichter löslich ist, als die vorhergehende Verbundung und daraus in blassgelben Nadeln krystallisirt (484).

Methylaminealz, $Pt(CN)_4(NH_3 \cdot CH_2)_2$ (485). Aethylaminealz, $Pt(CN)_4(NH_3 \cdot C_2H_3)_2$ (460). Diuthylaminealz, $Pt(CN)_4[NH_2 \cdot (C_2H_3)_2]_2$ (460). Triuthylaminealz, $Pt(CN)_4[NH \cdot (C_2H_3)_3]_2$ (460). Ueber die Salze von Anilin, Paratoluidin, α-Naphtylamin s. (460). Ueber Salze von Alkainden vergl. Schwarzenbach, Viertelj. Pharm. 6, pag. 422; Delfs, Zeitschrift analyt. Chem. 3,
psg. 152.

Aethylester der Platincyanwasserstoffsäure, $Pt(CN)_4(C_2H_5)_2 + 2H_2O$ (486). Durch Erkeiten von Salzsäuregas in eine absolut alkoholische Lösung der Säure dargestellt. Der Ext scheidet sich beim Erkalten als voluminöse, aus morgenrothen, rhombischen Nadeln besehnde Masse aus. Durch Wasser, sowie durch Erhitzen auf 100° wird er in Säure und Alkohol gespalten, während er, plötzlich einer höheren Temperatur ausgesetzt, in Platincyanür, Wasser und Propionitril zerfällt.

Halogenadditionsprodukte der Platindoppelcyanüre (473, 487). Von Chlor, Brom und Jod, besonders leicht von dem letzteren, können sich je mei Atome zu einem Molecul eines Platindoppelcyanürs direkt addiren, so das Verbindungen von der Art des »Perchlorplatincyankaliums«, Pt(CN)₄Cl₂K₂, entschen. In den Jodverbindungen dieser Art wird bei Behandlung mit Chlor oder Brom das Jod durch diese Elemente ersetzt. Aus den halogenhaltigen Salten lassen sich die betreffenden Säuren, wie die »Perchlorplatincyanwasserstoffsiume, Pt(CN)₄Cl₂H₂, isoliren. Durch Alkalien, ebenso durch Silberlösung oder durch Reduktionsmittel können solchen Additionsprodukten die Halogene wieder katzeren durch salpetersaures Quecksilberoxydul schön blau gefärbt werden, prim ihre Halogenadditionsprodukte damit weisse Niederschläge. Sie wirken bi Gegenwart von Alkalien bleichend, wie die Ferridcyanverbindungen. Diefingen, welche Chlor oder Brom enthalten, machen aus Jodkalium Jod frei (473).

Die freien Säuren und die Salze der Alkalien und Erden sind leicht löslich, meistens gut bysällisirbar, die Salze der Schwermetalle grösstentheils ziemlich schwer löslich. Dargestellt wirden (488):

 $P(CN)_4Cl_2H_2 + 4H_2O.$ $Pt(CN)_4Cl_2(NH_4)_2 + 2H_2O.$ $Pt(CN)_4Cl_2K_2 + 2H_2O.$ (457). $Pt(CN)_4Cl_2Ca.$ $Pt(CN)_4Cl_2Mg + xH_2O.$ $Pt(CN)_4Cl_2Ba + 5H_2O.$ $Pt(CN)_4Cl_2Mn + 2H_2O.$

 $\begin{array}{l} {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm H}_2 + {\rm xH}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_3({\rm NH}_4)_2. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Li}_2. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Na}_2. \\ - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm K}_2. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Ca} + 7{\rm H}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Sr} + 7{\rm H}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Ba} \\ - {\rm iH}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Mg} + {\rm xH}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Be}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Zn} + 5{\rm H}_3{\rm O}. - \\ - {\rm iCN})_4{\rm Br}_2{\rm Cd} + {\rm xH}_3{\rm O}. - {\rm [Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2]_3{\rm Al}_2 + 22{\rm H}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Pb} + 2{\rm H}_3{\rm O}. - \\ - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_2{\rm Co} + 5{\rm H}_3{\rm O}. - {\rm Pt}({\rm CN})_4{\rm Br}_3{\rm Ni} + {\rm xH}_3{\rm O}. \end{array}$

 $Pt(CN)_4J_2K_2$. — $Pt(CN)_4J_2Ba + xH_2O$. —

Diese Halogenadditionsprodukte können mit einem Ueberschusse der be-Trienden Platindoppelcyanüre zu eigenthümlichen Doppelverbindungen zusammen-Teen, von denen einige chlorhaltige zuerst durch Einwirkung geringerer Mengen Ulor auf die Platindoppelcyanüre dargestellt (490) und für die »Platindoppelmide, Pt(CN), K2, u. s. w. gehalten wurden. HADOW (473) wies nach, dass tiese Körper schon chlorhaltig seien, ihre Bildung also keineswegs der Ueberthrung von gelbem in rothes Blutlaugensalz entspreche. Er gab dafür die Gleithing: $6 \text{ Pt}(CN)_4 K_2 + Cl_2 = 5 [\text{Pt}(CN)_4 K_2] + \text{Pt}(CN)_4 Cl_2 K_2 = \text{Pt}_6 (CN)_2 4 Cl_2 K_{12}$ Chloroplatincyankalium). Das Verhältniss der halogenhaltigen zu den halogen-Total Componenten scheint übrigens nicht bei allen derartigen Doppelver-Andungen dasselbe zu sein (489). Durch überschüssiges Chlor, Brom oder Jod Ferden diese Verbindungen in die oben beschriebenen halogenreicheren Additions-Produkte (Perchlorplatincyankalium u. s. w.) übergeführt. Wie diese machen sie, soweit sie chlor- oder bromhaltig sind, aus Jodkalium Jod frei. Sie sind stark gefärbt und besitzen kupferrothen Metallglanz, werden aber von Wasser farbks gelöst.

Näher untersucht wurden: $5Pt(CN)_4K_2 + Pt(CN)_4Cl_2K_2 + 9H_2O$ (490, 473, 491). – $10Pt(CN)_4Sr + Pt(CN)_4J_2Sr$ (489).

Eine Reihe anscheinend analoger Doppelverbindungen stellte WESELSKY (456' durch Einwirkung geringer Mengen starker Salpetersäure auf Platindoppelcyanure dar. Er hielt sie ebenfalls für die Doppelcyanide des Platins (für Pt(CN)₃K₂ u. s. w.); sie scheinen aber den obigen halogenhaltigen Doppelverbindungen in der Weise zu entsprechen, dass sie anstatt der Halogenatome die Gruppe NO₃ (oder NO₂?) enthalten (473); vergl. über angebliches Bleiplatinsesquicyanid: (461). Auch die Schwefelsäure zeigt eine ähnliche Wirkung auf Platindoppelcyanüre. Sie soll Doppelverbindungen erzeugen, in denen ein Component die Gruppe SO₄ enthält (473).

Cyanirídium. Man kennt nur das Cyanid Ir₂(CN)₆ und solche Doppelcyanide. in denen jenes als ein Bestandtheil angenommen werden kann, nämlich die Iridiumcyanwasserstoffsäure, Ir₂(CN)_{1,2}H₆, und ihre Salze (492, 461).

Ir₂(CN)₆ scheidet sich allmählich als grünes Pulver aus einer mit Salzsäure versetzten Lösung der Iridiumcyanwasserstoffsäure ab. — Ir₂(CN)_{1.2}H₆. Starke Säure, aus Aether in wasserfreien Krusten krystallisirend, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Bei 300° entwickelt sie Blausäure und hinterlässt ein dunkelgrünes Pulver (461), — Ir₂(CN)_{1.2}K₆. Durch Schmelzen von Iridiumsalmiak mit 1½ Thln. Cyankalium darstellbar. Farblose, rhombische Krystalle, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol (492, 461, 493, 494). — Ir₂(CN)_{1.2}Ra₁ + 18H₂O. Leicht lösliche, wasserhelle, rhombliche Krystalle, die an der Luft 12 Mol. Wasset verlieren (461). Die Schwermetallsalze der Iridiumcyanwasserstoffsäure sind unlösliche ofer schwer lösliche Niederschläge (461).

Cyan palladium (495—497), Palladium cyan ür, Pd(CN)₂, entsteht als gelblichweiser Niederschlag bei der Fällung von neutraler Palladium chlorürlösung durch Quecksilbercyanid. Es hinterlässt beim Glühen reines Palladium. Es ist löslich in Ammoniak, in Cyankalium und in starker Blausäure. Aus der ammoniakalischen Lösung krystallisirt in farblosen Schuppen oder Nadeln die Verbindung Pd(CN)₂ + 2NH₂. — Palladium cyanid, Pd(CN)₄, bildet sich beim Schütteln von Kaliumpalladium chlorid mit Cyanquecksilberlösung. Blassrothe Flocken, die schunter Entstrbung und Blausäureentwicklung rasch zersetzen.

Die Doppelcyanüre entsprechen einer Palladiumcyanwasserstoffsäure, Pd (CN)₄H₂, die zer im freien Zustande nicht existirt. Aus der Lösung solcher Doppelcyanüre wird allmählich saum an der Luft, sofort auf Zusatz von Säuren Palladiumcyanür, durch Schwefelwasserstoff Schwefel palladium abgeschieden (Unterschied vom Platin). Zink fällt metallisches Palladium (497).

Pd(CN)₄(NH₄)₂ zersetzt sich beim Verdunsten seiner Lösung (497). Aus einer Lösung von Ammoniumpalladiumchlorür fällt Blausäure diese (?) Verbindung als weisses, krystallinische Pulver (498). — Pd(CN)₄K₂. Leicht durch Auflösen von Palladiumschwamm in Cyankalium lösung zu erhalten. Krystallisirt mit 3H₂O in verwitternden, farblosen, monoklinen Säulen ole mit 1H₂O in perlmutterglänzenden Blättchen (497). — Pd(CN)₄Na₂ + 3H₂O. Monokline Säulen, an der Luft nicht verwitternd (497). — Pd(CN)₄Ba + 4H₂O (497, 180). Gressachwach grünliche, monokline Prismen, isomorph mit dem Platincyanbarium. — Pd(CN)₄C + 4H₂O und Pd(CN)₄Mg + 4H₂O krystallisiren in farblosen Nadeln. — Pd(CN)₄Ple Pd(CN)₄Hg und Pd(CN)₄Ag₂ sind weisse Niederschläge, Pd(CN)₄Cu bildet eine himmelidau Fällung (497).

Mit Platindoppelcyantiren bilden die löslichen Palladiumdoppelcyantire nicht nur isomorph Mischungen, aondern auch bestimmte Doppelverbindungen. Die Verbindung Pd(CN₄Mischungen, 400 bildet sehr leicht lösliche, lebhaft orangerothe Nadeln, die beim Trock nen amaragdgrün, dann weiss, endlich bei 200° ganz wasserfrei und citronengelb werden 400.

Cyanthodium. Das Cyanid, Rh₂(CN)₆, wird aus seinem Kaliumdoppelsalz durch heise concentrirte Essignaure ausgeschieden (Trennung des Rhodiums vom Iridium). Blass carmin rothes Pulver (461). Rh₂(CN)_{1,2}K₆. Leicht durch Zusammenschmelzen von Ammoniumrhodium chlorid mit Cyankalium zu gewinnen. Monokline, durch Säuren leicht zersetzliche Krystalie (402)

Cyantuthenium. Bekannt sind die dem Ferrocyanwasserstoff entsprechende Ruthen

crawasserstoffsäure und Salze derselben. — Ruthencyanwasserstoffsäure, Ru(CN)₆H₄ (oder Ru₁(CN)₁, H₈), wird aus einer concentrirten Lösung des Ruthencyankaliums durch Zusatz was Salzsäure und Aether in perlmutterglänzenden, weissen Blättchen gefällt, die in Alkohol und Wast leicht löslich sind. Beim Erhitzen mit Salzsäure entwickelt sich Blausäure, und es entsteht übnihlich ein tief violettblauer Niederschlag (492). — Ru(CN)₆K₄ + 3H₂O. Durch Schmelzen Ammoniumrutheniumchlorid mit Cyankalium zu erhalten. Kleine, farblose, quadratische Likh isomorph mit dem gelben Blutlaugensalz. Die Lösung fällt Eisenoxydulsalze hell violett, Eisenoxydsalze dunkel violettblau, Kupfersalze rothbraun, Blei- und Zinksalze weiss. — Chlor craugt eine braungelbe Farbe (Ruthencyanidkalium?) (492).

Cyanosmium. Osmium cyanur, Os(CN)₂, soll der durch anhaltendes Kochen der benium cyanwasserstoffsäure mit Salzsäure entstehende, dunkelviolette Niederschlag sein (461).

Osmium'c yan wassers to ffsäure, $Os(CN)_6H_4$, wird durch rauchende Salzsäure aus der lösig ihres Kaliumsalzes in farblosen Blättchen ausgeschieden. Aus Alkohol in hexagonalen frozet krystallisirbar (461). $Os(CN)_6K_4 + 3H_2O$ (492, 461, 499). Durch Erhitzen von Anzummosmiumchlorid mit Cyankalium zu gewinnen (499). (vergl. 461). Gelbe (461) oder rebe (499) Blätter oder derbere Tafeln, isomorph mit Blutlaugensalz. — $Os(CN)_6Ba_2 + 6H_2O$. Relick gelbe, rhombische Prismen (461). $Os(CN)_6BaK_2 + 3H_2O$. Schwer lösliche, hellgelbe Römbeder (461); — Mit Eisenoxydulsalzen giebt das Osmiumcyankalium einen zunächst hellimm mit Eisenoxydsalzen einen schön dunkelvioletten Niederschlag. Kupfersalze werden rothima Blei-, Zink-, Silbersalze u. s. w. weiss gefällt.

Verbindungen des Cyans mit Chlor, Brom und Jod.

Cyanchlorid, (*)gassörmiges oder *)stüssiges Chlorcyan (*), CNCl. Zuerst 1;37 von Berthollet beobachtet (75). GAY-LUSSAC erkannte 1815 die Zusammenschung (500). Das Cyanchlorid entsteht bei der Einwirkung von Chlor auf Tassige Blausäure (75, 500) oder auf Cyanquecksilber (58).

Darstellung. Man leitei einen Chlorstrom durch wässrige (18—20 proc.) auf 0° abge
die Blausäure, wäscht die abgehobene leichtere Schicht (Verbindung (501) oder Gemenge (502)

Chlorcyan mit Blausäure) mit eiskaltem Wasser, behandelt sie zur Entfernung der Blausäure

Verkeiberoxyd, entwässert mit Chlorcalcium und lässt das beim Erwärmen entweichende

sich in stark abgekühlten Röhren condensiren (501, 505), — Bei dem von Wöhler ange
tham Verfahren, nach welchem man Chlor auf Cyanquecksilber bei Anwesenheit von Wasser

Verfahren lässt (503) können heftige Explosionen eintreten (504).

Farbloses Gas von äusserst heftig zu Thränen reizendem Geruch, leicht zu find sehr beweglichen Flüssigkeit condensirbar, die bei + 15,5° siedet (501, 506) wird bei -5 bis -6° erstarrt (501). Dampfdichte 2·13 (506). Dampftension ich. Bildungswärme (145). Bei 20° wird von Waser etwa das 25 fache, von deter das 50 fache, von Alkohol das 100 fache Volumen gasförmigen Chlorcyans ich. Urethan und Aethylchlorid zersetzt. In ganz reinem Zustande hält sich verflüssigte Cyanchlorid unverändert; in unreinem, namentlich bei Anwesenicht von freiem Chlor, geht es in festes Cyanurchlorid über (501). Mit Kalilauge ichte das Cyanchlorid Chlorkalium und cyansaures Kalium (500, 58), mit Ammonak Cyanamid und Salmiak (507).

Mit verschiedenen Chloriden tritt das Cyanchlorid zu festen Verbindungen zusammen: Cyanborchlorid, BCl₃·CNCl. Weisse, lockere Krystallmasse, die in hoher Temperatur Kar theilweiser Zersetzung sublimirt, durch Wasser in Cyanchlorid, Borsäure und Salzsäure Insett wird (509). Cyantitanchlorid, TiCl₄·CNCl. Schon unter 100° in feinen, eitronensten Krystallen sublimirbar, die ebenfalls von Wasser heftig zersetzt werden (503). — Cyantimonchlorid, SbCl₅·CNCl (?). Weisse Krystalle (510). — Cyaneisenchlorid (510) ande nicht rein dargestellt.

Das reine, bei 15.5° siedende Cyanchlorid wurde anfangs, da man an der wich unreinen Verbindung einen niedrigeren Siedepunkt beobachtet hatte, als

»flüssiges Chlorcyan« von dem »gasförmigen« unterschieden und für C₂N₂Cl₂ § halten (501). Die letztere Verbindung existirt aber in Wirklichkeit nicht (506, 50

Cyanurchlorid, Tricyanchlorid, festes Chlorcyan, C₃N₃Cl₃. Von Serull 1827 entdeckt, aber für Dicyanchlorid gehalten (58, 511). Liebig ermittelte de Moleculargrösse (512). Es bildet sich durch spontane Polymerisirung des nic ganz reinen, flüssigen Cyanchlorids (501). Direkt entsteht es beim Einleiten wir Chlor in wasserfreie Blausäure im Sonnenlicht (58, 511) oder in eine Auflösut von 1 Thl. wasserfreier Blausäure in 4 Thln. Aether (Darstellungsmethode 505), sowie bei der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Cyanursäure (515)

Weisse, anscheinend monokline Krystalle. Spec. Gew. 1·32. Schmp. 145 (505). Siedep. 190°. Dampfdichte 6·39 (514). Sehr giftig. Geruch stechen widerwärtig. Wenig löslich in Wasser, leicht in absolutem Alkohol und Aether. Von kaltem Wasser wird es nur sehr langsam, von wasserhaltiget Alkohol (512), sowie von heissem Wasser und besonders von wässrigen Alkalie (511) schnell in Salzsäure und Cyanursäure zerlegt. Salzsäurehaltiges Wasser bilde allmählich Salmiak unter Entwicklung von Kohlensäure (502).

Cyanbromid, CNBr. Von SERULLAS 1827 entdeckt (515, 58). Es entstehl bei Einwirkung von Brom auf Cyanquecksilber (58), Cyankalium (516) oder Blau säure (517) bei Gegenwart von Wasser.

Darstellung. Man trägt Brom in kleinen Antheilen in abgekühlte wässrige Blausau ein, bis die Flüssigkeit eine röthliche Färbung annimmt, und presst die nach kurzer Zeit ausge schiedenen Krystalle zwischen kaltem Fliesspapier (517); vergl. (516, 518).

Farblose Krystalle von heftigem, stechendem Geruch, schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr flüchtig, in langen Nadeln sublimirend, die sich bald in Würfel verwandeln. Löslich in Wasser und Alkohol. Sehr giftig. Der Schmeiz punkt wird sehr verschieden angegeben: 4° (517), 16° (58) und über 40° (514) Vielleicht liegt die Ursache in der von Serullas beobachteten Fähigkeit de Cyanbromids mit Wasser ein höher schmelzendes Hydrat zu bilden. Dampfdichte gefunden = 3.607 (514). Bildungswärme (145). Die Zersetzungen entsprechen denen des Cyanchlorids. Beim Schütteln der wässrigen Lösung mit Quecksilber entstehen Quecksilberbromür und Dicyan (517).

Cyanurbromid, C₃N₃Br₃, entsteht, wenn Cyanbromid für sich, oder bessel mit absolutem Aether auf 130—140° erhitzt wird. Weisses, amorphes Pulver, unlöslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in trockenem Aether. Erst über 300° schmelzend. Nicht unzersetzt flüchtig. Wasser zersetzt es allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur, schnell bei 100° in Cyanursäure und Bromwasserstoff (519).

Cyanjodid, CNJ. 1816 von DAVY entdeckt (520). Die Verbindung verflüchtigt sich, wenn Jod mit Cyanquecksilber (521), Cyansilber (522), auch mit anderen trocknen Metallcyaniden oder mit einer concentrirten Lösung von Cyankalium (523, 524) erhitzt wird.

Darstellung. Fein zerriebenes Cyanquecksilber wird mit einer ätherischen Lösung der doppelten Menge Jod übergossen, die Lösung des entstandenen Cyanjodids verdunstet und der Rückstand nochmals in Aether aufgenommen (525).

Das Cyanjodid sublimirt schon bei gewöhnlicher Temperatur in sehr feinen, locker verfilzten Nadeln. Aus Aether oder absolutem Alkohol krystallisirt es in kleinen, vierseitigen Tafeln, aus wässrigem Weingeist in langen, federförmig verzweigten Nadeln (526). Sehr giftig, von stechendem Geruch. Löslich in Wasser und Alkohol, leichter noch in Aether. Die Lösungen werden durch Silbersalze

micht gesällt (521). Mit einer Lösung von schwessigsaurem Kalium entstehen solott Blausäure, Jodwasserstoffsäure und schweselsaures Kalium (528). Beim Schätteln mit Quecksilber werden Quecksilberjodür und Dicyan gebildet (522). Bleingswärme: (145). Das Cyanjodid kommt mitunter in erheblichen Mengen im käussichen Jod vor (529—532).

Em Polymeres des Cyanjodids ist nicht bekannt.

Ein Jodcyanjodkalium (524) wurde als Produkt der Einwirkung von Jod mi concentrirte Cyankaliumlösung in langen, farblosen Nadeln erhalten, die bei \mathfrak{M}° unter Verstüchtigung von Cyanjodid schmelzen, auch schon durch Wasser und Arther zerlegt werden. Ihre ätherische Lösung liesert beim Verdunsten ausser och auch derbe Krystalle von der Zusammensetzung KJ+4CNJ+4H₂O, die bei \mathfrak{M}° Cyanjodid entwickeln und dann bei 120—130° schmelzen.

Cyansäuren, CNOH. Es sind zwei isomere Verbindungen von dieser Lummensetzung möglich: CN und CN Das Hydroxylderivat des Cyans, CNOH, bezeichnet man als die ≯eigentliche Cyansäure«, die Verbindung (NH, (das Carbimid), als >Isocyansäure (. Von beiden Cyansäuren sind Liter bekannt; dagegen kennt man im freien Zustande nur eine einzige Cyanine, und ebenso liegen nur die Salze von einer einzigen Cyansäure vor. Von den Cyansäureestern sind die »Cyanätholine«, welche bei Einwirkung von Cyanchlorid auf Alkaliäthylate entstehen, entschieden als Derivate der eigentlichen Cyansäure zu betrachten. Die isomeren Isocyansäureester (die >gewöhnlichen Cyansäureester«) lassen sich aus den einzig bekannten cyansauren Salzen gewinnen, z. B. durch Destillation des cyansauren Kaliums mit den Alkaliselzen der Aetherschwefelsäuren. Man sieht darin einen Grund, auch die cyan-'auren Salze als Salze der Isocyansäure (als CO·NK u.s. w.) zu betrachten, für welche Auffassung auch die Bildung von Formamid bei der Einwirkung von Natriumamalgam auf cyansaures Kalium spricht. Ebenso pflegt man, obgleich be Zugehörigkeit dieser einzig bekannten cyansauren Salze zu der einzig beuraten freien Cyansäure nicht ganz zweisellos erwiesen ist, auch die letztere sur ^{te Iso}cyansäure (Carbimid) zu halten. Diese Ansicht stützt sich namentlich adie Leichtigkeit, mit der die freie Cyansäure mit Wasser in Ammoniak und Ishlensäure zerfällt.

Das bei Einwirkung von Cyanchlorid auf starke Kalilauge entstehende cyansane Kalium ist, entgegen der früheren Annahme (533), nicht von dem gewöhnlichen Salz verschieden (534).

Cyansäure, Isocyansäure, Carbimid, CO·NH. Salze der Cyansäure wurden nerst 1822 von Wöhler (535) untersucht. Die freie Cyansäure gewannen Liebig und Wöhler 1830 (536) durch Erhitzen der Cyanursäure.

Entwässerte Cyanursäure wird in einem rechtwinklig gebogenen Verbrennungsrohr, dessen absteigender Schenkel die Cyansäuredämpfe in eine auf — 20° abgekühlte Vorlage führt, von der Biegung beginnend und zweckmässig unter Durchleiten eines langsamen Kohlensäurestroms ethitat (537).

Auch beim Erwärmen von Harnstoff mit Phosphorsäureanhydrid verflüchtigt sich Cyansäure (538). Es gelingt dagegen nicht, die Cyansäure aus ihren Salzen darzustellen. Bei Gegenwart von Wasser wird sie fast im Augenblick ihres Freiwerdens zersetzt, bei Abwesenheit desselben entweder zu Cyanursäure oder zu Cyanelid polymerisirt. Wenn man z. B. auf cyansaures Kalium trockne Salzsäure

einwirken lässt, so entsteht eine Verbindung der Cyansäure mit Salzsäure, auf welcher die letztere nicht entfernt werden kann, ohne dass die Cyansäure sich in Cyanursäure verwandelt. Wird das cyansaure Kalium mit krystallisirter Oxal säure zusammengerieben, so resultirt Cyamelid. Unzureichende Mengen stärkere Säuren fällen aus der eiskalten, wässrigen Lösung jenes Salzes saures cyanur saures Kalium.

Die Cyansäure ist eine farblose, sehr bewegliche, leicht flüchtige Flüssigkei von stechendem, an Essigsäure erinnerndem, stark zu Thränen reizendem Geruch auf der Haut sofort schmerzhafte Blasen erzeugend. Spec. Gew. 1:14 bei 01 1.1558 bei -20° . Dampfdichte gefunden bei $100^\circ = 1.51$, bei $440^\circ = 1.31$ (berechnet 1.488) (5.39). Die flüssige Säure polymerisirt sich selbst bei 0° schot innerhalb einer Stunde zu sestem Cyamelid. Wird eine weitere Selbsterhitzun nicht durch Abkühlen vermieden, so verläuft die Polymerisirung fast momental unter lebhaftem Aufkochen und explosionsartigen Erschütterungen. 1 Grm. Cyan naure entwickelt bei dieser Polymerisirung 410 Wärmeeinheiten (540). Von Wasser wird die Cyansaure bei 0° zunächst unverändert zu einer stark sauer reagirenden. stechend riechenden Flüssigkeit gelöst. Denselben Geruch bemerkt man auch, wenn cyansaures Kalium in eiskalte, verdünnte Schweselsäure eingetragen wird Sehr bald aber wird, namentlich bei grösserer Concentration, selbst bei 0° di withhrige Cyansaure in Kohlensäure und Ammoniak zersetzt: CO·NH + H₂C CO + NHa. Die Lösung der Cyansäure in absolutem Aether ist langen Zeit haltbar. Von Alkoholen wird die Cyansäure zu Allophansäureestern geiss (5.16). Mit wasserfreiem Acetaldehyd bildet sie Trigensäure (5.36), mit anderes Aldehyden die entsprechenden Verbindungen (537, 541).

Die Salze der Cyansäure sind meistens leicht löslich. Schwer löslich sind grand und Salze von Blei, Kupfer, Quecksilber und Silber. Die Alkalisalz trocknem Zustande noch bei Dunkelrothglühhitze nicht zersetzt. Mit Wanner zufallen sie in Ammoniak und kohlensaure Salze. Die Salze der alkalische der meisten Schwermetalle zerfallen beim Erhitzen in die Cyamada Kohlensäure: (CON)₂Ca = CN₂Ca + CO₂ (542).

trocknem Ammoniak, CON·NH₄, entsteht durch direkte Vereinigung von Cvan trocknem Ammoniak oder beim Einleiten von Ammoniak in eine athersel (536). Leicht löslich in Wasser. Das gelöste Salz setzt sich in der Hitze schnell in Harnstoff um, mit welchem es isomer ist. Diesell releitet es, wenn es im trocknen Zustande erbitzt wird. Zu einer Losung mach demaelben Salze gelangt man auch durch Digeriren von cyansaurem Konder von cyansaurem Silber mit Salmiak, sowie durch Zersetzung von cyanita achwefelsaurem Ammoniak. (Darstellung des Harnstoffs.)

und verwandelt sich in cyansaures Kalium. Leicht wird diese Oxydation durc und verwandelt sich in cyansaures Kalium. Leicht wird diese Oxydation durc lattenstein oder von Bleioxyden erreicht. Darstellung: Man schmilzt 8 1% littlaugensala mit 3 Thln. trocknem kohlensaurem Kalium und rührt in die etwa noch flüssige Masse allmählich 15 Thle. Mennige ein, worauf der Tiegel nes gebracht, die Schmelze dann ausgegossen, gepulvert und mit siedendem Weiter gebracht, die Schmelze dann ausgegossen, gepulvert und mit siedendem Weiter wird (543, vergl. 546, 544, 545). — Cyansaures Kalium entsteht auch, wer tillauge oder über glühendes kohlensaures Kalium geleitet wird (547), ferner bei aubantlinsaurem Kalium (548), bei der Elektrolyse des Cyankaliums (549). hillutlaugensala oder Cyanquecksilber oder stickstoffhaltiger Kohle mit Salpeter 342 von Melam, Ammelin oder Ammelid mit Kaliumhydroxyd (Lizzig), beim hat mehlorid in Kalilauge (533, 534).

Aus aufmet heissen, weingeistigen Lösung krystallisirt das cyansaure Kalium in durchsichtiger

waserfreien Blättern vom spec. Gew. 2.05. Leicht löslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Weingest, fast unlöslich in absolutem Alkohol. In trocknem Zustande unverändert schmelzbar. Path Wasser wird das Salz schnell zu kohlensaurem Kalium und Ammoniak zersetzt. Kalium, Esc. Kohle, Wasserstoffgas reduciren es in Glühhitze zu Cyankalium. Natriumamalgam bildet an der neutral gehaltenen Lösung des Salzes Formamid (550). Bildungswärme: (145), Lösungszeme: (192).

Das cyansaure Natrium ist dem Kaliumsalz ähnlich, krystallisirbar. Das Bariumsalz im aus einer mit essigsaurem Barium versetzten Lösung von cyansaurem Kalium durch Alkotol in seinen Nadeln gesällt, auch durch Schmelzen von cyansaurem Barium gewonnen werden beketzelus). Das Calciumsalz ist nicht krystallisirbar. Cyansaures Thallium, CONTI(551). in Wasser lösliche, in Alkohol unlösliche Blättchen. Cyansaures Blei, (CON), Pb (547). krystallisischer, selbst in siedendem Wasser schwer löslicher Niederschlag. Sehr beständig. Zu verz Darstellung befreit man eine Lösung von rohem cyansaurem Kalium durch salpetersaures krize von kohlensaurem Salz und fällt das Filtrat mit salpetersaurem Blei (552). Cyansaures biber, CONAg (547). Weisser Niederschlag, auch in siedendem Wasser sehr schwer löslich, icht solich in verdünnter Salpetersäure und in Ammoniak. Aus letzterer Lösung krystallisirt gossen Blättern eine Verbindung des Salzes mit Ammoniak, aus welcher dieses an der Lust entwicht Cyansaures Kobaltkalium, (CON), Co + 2CONK (487), wird aus cyansaurem Salzum und essigsaurem Kobalt in schwer löslichen, dunkelblauen, quadratischen Krystallen chalten.

Salzsaures Carbimid, CONH-HCl (554). Wenn über getrocknetes cyansaures Kalium wies Salzsäuregas geleitet wird, so tritt starke Erhitzung ein, und es destillirt diese Verzichen von Cyansäure mit Salzsäure als eine wasserhelle, an der Luft stark rauchende, nach schrieben und Cyansäure riechende Flüssigkeit. Mit Wasser zersetzt sie sich stürmisch zu Kohlensent und Salmiak, mit Alkohol zu Salzsäure und Cyanürsäureester. In trocknem Zustande wird se bei gewöhnlicher Temperatur allmählich, beim Erhitzen sofort in Salzsäure und Cyamelid bestett.

Ester der gewöhnlichen Cyansäure (Isocyansäureester) wurden zuerst 1848 von Wurtz (555) durch Erhitzen von cyansaurem Kalium mit den Alkalisaben der Aetherschwefelsäuren dargestellt, wobei durch Polymerisirung gleichzeitig die entsprechenden Ester der Cyanursäure entstehen: $CONK + C_9H_5$. $SO_4K = CON \cdot C_2H_5 + SO_4K_2$. Sie bilden sich ferner bei der Oxydation der Erhylamine mit Quecksilberoxyd (556): $C_2H_5 \cdot NC + O = CON \cdot C_2H_5$ und bei Einwirkung von Alkyljodiden auf cyansaures Silber in niederer Temperatur $SC_2H_3J + CONAg = AgJ + CON \cdot C_2H_5$. Isocyansäureester der aromaschen Reihe wurden von Hofmann durch Erhitzen der betreffenden Urethane auch Phosphorsäureanhydrid dargestellt (558). Eine theilweise derartige Zersetzung releiden diese Urethane auch schon, wenn sie für sich destillirt werden:

$$C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot OC_9H_5 = CON \cdot C_6H_5 + C_9H_5 \cdot OH.$$

Die Isocyansäureester sind unzersetzt destillirbare Flüssigkeiten von hestigem, ersickendem Geruch. Beim Ausbewahren polymerisiren sie sich meistens zu den Cyanursäureestern. Die Polymerisirung wird durch die Gegenwart von Spuren verschiedener Substanzen, besonders von Triäthylphosphin, sehr beschleunigt. Bei den Isocyansäureestern der aromatischen Reihe wird sie durch das letztere in wenigen Augenblicken bewirkt, wobei aber nicht durch Verdreisachung des Molekulargewichts die Cyanursäureester, sondern durch Verdoppelung desselben die Dicyansäureester (Isodicyansäureester) entstehen (559—561).

Wegen ihrer grossen Reactionsfähigkeit dienen die Isocyansäureester häufig 45 Ausgangsmaterial für die Darstellung anderer Verbindungen. Beim Erhitzen 61 Alkalilauge zerfallen sie in Kohlensäure und primäre Aminbasen: $CON \cdot C_2H_5 - ^{2}KOH = CO_3K_2 + NH_2 \cdot C_2H_5$. In entsprechender Weise geben sie mit den

Wie die Isocyansäure (das Carbimid) selber, vermögen auch die Ester sich, mit Halogenwasserstoffsäuren zu verbinden: CON·C₂H₃·HCl = >salzsaures Aethylcarbimid.«

Isocyansäure-Methylester (Methylcarbimid, Methylcarbonylamin), CON·CH₃ (555, 556). Siedep. 43-45°. Verwandelt sich bei der Berührung mit einem Tropfen Triäthylphosphmaugenblicklich unter starker Erhitzung in Krystalle einer bei 98° schmelzenden polymeren Verbindung [Isodicyansäureester? (560)]. Der Methylester entsteht auch unter heftiger Reaktion bei gelindem Erwärmen von Acetmonobromamid mit kohlensaurem Silber: $2C_2H_3O\cdot NHBr+CO_3\Lambda\xi_1=2CON\cdot CH_3+2AgBr+H_2O+CO_3$ (623).

Aethylester, CON·C₂H₅ (555). Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von heftigemerstickendem Geruch. Spec. Gew. 0.898. Siedep. 60°. In völlig reinem Zustande in rugeschmolzenen Röhren, sowie in ätherischer Lösung unbegrenzt lange haltbar. Durch längere Berührung mit Triäthylamin entsteht der Cyanursäureester (562). Aus diesem scheint auch das durch Triäthylphosphin sich bildende Polymere zu bestehen (560). Bei Einwirkung von Natriumäthylat wird unter geeigneten Bedingungen neben Triäthylamin, oder statt desselben eine Rasc. C₁H₁₉N₃O (Carbotriäthyltriamin), gebildet (563). Die Salzsäureverbindung, CON·C₂H₃·HCl. welche durch Einleiten von Salzsäuregas in den Ester, sowie bei der Destillation von salzsaurtm Diäthylharnstoff entsteht (564), ist eine stechend riechende, bei 95° [oder 108—112° (565) siedende Flüssigkeit, die von Wasser heftig in Kohlensäure und salzsaures Aethylamin zerleg wird. Ihr entspricht die Bromwasserstoffverbindung, CON·C₂H₃·HBr (565), welche 118—122° siedet.

Isobutylester, CON·C₄H₉ (566). Bei gemässigter Einwirkung von cyansaurem Silbs auf Isobutyljodid erhalten. Siedep. ca. 110°.

Butylester, CON. C. H. (567).

Tertiärbutylester, CON·C(CH₃)₃ (566). Wesentliches Produkt der heftigen Euwirkung von cyansaurem Silber auf Isobutyljodid. Siedep. 85·5°. Spec. Gew. 0·8676 bei 0 Bel 180° spaltet er sich vollständig in Isobutylen und Cyansäure, resp. Cyanursäure. Triäthyphosphin wirkt nicht polymerisirend. Mit Salzsäure liefert der Ester tertiäres Butylamin, m. Wasser oder Kalilauge aber den entsprechenden Dibutylharnstoff CO[NH·C(CH₃)₃]₂.

Isoamylester, CON-C₃H₁₁ (568, 569). Siedep. 134—135°. Wird durch Triathy phosphin au dem Cyanur-Murcester polymerisirt.

Hexylester, CON·C₆H₁₂ (570). Allylester, CON·C₂H₅ (557). Siedep. 83 Borneolester (?) (571).

Phenylester (Phenylearbimid, Phenylearbonylamin, Carbanil), CON-C₆H₅, wird dur Destillation von Phenylurethan mit Phosphorsäureanhydrid gewonnen (558): C₆H₅·NH-CO-OC₂F = CON-C₆H₅ + C₂H₅·OH. Entsteht auch bei der Destillation von Oxalyldiphenylguanid (Oxamelanil) (572), bei der Destillation des Oxanilids (573) oder des Carbanilids (574) m. Phosphorsäureanhydrid. Flüssigkeit von hestig zu Thränen reizendem Geruch. Siedep. 165

Spec. Gew. 1-092 bei 15° (558). Giebt mit Wasser Kohlensäure und Carbanilid, mit Alkoholen die phenylirten Urethane. Bei Berührung mit Triäthylphosphin polymerisirt es sich heftig zu dem Isodicyansäure-Phenylester. Der Parabromphenylester, CON·C₆H₄Br, wurde aus dem Prabromphenylurethan erhalten. Schmp. 39°, Siedep. 226° (634).

Isodicyansäure-Phenylester, $C_{14}H_{10}N_5O_2$ (559, 558, 561), krystallisirt aus Alkohol a keinen, quadratischen Tafeln. Schmp. 175°. Beim Erhitzen wird daraus der einfache Isotransäurester regenerirt, beim Erhitzen mit Alkohol Diphenylallophansäureester gebildet. Mit alkoholischem Ammoniak entsteht Diphenylbiuret, mit Anilin Triphenylbiuret, beim Erhitzen mit Flenol auf 150° der Phenylester der Phenylcarbaminsäure (561). Der Isodicyansäure-Parabromphenylester, (CON· C_6H_4 Br)₂, entsteht bei der Berührung des entsprechenden Isocyansäuresters mit Triäthylphosphin. Schmp. 199°. Er giebt mit alkoholischem Ammoniak Dibromphenylester (634).

lsocyansäure-Orthotolylester, $CON \cdot C_7H_7$ (575, 576). Siedep. 185—186°. Wird drift Triäthylphosphin zu einer festen Verbindung polymerisirt.

Paratolylester, $CON \cdot C_7H_7$ (558). Siedep. 185°. Geht ebenfalls bei Berührung mit Frährlphosphin in ein festes Polymeres über.

Toluylenester, (CON)₂·C₇H₆ (577). Heftig riechende, gelbe Krystalle. Schmp. 95°.

Benzylester, CON·CH₂·C₆H₅, erhält man neben viel Cyanursäureester durch Erhitzen

va cyansaurem Silber mit Benzylchlorid (578, 579) oder Benzylbromid (580). Zwischen 175°

zi 200° siedende Flüssigkeit, die sich leicht zu Cyanursäureester polymerisirt und mit Alkalien

benjamin liefert.

Metaxylylester, CON·C₈H₉ (1, 3, 4) (558). Nur schwach riechende Flüssigkeit, bei W siedend, von geringerer Reaktionsfähigkeit als die niederen Homologen.

Cumylester, CON·C₁₀H₁₃ (581).

Diphenylester, CON·C, 2H, (582). Fest. Aus Aether in Nadeln krystallisirend.

Naphtylester, CON·C₁₀H₇ (558). Flüssig. Siedep. 269—270°. Bei gewöhnlicher Imperatur fast geruchlos. Wird durch Triäthylphosphin fast momentan polymerisirt.

Die normale Cyansäure, CN·OH, ist weder im freien Zustande, noch in form von Salzen bekannt. Ihre Ester aber, die »Cyanätholine«, lassen sich durch Einwirkung von Cyanchlorid, -bromid oder -jodid (621, 622), Cyanurchlorid, Cyanurbromid oder Dicyan (622) auf die Natriumäthylate gewinnen. Es sind in Wasser unlösliche Flüssigkeiten, die sich im Gegensatz zu den isomeren Isocyanzetestern nicht unzersetzt destilliren lassen und nur einen schwachen, nicht zehenden, sondern ätherischen Geruch besitzen. Beim Kochen mit Alkalien zur mit Salzsäure zerfallen sie in Alkohol und Cyansäure, resp. deren Umtaldungsprodukte.

Cyansäure-Methylester, CN·OCH₃ (583). Erstarrt nach kürzerer oder längerer Zeit intm Gemenge von dem Methylester der normalen Cyanursäure und dem Dimethylester der Anidocyanursäure.

Cyansäure-Aethylester, CN·OC₂H₅ (584). Spec. Gew. 1·1271 bei 15°. Verwandelt dalmählich in ein festes Gemenge von Amidocyanursäurediäthylester, Diamidocyanursäureäthylester und Cyanursäureester (583). Vergl. (621, 622). Beim Einleiten von Salzsäure entstehen der und Aethylchlorid (565).

Cyansaure-Amylester (?) (583).

Dicyansäuren sind nicht bekannt. Vergl. (586). Als Ester einer deranigen Säure erkannte Hofmann (560, 561) einige der Polymerisationsprodukte, relche bei Berührung mit Triäthylphosphin aus den Isocyansäureestern entstehen. S. d.) Als Derivat einer Dicyansäure ist ferner zu betrachten die

Amidodicyansäure, C₂ON₃H₃. — CO $\stackrel{\text{NH}}{\sim}$ C:NH, welche beim kochen von Dicyandiamid mit Barytwasser, leichter durch Addition von Cyanzid zu cyansaurem Kalium erhalten wird (586).

Eine wässrige Lösung von 1 Thl. Cyanamid und 2 Thln. cyansaurem Kalium lässt man 24 Stunden in der Kälte stehen, zerstört dann die Cyansäure durch Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure, fällt mit Silberlösung und zersetzt das ausgeschiedene Silbersalz durch Salzsäure.

Die Säure krystallisirt aus Wasser in langen, wasserfreien Nadeln. Sie reagint sauer und zersetzt kohlensaure Salze. Durch concentrirte Säuren wird sie, namentlich in der Wärme, unter Aufbrausen und gleichzeitigem Auftreten des Cyansäuregeruchs zersetzt. Mit Schwefelsäure und deren doppeltem Volumen Wasser auf 60-70° erwärmt bildet sie unter Wasseraufnahme Biuret (587).

In den Salzen ist meistens nur eins der Wasserstoffatome durch Metall vertreten. $C_2ON_3H_2N_2$ $C_2ON_3H_2K$ und $(C_2ON_3H_2)_2Ba + 3H_2O$ sind krystallinisch. $C_2ON_3H_2Ag$ ist ein unlosliche amorphes Pulver, aus Ammoniak in kleinen Nadeln krystallisirbar. $(C_2ON_3H_2)_2Cu + 4H_2O$ bildet grosse, himmelblaue, in kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle. Beim Kochen wird das unlösliche Salz $C_2ON_3HCu + 2H_2O$ als dunkelgrünes Pulver abgeschieden (586).

Tricyansäuren, C₃N₃O₃H₃ (Cyanursäuren). Bei Säuren von dieser Zusammensetzung kann zunächst dieselbe Constitutionsverschiedenheit vorkommen, welche zwischen der Isocyansäure und der nur in ihren Estern bekannten normalen Cyansäure besteht. Man unterscheidet darnach die Isotricyansäure.

$$HO-C=N-C-OH$$
 $NH-CO-NH$, von der normalen Tricyansäure,
 $N=C-N$
 OH

kennt aber auch hier von der normalen Säure mit Bestimmtheit nur die Ester, während man als die Isotricyansäure die gewöhnliche Cyanursäure zu betrachten hat.

Ausser jenen beiden symmetrischen Tricyansäuren sind Isomere von unsymmetrischer Constitution möglich, wie HN_CO_N-CO_NH₃ und

 $CO = N - CO - NH - CO - NH_2$. Dargestellt wurden ausser der gewöhnlichen Cyanursäure zwei als α -Cyanursäure und β -Cyanursäure bezeichnete Isomere (588), von denen nicht bekannt ist, ob eine von ihnen die normale Tricyansäure ist, oder ob beiden unsymmetrische Formeln zukommen, ferner die Cyanilsäure (589), bei welcher es ebenfalls für die Beurtheilung der Constitution an Anhaltspunkten fehlt.

Cyanursäure, (Isocyanursäure, Tricarbimid), C₃O₃N₃H₃ + 2H₂O. Diese Säure, sowie ihre Ester entstehen häufig durch Polymerisirung der gewöhnlichen Cyansäure und ihrer entsprechenden Derivate. Die Cyanursäure wurde sechon von Scheele (590) als Produkt der trocknen Destillation von Harnsäure beobachtet und als Brenzharnsäure bezeichnet, dann 1818 von Serullas (511) durch Zersetzung des Cyanurchlorids mit Wasser, 1829 von Wöhler (591) durch Erhitzen von Harnstoff dargestellt. Sie entsteht reichlich beim Erhitzen von salzsaurem Harnstoff (592) und anderer Säureverbindungen des letzteren, sowie namentlich beim Einleiten von Chlor in geschmolzenen Harnstoff (593). Ihre Bildung wurde ferner beobachtet beim Erhitzen von Harnstoff mit Phosphorsaureanhydrid (594), beim Erwärmen von Cyanamid mit concentrirter Schwefelsaure (594), bei der Einwirkung von Ammoniak auf Carbonylchlorid (595), beim Erhitzen von Xanthogenamid (596), beim Erhitzen von Guanamid mit Salpetersäure (597) von Melamin, Ammelid oder Ammelin mit concentrirter Schwefelsäure (598) oder verdünnter Salpetersäure (599), von Thioprussiamsäure mit Salzsäure (600).

Darstellung. Man leitet trocknes Chlorgas durch geschmolzenen Harnstoff, entfernt aus dem Produkt den Salmiak durch kaltes Wasser und lässt den Rückstand aus siedendem Wasser

krystallisiren (593). Durch übermangansaures Kalium in alkalischer Lösung (601) oder durch Zutröpfeln von Salpetersäure zu ihrer Lösung in concentrirter Schwefelsäure (536) lässt sich die rohe Säure entfärben.

Die Cyanursäure krystallisirt aus Wasser in monoklinen Prismen (602, 603, 594) mit 2 Mol. Krystallwasser, aus concentrirter Salzsäure, Salpetersäure oder Schweselsäure in wassersreien Quadratoctaëdern (594). Die wasserhaltigen Krystalle haben das spec. Gew. 1·722—1·735 (443), vergl. (540). Sie verwittern an der Lust und verlieren bei 100° alles Krystallwasser. Sie lösen sich in etwa 40 Thln. kaltem, in 24 Thln. siedendem Wasser, in 300 Thln. Alkohol, gar nicht in Aether. Die entwässerte Säure verwandelt sich bei etwa 360° in Cyansäure, wobei zugleich Cyamelid entsteht. Erst bei längerem Kochen mit concentrirter Salzsäure oder Salpetersäure oder bei längerem Erhitzen mit concentrirter Schweselsäure zersällt sie in Kohlensäure und Ammoniak. Mit Phosphorpentachlorid liesert sie Cyanurchlorid (513). Verbrennungswärme: (604).

Die Cyanursäure ist dreibasisch, bildet aber mit den meisten Basen vorwiegend saure Salze.

Von ihren Salzen (605) sind diejenigen der Alkalien und alkalischen Erden losiich, die der Schwermetalle nicht oder schwer löslich.

Das saure Ammoniaksalz, C₃O₃N₃H₂·NH₄ + H₂O. krystallisirt in stark glänzenden, a der Luft verwitternden Prismen.

Kaliumsalze: C₃O₃N₃H₂K. Schwer lösliche Würfel (606). Das Salz lässt sich auch örekt ans einer kalten Lösung des rohen, cyansauren Kaliums durch Salzsäure oder Essigsäure gewinnen (607). — C₃O₃N₃HK₂ wird aus der Lösung des vorigen Salzes in Kalilauge durch Alkohol in feinen Nadeln gefällt, die durch Wasser in jenes Salz und Alkali zurückzersetzt werden (606).

Das dreibasische Natriumsalz, C₃O₃N₃Na₃, scheidet sich in feinen Nadeln aus, wenn ⁷¹ gesättigter Cyanursäurelösung überschüssige, heisse, concentrirte Natronlauge gesetzt wird, in welcher es unlöslich ist (608).

Bariumsalze, $(C_3O_3N_2H_2)_2Ba+2H_2O$, fällt allmählich aus einer in Siedhitze bis zur beibenden Trübung mit Barytwasser versetzten Cyanursäurelösung in kleinen, fast unlöslichen men nieder, die erst bei 280° wasserfrei werden. — $(C_3O_3N_3H)_2Ba_2+3H_2O$ wird durch moniakalische Chlorbariumlösung als pulvriger, krystallinischer Niederschlag gefällt (605).

Ein Calciumsalz wurde in leicht löslichen Warzen erhalten (609).

Bleisalz, (C₃O₃N₃)₂Pb₃ + 3H₂O. Am besten durch Eintröpfeln von basisch essigsaurem Li in überschüssige, siedend heisse Cyanursäurelösung zu erhalten. Aus mikroskopischen regen bestehender Niederschlag. Zerfällt beim Erhitzen im Wasserstoffstrom in Cyanammonium ilamstoff und Blei (605).

Einfache Kupfersalze von bestimmter Zusammensetzung lassen sich nicht darstellen (605). Cuprammoniumsalze. $C_3O_3N_3H[(NH_3)_2Cu] + H_2O$. Wenn verdünnte, schwach am-makalische Lösungen von Cyanursäure und von schwefelsaurem Kupfer heiss gemischt werden, scheidet sich beim Erkalten diese Verbindung in kleinen, amethystrothen Krystallen aus, die km Erhitzen auf 230° dunkelolivengrün werden (605). — Das Salz $(C_3O_3N_3H_2)_2 \cdot [(NH_3)_2Cu]$ utsteht als violetter Niederschlag, wenn eine Lösung von Cyanursäure in sehr überschüssigem Armoniak zu einer solchen Lösung von schwefelsaurem Kupfer gesetzt wird (610).

Silbersalze, C₃O₃N₃HAg₂. In essigsäurehaltiger Lösung von essigsaurem Silber durch ⁽⁾ranursäure entstehender krystallinischer Niederschlag (605). C₃O₃N₃Ag₃. Durch Fällung ⁽⁾teser, ammoniakalischer Lösungen von Cyanursäure und salpetersaurem Silber zu erhalten. ⁽⁾Krystallinischer, auch in verdünnter Salpetersäure kaum löslicher Niederschlag, der erst bei 300° ⁽⁾Abserfrei wird (611, 596), vergl. (605).

Argentammoniumsalz, $C_3O_3N_3H \cdot (NH_3Ag)_2$, entsteht beim Digeriren des secundären Sücrsalzes mit Ammoniak. In letzterem unlöslich. Giebt zwischen 60 und 300° allmählich Lie, Ammoniak ab. $-C_3O_3N_3Ag_3 + C_3O_3N_3(NH_4)_3 + H_2O$; (611, 605). $C_3O_3N_2Ag_2K$?

bildet sich beim Kochen des secundären Silbersalzes mit Kalilauge (605). (C₂O₃N₃)₂Ag₄Pb + 2H₂O beim Kochen des Bleisalzes mit überschüssigem salpetersaurem Silber (605).

Cyanursaurer Harnstoff, C₃O₃N₃H₃·CON₂H₄, krystallirsirt beim Erkalten einer Lösung von Cyanursaure in heisser, concentrirter Harnstofflösung (613), entsteht auch neben Cyansaure beim Erhitzen von Harnstoff mit Phosphorsäureanhydrid (594). Nadelförmige, monokline Krystalle.

Cyanursaures Biuret. Als Nebenprodukt bei der Biuretbereitung erhaltene Nadeln (615). Ester der (Iso-) Cyanursäure wurden zuerst 1848 von Wurtz (614) durch Destillation von cyanursaurem Kalium mit ätherschwefelsaurem Alkalisalz dargestellt. Als Nebenprodukte erhält man sie bei der analogen Bereitung der Isocyansäureester aus cyansaurem Kalium. Sie entstehen ferner durch intramoleculare Umlagerung in der Hitze aus den isomeren Estern der normalen Tricyansäure (583), beim Erhitzen von cyanursaurem Silber mit Alkyljodiden (564), beim Erhitzen der Salzsäure- oder Bromwasserstoffverbindungen der Isocyansäureester im geschlossenen Rohr auf 100° (585) und bei anhaltendem Erhitzen der Trialkylmelamine mit Salzsäure (616).

Es sind krystallinische, geruchlose, unzersetzt flüchtige Körper, die beim Kochen mit Alkalien in gleicher Weise wie die Isocyansäureester in Kohlensäure und primäre Aminbasen zerfallen (614).

Isocyanursäure-Methylester, $C_3O_3N_3(CH_2)_2$. Bei 175—176° schmelzende Prismen, etwas loslich in siedendem Wasser, leicht in Alkohol. Siedep. 274° (614). — Eine Verbindung des Methylesters mit Formamid und eine solche mit Diformamid sind bei der Einwirkung von Quecksilberoxyd auf Methylcarbylamin neben dem Isocyansäureester erhalten worden (556). Die erste Verbindung, $C_2O_3N_3(CH_2)_2 + CHO \cdot NH_2$, schmilzt unter theilweiser Sublimation bei 175°, die letztere, $C_2O_3N_3(CH_2)_3 + (CHO)_2 \cdot NH$, schmilzt bei 163° und siedet unter einem Druck von 24 Millim. bei 168°.

Dimethylcyanursäure, $C_3O_3N_3H(CH_3)_2$, wurde unter den Produkten der trocknen Destillation von Methylacetylharnstoff, $(CH_3\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_3H_3O)$, gefunden (776). Am heissem Wasser in Nadeln krystallisirbar, die bei 222° schmelzen. Das Silbersalz ist schwer loslich und gut krystallisirbar.

Aethylester, C₂O₂N₃(C₂H₅)₂ (614, 564). Rhombische Prismen (618). Schmp. 95°. Siedep. 276°. Mit Wasserdämpfen leicht flüchtig. Leicht löslich in Alkohol und in Sinten. ziemlich reichlich auch in heissem Wasser. Durch Phosphorpentachlorid wird der Ester nicht angegriffen. Er zersetzt sich auch nicht beim Kochen mit Ammoniak. In der Kalischmelte angegriffen er sich in Aethylamin und Kohlensäure (614), ebenso beim Kochen mit wässengen Alkalien oder mit Barytlösung, wobei sich aber zunächst als Zwischenprodukte Triäthylbiuret (504) and Triathylguanidin (563) bilden. In trocknem Chlorgas auf 150° erhitzt, bildet der Cyanurauseretter ein festes, zuweilen krystallinisches Substitutionsprodukt, C₉O₂N₂H₁₁Cl₄ (564).

Dikthylcyanursäure, $C_2O_2N_2H\cdot(C_2H_5)_2$. Nebenprodukt von der Bereitung des Inters, bei dessen Krystallisation es in der Mutterlauge bleibt und aus deren Verdunstungsmit Barytwasser ausgekocht werden kann (564). Die Säure entsteht auch beim Ersymmetrischen Diäthylharnstoffs (620). — Rhomboëder, leicht löslich in Alkoholund beissem Wasser. Schmp. 173°. Unzersetzt flüchtig. Durch Alkalien nur schwer und Aethylamin spaltbar. Aus ihrer Lösung in Ammoniak, Alkalien oder Barytwischen krusten erhaltenen Bariumverbindung bestimmte Salze mit Silber, Kupfer, Quecksilberoxydul. Man erhält dieselben durch Fällung einer ammoniakalischen Losung mit den betreftenden Metallsalzen.

Isocyansaure-Butylester (614).

Durch kurzes Kochen von Tripbenylmet alkoholischer Salzsäure gewonnen (616). Bei 264° schmelsende Prismen, wesentmet flüchtig.

Hauptprodukt der Einwirkung wir generature Silber (578). Neben Benzylurethan und Dibensylhamstoff auch

bei der Einwirkung von Cyanurchlorid auf Benzylalkohol entstehend (625). Schmp. 157°. Siedep. 320°. Spaltet sich in der Kalischmelze in Benzylamin und Kohlensäure.

Normale Cyanursäure (Normale Tricyansäure), C₃N₃(OH)₃. Die Ester dieser weder in freiem Zustande noch in Form von Salzen bekannten Säure entstehen durch Polymerisirung der normalen Cyansäureester (der Aetholine) und werden bei der Bereitung der letzteren als Neben- oder sogar als Hauptprodukte gewonnen (583). Bei der Destillation verwandeln sie sich in die Isocyanursäureester. Alkalien spalten sie in Alkohol und die gewöhnliche (Iso-)Cyanursäure.

Der Methylester, C₃N₃O₃(CH₃)₃, kann von dem bei der Polymerisirung des normalen Cransäure-Methylesters gleichzeitig entstehenden Amidocyanursäuredimethylester durch Aufnehmen in Arther getrennt werden. Er krystallisirt aus heissem Wasser in Nadeln, die bei 132° schmelzen und bei 160-170° unter Verwandlung in den Isocyanursäureester destilliren (583).

Aethylester, C₂N₃O₃(C₂H₅)₃ (583, 621, 622, 626). Durch Einwirkung von Natriumicht auf Cyanbromid in ätheralkoholischer Lösung rein gewonnen (626). Krystallisirt aus
Astieralkohol in schönen, glänzenden Prismen. Schmp. 29°. In kaltem Wasser etwas löslich.
Die Lösung trübt sich beim Erwärmen. Beim Verdunsten der wässerigen Lösung bilden sich
Nadeln mit 12 Mol. Wasser, die leicht verwittern. Unter einem Druck von 40—50 Millim. siedet
der Ester bei 235°. Bei 250° geht er in den Isocyanursäureester über. Mit Bromwasser bildet
Tein beim Trocknen wieder zerfallendes krystallinisches Additionsprodukt, C₃N₃O₃(C₂H₅)₃Br₆,
Unterschied von den Isocyanursäureestern). —

Phenylester, C₃N₃O₃(C₆H₅)₃ (583). Aus Cyanchlorid und Natriumphenylat erhalten. Linge, feine Nadeln, löslich in Benzol, wenig in Alkohol, fast unlöslich in Wasser und Aether. Schmp. 224°. Der Ester bildet sich auch bei der Destillation des Carbanilidsäureesters (627).

Amidoderivate der normalen Cyanursäure, nämlich Ester der Amidocyanursäure, C₃N₃·NH₂·(OH)₂, (Melanurensäureester?) und der Diamidocyanursäure, C₃N₃(NH₂)₂·OH, entstehen wegen der Gegenwart von Feuchtigkeit als Nebenprodukte bei der Bereitung der normalen Cyanursäureester, sowie bei der Einwirkung von Ammoniak auf die letzteren (583).

Amidocyanursäure-Dimethylester, C₃N₃·NH₂·(OCH₃)₂. Aus heissem Wasser in nombischen Tafeln krystallisirend, in kaltem Wasser schwer löslich, leicht in heissem Alkohol, ist unlöslich in kaltem Aether. Schmp. 212°.

Die Silberverbindung, $C_3N_3 \cdot NH_2 \cdot (OCH_3)_2 + NO_3Ag$, bildet schwer lösliche Nadeln. Amidocyanursäure-Diäthylester, $C_3N_3 \cdot NH_3 \cdot (OC_2H_5)_2$. Bei 97° schmelzende immen. Mit salpetersaurem Silber bildet der Ester die beiden Verbindungen: $C_7H_{12}N_4O_2 \cdot NO_3Ag$ und $2(C_7H_{12}N_4O_3) + NO_3Ag$.

Diamidocyanursäure-Aethylester, C₃N₃(NH₂)₂·OC₂H₅. Bei 190—200° schmelende, in Alkohol schwer lösliche Krystalle. Mit salpetersaurem Silber bilden sie eine in feinen Nadeln krystallisirende Verbindung.

a-Cyanursäure und β-Cyanursäure sind zwei Isomere der Cyanursäure $_{6}$ emannt worden, welche neben einander unter Abspaltung von Bromoform entstehen, wenn Hexabromaceton mit Harnstoff oder Biuret auf 170—180° erhitzt wird (588): $C_{2}O_{2}N_{3}H_{5} + C_{3}OBr_{6} = 2CHBr_{3} + C_{3}N_{3}O_{3}H_{3}$. Sie lassen sich durch Krystallisation aus Alkohol trennen, worin die α-Säure viel schwerer löslich ist.

z-Cyanursäure, $C_3N_3O_3H_3+H_2O$. Kleine, leicht verwitternde Nadeln, in heissem Wasser viel leichter löslich, als in kaltem, unlöslich in Aether. 100 Thle. Alkohol lösen bei 22° 0·556 Thle. wasserfreier Säure. Aus Salpeteraure krystallisirt die Säure ohne Krystallwasser. Sie sublimirt beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. In höherer Temperatur giebt sie Cyansäuredampf. Durch Kochen mit verdünnter Schwefelsäure sowie durch Erhitzen mit rauchender Salpetersäure wird die Säure in die gewöhnliche Cyanursäure übergeführt. Mit Phosphorpentachlorid liefert sie wie diese Cyanurchlorid.

Das dreibasische Natriumsalz ist, wie das der gewöhnlichen Cyanursäure, unlöslich in heisser Natronlauge. $C_3N_3N_3HBa+4H_2O$ fällt nieder, wenn in die heisse Lösung der Säure Barytlösung bis zur bleibenden Trübung eingetröpfelt wird. [Gewöhnliche Cyanursäure bildet hierbei $(C_3N_3O_3H_2)_2Ba+2H_2O.$]

(C₃N₃O₃H)₂·(NH₄)₂Cu, braunvioletter, pulveriger Niederschlag. — C₃N₃O₃·NH₄·Ag, + H₂O, weisser Niederschlag.

β-Cyanursäure, C₃N₃O₃H₃. Krystallisirt aus heisser, wässeriger Lösung in feinen, seideglänzenden Nadeln. Unlöslich in Aether. In Alkohol und Wasser viel leichter löslich als die α-Säure. Sublimirt ohne zu schmelzen und giebt in stärkerer Hitze keine Cyansäure. Anhaltend mit Natronlauge gekocht zerfällt diese Säure fast völlig in Kohlensäure und Ammoniak.

 $(C_3N_3O_3H)_2 \cdot (NH_4)_2$ Cu, hellvioletter Niederschlag. $C_3N_3O_3 \cdot NH_4Ag_2 + H_3O$, weiser Niederschlag.

Cyanilsäure, $C_3N_3O_3 + 2H_2O$. Von Liebig (589) durch Kochen von Mellon mit Salpetersäure erhalten. Die Saure krystallisirt aus heissem Wasser in breiten Blättern, aus Salpetersäure in vierseitigen Prismen. Beim Erhitzen giebt sie Cyansäure. Sie unterscheidet sich durch grössere Löslichkeit von der gewöhnlichen Cyanursäure, geht aber in diese über, wenn sie in concentrater Schwefelsäure gelöst und durch Wasser daraus gefällt wird.

Cyamelid, (CNOH)_x (606). Produkt der spontanen Polymerisirung der Cyansäure. Man erhält es auch durch gelindes Erwärmen gleicher Theile cyansauren Kaliums und krystallisirter Oxalsäure. Weisses, amorphes Pulver oder emailartige Masse, unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren. Beim Erhitzen geht das Cyamelid in Cyansäure über. Von concentrirter Kalilauge wird es zu cyanursaurem Kalium gelöst. Beim Erwärmen mit concentrirter Schwefelsaure entsteht ebenfalls zunächst Cyanursäure (594), dann Kohlensäure und Ammoniak.

Sulfo cyansäuren (Thiocyansäuren), CNSH. Von den beiden möglichen Säuren dieser empirischen Zusammensetzung ist in freiem Zustande und in Form von Salzen nur eine bekannt, und zwar entspricht diese bekannte Sulfocyansuure (die Rhodanwasserstoffsäure) in ihrer Constitution trotz analoger Bildungsweise nicht der gewöhnlichen (Iso-) Cyansäure, sondern der nur in Esterform bekannten normalen Cyansäure. Umgekehrt ist es hier die Isosulfocyansäure, CS:NH, von welcher nur Ester bekannt sind. Diese mit den Rhodanestern isomeren Ester sind die sogenannten :Senföles (s. diesen Art.).

Sulfocyansäure (Rhodanwasserstoff), CN·SH. Diese Säure wurde, nachdem sie bereits 1790 von Winterl, 1798 von Buchholz, 1804 von Rink (100) an ihrer Eisenreaction beobachtet worden war, zuerst 1808 von Porret (200) eingehender untersucht. Dieser stellte ihre qualitative, erst Berzelius 1820 (114) auch ihre quantitative Zusammensetzung fest. Letzterer führte später für das darin angenommene Radical CNS die Bezeichnung »Rhodan« ein (698) — abgeleitet von 6000 wegen der rothen Eisenreaction.

Salze der Sulfocyansäure (Rhodanide) können durch direkte Addition vor Schwefel zu Cyaniden entstehen; so bildet sich das Kaliumsalz, wenn Cyankalium resp. Blutlaugensalz mit Schwefel geschmolzen, oder wenn concentrirte Cyankaliumlösung mit Schwefel gekocht wird. Das Kaliumsalz entsteht ferner belängerem Kochen von Blutlaugensalz mit Schwefelkalium oder mit kohlensaurem Kalium und Schwefel (127), beim Kochen von Berlinerblau mit Schwefelkalium (260), beim Ueberleiten von Dicyan über erhitztes Kaliumdisulfid (166) und beim Auflösen von Persulfocyansäure in Cyankaliumlösung (638). —

Trifft Schwefelkohlenstoffdampf mit mässig erhitztem Natriumamid zusammen, so entsteht Rhodannatrium (253): NaNH₂ + CS₂ = CNSNa + H₂S. Rhodan-ammonium wird beim Verdampfen von Blausäure mit mehrfach Schwefelammonium gebildet (116): $CNH + (NH_4)_2S_2 = CNS(NH_4) + NH_4 \cdot SH$, ebenso beim Ertitzen von Schwefelkohlenstoff mit aikoholischem Ammoniak (318): $CS_2 + 4NH_3 = CNS(NH_4) + (NH_4)_2S$. Xanthogenamid wird beim Kochen mit Barytlösung in Aikohol und Sulfocyansäure gespalten: $NH_9 \cdot CS \cdot OC_2H_5 = CNSH + C_2H_5 \cdot OH(414)$.

Rhodanammonium, aus Ammoniak und Schwefelkohlenstoff entstanden, ist ein Bestandtheil des Gaswassers. Kleine Mengen von Alkalirhodaniden sind im Speichel (GMELIN) und im Harn von Säugethieren (345, 397), ebenso im menschlichen Schweiss (414) gefunden worden.

Darstellung der freien Säure. Verdünnte Sulfocyansäure lässt sich aus ihren Salzen durch Destillation mit nicht überschüssiger und mindestens vierfach verdünnter Schwefelsäure greinen, eine stärkere wässrige Säure durch Destillation von Rhodankalium mit Phosphorsäure in wecentrirter Lösung, oder besser durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf in Wasser spendirtes Rhodanquecksilber (414) oder Rhodanblei (640). Die wasserfreie Säure erhält man droch gelindes Erhitzen von Rhodanquecksilber in einem Strom von trocknem Schwefelwasserstoff sie Beim Arbeiten mit grösseren Mengen treten hierbei Explosionen ein (414).

Die wasserfreie Sulfocyansäure ist eine farblose, sich sehr bald gelblich wiende Flüssigkeit von stechendem, an Essigsäure erinnerndem Geruch, in einer Kitemischung krystallinisch erstarrend. Eine 12·7 proc. wässrige Lösung hat bei 17 das spec. Gew. 1·04 (414), vergl. (260, 632, 633).

Durch die concentrirte Lösung wird auf Papier ein rother Fleck erzeugt, der Luft, namentlich beim Erwärmen, bald verschwindet (585, 857). Die Rässige Säure wirkt nicht giftig (414).

Die wasserfreie oder die concentrirte wässrige Säure zersetzt sich, namentlich in höherer Temperatur, leicht in Blausäure und Persulfocyansäure: 3CNSH = C₂N₂S₃H₂ + CNH (553, 612). In der Kälte scheint die wasserfreie Säure sich auch, ähnlich wie die Cyansäure, polymerisiren zu können. Das betreffende inclukt, eine feste, gelbe Substanz, ist noch nicht näher untersucht (414). Versunte (etwa 5 proc.), wässrige Lösungen sind monatelang haltbar. Bei der includen der wässrigen Säure verflüchtigt sich diese grösstentheils unverändert, zu ein Theil wird, namentlich bei Gegenwart von Mineralsäuren, zersetzt. Je der Concentration entstehen hierbei nach obiger Gleichung wesentlich säure und Persulfocyansäure, oder Kohlensäure, Ammoniak und Schweselthenstoft, resp. Schweselwasserstoff:

$$2CNSH + 2H_2O = CO_2 + CS_2 + 2NH_3$$
 oder $CNSH + 2H_2O = CO_2 + H_2S + NH_3$ (612).

Mit Schweselwasserstoff gesättigte wässrige Sulfocyansäure zersetzt sich in Schweselkohlenstoff und Ammoniak: $CNSH + H_2S = CS_2 + NH_3$ (612). Diese zweren Zersetzungen entsprechen derjenigen, welche die Isocyansäure durch waser erleidet.

Oxydationsmittel wie Uebermangansäure bilden aus der Sulfocyansäure Siwefelsäure und Blausäure (631). Chlor oder Salpetersäure erzeugen unter eiger Reaction Pseudoschwefelcyan. Mit Zink und Salzsäure entstehen Schwefelserstoff, Ammoniak, Methylamin und Trithioformaldehyd (617). Beim Erwärmen Er Sulfocyansäure oder ihrer Alkalisalze mit mässig concentrirter Schwefelsäure erden Ammoniak und Kohlenoxysulfid gebildet (619): CNSH + H₂O = NH₃ - CSO. Organische Säuren liefern neben Kohlenoxysulfid die Säureamide oder

Nitrile (628, 629): $CNSH + C_2H_3O \cdot OH = CSO + C_2H_3O \cdot NH_2$. Wird Eisessig mit Rhodanammonium auf höchstens 80° erwärmt, so entsteht als Zwischenprodukt zunächst eine Acetylpersulfocyansäure (630).

Die Salze der Sulfocyansäure sind zum grössten Theil löslich. Unlöslich sind diejenigen von Blei, Silber, Kupfer und Quecksilber. Die Lösung des Eisenrhodanids ist höchst intensiv blutroth gefärbt. Man benutzt daher Eisenoxydsalte zur Erkennung löslicher Rhodanide und umgekehrt. Die Färbung entsteht auch in mässig stark mit Salzsäure angesäuerter Lösung. Alkalisalze der Weinsäure, Aepselsäure, Citronensäure u. a. verhindern die Rothfärbung (634), die Alkairhodanide lassen sich im trocknen Zustande bei Luftabschluss sehr stark erhitzen, ohne Zersetzung zu erleiden. Bei Luftzutritt entweicht schweflige Säure und er entstehen schwefelsaure und cyansaure Salze. Die Rhodanide der Schwermetalle zersetzen sich in der Hitze, wobei gewöhnlich Schwefel und Schwefelkohlenstoff sich verflüchtigen und ein Gemenge von Schweselmetall und Mellon zurückbleibt. Das letztere liefert endlich in starker Glühhitze Dicyan und Stickstoff. Die genannten unlöslichen Rhodanide werden durch Schwefelwasserstoff leicht und vollständig zersetzt (635, 636). Das Quecksilberrhodanür wird auch durch Salzsiure und durch lösliche Chloride leicht zerlegt (414), Rhodansilber dagegen von verdunnten Lösungen solcher Chloride oder Bromide nicht oder nur theilweise angegriffen. Umgekehrt wird Chlorsilber in ammoniakalischer Lösung durch Rhodanammonium vollständig in Silberrhodanid übergeführt (637).

Bildungswärme von Rhodaniden: (705).

Lösliche Rhodanide können mittelst Normalsilberlösung in gleicher Weise wie lösliche Chloride quantitativ bestimmt werden (639). Andererseits findet das Rhodanammonium Anwendung in der volumetrischen Analyse zur Bestimmung von Silber, Kupfer, Quecksilber, sowie der Halogene und des Cyans (637). Es kann ebenfalls zur Trennung der Metalle der Schwefelammoniumgruppe benutzt werden (640).

Rhodanammonium, CN·SNH₄. Das Salz wird zweckmässig gewonnen durch Erwärmen von Blausäure mit mehrfach Schwefelammonium (116) oder von alkoholischem Ammonium mit Schwefelkohlenstoff (318, 641, 642). Gells gab für die fabrikmässige Darstellung ein Verfahren an, nach welchem man wässriges Ammoniak, Schwefelammonium und Schwefelkohlenstoff ohne Verwendung von Alkohol, aber unter Zusatz von etwas emulsionirend wirkendem fetten Oel auf einander einwirken lässt und von der entstandenen Lösung des Rhodanammoniums de noch vorhandenen flüchtigen Schwefelverbindungen abdestillirt (643), vergl. (285).

Grosse Tafeln vom spec. Gew. 1-3075 bei 13° (463). Aeusserst leicht löslich in Wasset und Alkohol. Zerfliesslich. Schmp. 159° (644). Längere Zeit bis nahe über seinen Schmeltpunkt erhitzt geht das Salz in den isomeren Sulfoharnstoff über (644, 645). In höherer Temperatur (180—190°) tritt Spaltung in Rhodanguanidin und sulfokohlensaures Ammoniak (11. (646, 645). Bei 230—250° entstehen Thioprussiamsäuren (647). In noch höherer Temperatur bildet sich Melam und schliesslich Mellon (648).

100 Thle. Wasser lösen bei 0° 122·1, bei 20° 162·2 Thle. Rhodanammonium (649). Bei der Auflösung tritt sehr starke Temperaturerniedrigung ein (649, 650, 705). Bildungswärme: (705 Verschiedene Metalloxyde (HgO, ZnO, Ag₃O) werden von der Lösung des Salzes zu krystallistibaren Doppelrhodaniden gelöst (651). Mit Quecksilbercyanid entsteht die in Nadeln krystallistiende Verbindung CNS·NH₄ + Hg(CN)₂ (652).

Durch Zusammenschmelzen von Rhodanammonium mit Chloralhydrat und Krystallisiren de Wasser nicht löslichen Theils aus heissem Alkohol wurden lange, farblose Nadeln einer Norwang C₄H₄Cl₄N₃S erhalten (765).

Rhodankalium, CNSK. Darstellung: Man schmilzt 32 Thle. Schwefel mit 17 Thla

Schmelzen, bis die Reaction auf Blutlaugensalz sich nicht mehr zeigt, verstärkt schliesslich das Feuer, um alles unterschwestigsaure Salz in schweselsaures zu verwandeln, zieht die erkaltete Masse mit Wasser aus, neutralisirt mit Schweselsäure, dampst zur Trockne und krystallisirt aus Alkohol (653), vergl. (654-656).

Fabrikmässig lässt sich das Salz wie das Rhodanammonium nach der Gélis'schen Methode gewinnen, indem vor der Destillation Schwefelkalium zugesetzt wird (657). Nach Fleck (658) fabricirt man es durch Eintragen eines Gemenges von Schwefel, Kohle und schwefelsaurem Ammoniak in eine Schmelze aus Pottasche und Schwefel: $SO_4(NH_4)_2 + C + S = CNS \cdot NH_4 + SO_2 + 2H_2O$ und $2CNS \cdot NH_4 + K_2S = 2CNSK + (NH_4)_2S$.

Gewinnung aus dem Ammoniakwasser und aus der Laming'schen Mischung der Gasfabriken: S. (659).

Das Salz krystallisirt besonders gut aus heissem Weingeist in etwas zerfliesslichen, langen, salpeterähnlichen, gestreisten Prismen. Spec. Gew. 1·886—1·906 (660). 100 Thle. Wasser lösen bei 0° 177·2 Thle., bei 20° 217·0 Thle. (649). Lösungswärme: (705). Beim Mischen von 150 Thln. des Salzes mit 100 Thln. Wasser von 10·8° erniedrigt sich die Temperatur auf — 23·7° (649). Schmp. 161·2° (661). Das geschmolzene Salz färbt sich bei weiterem Erhitzen im Porcellantiegel braun, dann grün, schliesslich indigblau, wird aber beim Erkalten wieder sarblos (662). Das Rhodankalium und ähnliche Rhodanide wirken nicht gistig (663, 414).

Doppelverbindungen: $CNSK + Hg(CN)_2 + 2H_2O$ (664, 652, 665). — $2CNSK + HgJ_2 + 2H_2O$ (665).

Durch Einwirkung von Phosphortrichlorid auf alkoholische Rhodankaliumlösung wurde eine in feinen, weissen Nadeln krystallisirende Verbindung C₈H₁₈N₄S₄O erhalten (766).

Rhodannatrium, CNSNa. Zerfliessliche, rhombische Tafeln (666, 656). — CNSNa + Hg(CN)₂ (652).

Rhodanlithium, CNSLi. Sehr zerfliessliche Blätter (414).

Rhodancalcium, (CNS)₂Ca + 3H₂O, krystallisirt nur schwierig (666). — (CNS)₂Ca + 2Hg(CN)₂ + 8H₂O (652), vergl. (664). — Rhodanstrontium, (CNS)₂Sr + 3H₂O. Warzenförmige Massen (666). — (CNS)₂Sr + 2Hg(CN)₂ + 4H₂O (652). — Rhodanbarium, (CNS)₂Ba + 2H₂O. Lange Nadeln (666). — (CNS)₂Ba + 2Hg(CN)₂ + 4H₂O (652), vergl. (703). — Rhodanmagnesium, (CNS)₂Mg + 4H₂O (666). — (CNS)₂Mg + 2Hg(CN)₂ + 4H₂O (652). (Die Rhodanide von Ca, Sr, Ba, Mg sind leicht löslich in Wasser und Alkohol. Sie zerfliessen an der Luft, beginnen unter'm Exsiccator zu verwittern, werden aber erst weit über 100° wasserfrei.)

Rhodanberyllium (414, 676). — Rhodanzink, (CNS)₂Zn. Aus Alkohol gut krystallisirbar (666). Aus seiner ammoniakalischen Lösung scheidet sich die Verbindung (CNS)₂Zn + 2NH₂ in rhombischen Prismen ab, welche durch Wasser in Zinkoxyd und Rhodanammonium zerlegt werden (666, 651). — (CNS)₂Zn + 2Hg(CN)₂ + 4H₂O. — (CNS)₂Zn + 2Hg(CN)₃ + 3NH₃ (652). — Rhodancadmium, (CNS)₂Cd. Kleine, glänzende Krystalle (666). — (CNS)₂Cd + 2NH₃ (666). — (CNS)₂Cd + 2Hg(CN)₃ + 4H₂O (652).

Quecksilberthodanut, (CNS)₂Hg₂ (553, 667). Aus Quecksilberoxydulsalzen und Rhodankalium wird meistens ein grauer, aus metallischem Quecksilber und Rhodanid bestehender Niederschlag erhalten (414). Nur bei Anwendung eines grossen Ueberschusses von sehr verdünntem, etwas saurem salpetersauren Quecksilberoxydul verwandelt sich jener Niederschlag bei längerem Stehen in weisses Quecksilberrhodanur. Von heisser Salzsäure, sowie von Rhodankaliumlösung wird es unter Abscheidung von Quecksilber gelöst (665).

Quecksilberrhodanid, (CNS)₂Hg. Aus salpetersaurem Quecksilberoxyd und Rhodankalium als weisser, im Ueberschuss beider Salze löslicher Niederschlag zu erhalten (414, 665). Erwas löslich in Alkohol, Aether und in siedendem Wasser, aus letzterem in Blättchen, aus heissem Alkohol in Nadeln krystallisirbar. Von löslichen Chloriden wird es unter Umsetzung leicht gelöst. Bei der Zersetzung durch Erhitzen bläht sich die Masse zu äusserst voluminösen, wurmförmigen Gebilden auf (*Pharaoschlangen*). Bei Luftabschluss sind die Produkte der bei 1650 eintretenden Zersetzung Schwefelkohlenstoff, Schwefelquecksilber und Mellon (414).

 $(CNS)_2Hg + 2CNSH$. Gelbe Nadeln (414). — $(CNS)_2Hg + 3HgO$ (651). — CNS: $Hg \cdot C_2H_2O_2$ (668). — $(CNS)_2Hg + 2CNS \cdot NH_4$ (651). — $2(CNS)_2Hg + 3NH_2 + H_2O(i)$

(651). — (CNS), Hg + CNK + 2H, O (664, 667, 665). Perlmutterglänzende Blättchen oder feine Prismen, in kaltem Wasser schwer löslich. Die Lösung wird durch Alkalien nicht gefällt. — (CNS), Hg + (CNS), Zn (669). — CNS·Hg·NH, + HgO (667, 665, 651). — Rhodanaluminium. Die Lösung trocknet unter theilweiser Zersetzung zu einer gummiartigen Masse ein (666).

```
(CNS)_3Ce + 7H_2O (342). -(CNS)_3Ce + 3Hg(CN)_2 + 12H_2O (342). 

(CNS)_3Y + 6H_2O (250). -(CNS)_3Y + 3Hg(CN)_2 + 12H_2O (670). 

(CNS)_3Er + 6H_2O (250). -(CNS)_3Er + 3Hg(CN)_2 + 12H_2O (670). 

(CNS)_3La + 7H_2O (346). -(CNS)_3La + 3Hg(CN)_2 + 12H_2O (346). 

(CNS)_3Di + 6H_2O (681).
```

Rhodanblei, (CNS), Pb, scheidet sich aus den gemischten Lösungen von Rhodankalium und neutralem essigsauren Blei allmählich in stark glänzenden, gelben Krystallen ab, die in kaltem Wasser fast unlöslich sind, durch heisses in freie Säure und das gelbe, pulvrige, basische Salz CNS·PbOH zerlegt werden (671). Monoklin. Spec. Gew. 3·82 (672). Die basische Verbindung wird auch direkt aus Rhodankalium durch Bleiessig als weisser, käsiger, beim Trocknen gelb werdender Niederschlag gefällt.

Thalliumrhod anur, CNSTI (673, 414). Weisser Niederschlag, aus heissem Wasser in dünnen, glänzenden Blättchen krystallisirend. Quadratisch (674).

Kaliumthalliumrhodanür. Grosse, glänzende Prismen (690).

Zinnrhodantir, (CNS)₂Sn. Citronengelb, löslich in Wasser und Alkohol. Die wässrige Lösung reflektirt das Licht blau (675).

Rhodanwismuth, (CNS)₃Bi. Die orangerothe Lösung des Wismuthhydroxyds in Sulfocyansäure setzt beim Verdampfen ein gelbes, pulvriges, basisches Salz ab, worauf bei weiterem Verdunsten das normale Salz als dunkel orangerothes Pulver niederfällt (666).

Chromrhodanid, (CNS)6Cr2. Schwarzgrüne, amorphe, zerfliessliche Masse (675).

Eine Reihe von Doppelverbindungen, die Chromidrhodanide (677) leiten sich von der Chromidsulfocyansäure, (CNS)₁₂Cr₂H₆, ab, von welcher man eine dunkel weinrothe, stark saure Lösung aus ihrem Blei- oder Silbersalz durch Schwefelwasserstoff gewinnen kann. In fester Form ist die freie Säure nicht bekannt; die Lösung zersetzt sich beim Verdampfen in Chrom-rhodanid und Sulfocyansäure. — (CNS)₁₂Cr₂K₆ + 8H₂O gewinnt man durch zweistündiges Erhitzen von 6 Thln. Rhodankalium mit 5 Thln. Chromalaun in mässig concentrirter Lösung, Ausfällung der schwefelsauren Salze durch Alkohol, Verdunsten des Filtrats und Umkrystallisiren aus Alkohol. Fast schwarze, im durchfallenden Licht rubinrothe Krystalle des quadratischen Systems, bei 110° wasserfrei werdend. Die Lösung des Salzes wird durch kohlensaure Alkalien und Schwefelammonium nicht, durch verdünnte Natronlauge erst beim Erwärmen gefällt, beim Verdampfen mit Salzsäure aber vollständig zu Chlorkalium und Chromchlorid zersetzt. — (CNS)₁₂Cr₂(NH₄)₆ + 8H₃O. — (CNS)₁₂Cr₂Na₆ + 14H₃O. — (CNS)₁₂Cr₂Ba₃ + 16H₃O. — (CNS)₁₂Cr₂Pa₆. — (CNS)₁₂Cr₂Pb₃ + 4Pb(OH)₂ + 8H₃O (677).

Für die Darstellung einer Reihe complicirterer Chromverbindungen, der » Chromammoniumrhodanide«, ist das Ausgangsmaterial ein Ammoniaksalz (CNS)₈H₂N₄(H₁₀Cr₂)(NH₄)₂. Für die Gewinnung dieses Salzes trägt man in geschmolzenes Rhodanammonium so lange gepulvertes dichromsaures Kalium ein, bis die Masse fest wird, behandelt das Produkt mit heissem Wasser und bringt in das rubinrothe Filtrat Stucke von Salmiak, worauf sich die Verbindung in kleinen, granatrothen Schuppen oder in Rhombendodekaedern abscheidet (678), vergl. (679). Das Salz löst sich auch in Weingeist und in Aether. Es schmeckt sehr bitter. Längere Zeit mit Wasser erhitzt zerfällt es in Rhodanammonium, Chromrhodanid und etwas Chromoxyd. Durch verdünnte Säuren oder Alkalien wird es leicht zersetzt.

Die Kaliumverbindung, (CNS)₈H₂N₄(H₁₀Cr₂)K₂, (bei 100° wasserfrei) erhält man aus dem Ammoniaksalz durch Behandeln mit concentrirter Kalilauge und Umkrystallisiren der ausgeschiedenen Krystalle aus heissem Wasser. Rubinrothe Blätter oder Würfel. — Das entsprechende Natriumsalz krystallisirt in fettglänzenden Schuppen. — Mit verschiedenen Schwermetallsalzen geben die obigen löslichen Salze Niederschläge: (CNS)₈H₂N₄(H₁₀Cr₂)Hg. Rosenrothe, flockige Fällung. — (CNS)₈H₂N₄(H₁₀Cr₂)Cu₂ entsteht bei der Fällung durch Kupfervitriol und schweflige Säure als gelber, pulvriger Niederschlag. — Silbersalze werden rosenroth.

Eleisalze gelblich roth gefällt. — Aus der Quecksilberverbindung wurde durch Schwefelwasserstoff die freie Säure (CNS)₈H₄N₄(H₁₀Cr₂) gewonnen, deren tiefrothe Lösung bei vorsichtigem Verdunsten zu einer rothen, amorphen Masse eintrocknet (678).

Molybdänrhodanid, (CNS)₃Mo (?), ist in Wasser und in Aether mit höchst intensiver, dunkel carminrother Farbe löslich. (Empfindliche Reaction auf Molybdän) (680). — Ueber eine Quecksilberverbindung desselben s. (697).

Manganrhodanür, $(CNS)_2Mn + 3H_2O$ (666).

Eisenrhodanür, (CNS)₃Fe + 3H₂O (682). Ziemlich grosse, grüne Prismen, die sich, wie ihre farblose Lösung, an der Luft schnell roth färben. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. — (CNS)₂Fe + (CNS)₃Hg (669).

Eisenrh odanid, (CNS)₆Fe₂ + 3H₂O (669). Kleine, schwarzrothe, würselartige Krystalle. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Die Lösungen sind höchst intensiv blutroth gefärbt. [Reaction auf lösliche Rhodanide oder auf Eisenoxydsalz vergl. (634, 669, 683, 684)]. Aus einer mit überschüssigem Rhodanammonium versetzten Eisenoxydsalzlösung wird durch Zusatz von doppelt kohlensaurem Natrium bis zur Entfärbung alles Eisen gesällt. Es lässt sich auf diesem Wege quantitativ von Kobalt und Nickel trennen (640). — Quecksilber-Eisenrhodanid (?) (697).

Kobaltrhodanür, (CNS)₂Co [+ ½H₂O? (666)], dunkelviolette Prismen (682). Die verdünnte wässerige Lösung ist rosenroth; beim Concentriren färbt sie sich schliesslich tief blau. Alkoholische oder ätherische Lösungen zeigen auch bei grosser Verdünnung eine intensiv blaue Färbung, die zur Erkennung des Kobalts (685), sowie zu seiner quantitativen Bestimmung auf optischem Wege (686) benutzt werden kann. — (CNS)₂Co + (CNS)₂Hg (669). Indigoblaue Prismen. [Vergl. (697).]

Nickelrhodanur, $(CNS)_2Ni + \frac{1}{2}H_2O$ (666). Gelbliches, krystallinisches Pulver. — $(CNS)_3Ni + 4NH_3$ (666). Blaue Krystalle. — $(CNS)_2Ni + (CNS)_2Hg + 2H_2O$. Himmelblaue Nadeln (669).

Uranrhodanür, (CNS), U, und Uranrhodanid (?) (695).

Kupferrhodanür, (CNS)₂Cu₂ (666). Durch Fällung einer mit Eisenvitriol oder mit schwefliger Säure versetzten Lösung von Kupfervitriol mit Rhodankalium zu gewinnen. Weisses, komiges Pulver, unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, löslich in Ammoniak. Seine Unlöslichkeit wird für die quantitative Bestimmung des Kupfers (687, 688), sowie für die Gewinnung von Rhodanverbindungen aus Gaswasser (703) verwerthet.

Kupferrhodanid, (CNS)₂Cu (666, 689). Sammetschwarzer, krystallinischer Niederschlag, zu erhalten durch Fällung einer mässig concentrirten, luftfrei gekochten und mit wenig überschässiger Schwefelsäure versetzten Lösung von Rhodankalium mit gesättigter Kupfervitriollösung. Durch kaltes Wasser wird die Verbindung allmählich, durch heisses schnell zersetzt unter Bildung von Rhodanür, Sulfocyansäure, Blausäure und Schwefelsäure. — (CNS)₂Cu + 2NH₃. Blaue Nadeln (666).

Kupferrhodanürrhodanid, (CNS)₄Cu·Cu₂, scheidet sich als gelbes, amorphes Pulver ¹⁸⁵, wenn eine Lösung von Kupferrhodanid in warmer, alkoholischer Rhodankaliumlösung in mässiger Wärme verdampft wird (689).

Rhodansilber, CNSAg. Weisser, käsiger Niederschlag, unlöslich in Wasser und vertunten Säuren, löslich in Ammoniak und den Alkalirhodaniden. Auch löslich in salpetersaurem Quecksilberoxyd (691). — CNSAg + NH₂ (692, 361), vergl. (693). Wird aus einer Lösung von Rhodansilber in Rhodanammonium durch wässriges Ammoniak in glänzenden Blättchen gefällt, die an der Luft und beim Behandeln mit Wasser alles Ammoniak verlieren. — CNSAg + CNS·NH₄ (693, 651). — CNSAg + CNSK. Rhombische Octaeder, welche, wie das vorige Doppelsalz, durch Wasser unter Abscheidung von krystallinischem Rhodansilber zersetzt werden (689).

Goldrhodanür, nur in Verbindungen bekannt. CNSAu + NH₂ wird aus dem Kaliumdoppelsalz durch Ammoniak als weisser, krystallinischer Niederschlag gefällt, der sich am Licht
schwärzt und an heisses Wasser unter Zurücklassung eines grünen Pulvers Ammoniak abgiebt. —
CNSAu + CNSK. Zu einer auf 80° erwärmten Rhodankaliumlösung tröpfelt man neutrales
Goldchlorid, so lange sich der entstehende Niederschlag wieder löst. Beim Verdunsten krystallisirt
das Doppelsalz in langen, strohgelben Prismen. Seine Lösung giebt mit Schwermetallsalzen
Niederschläge (696). — CNSAu + CNSAg (696).

Goldrhodanid. Nur in Verbindungen bekannt. (CNS)₃Au + CNSK entsteht als voluminöser, orangerother Niederschlag, wenn zu überschüssig bleibendem Rhodankalium in der Kälte neutrales Goldchlorid gesetzt wird. Aus der etwas erwärmten Flüssigkeit krystallisirt es zum Theil in feinen, orangerothen Nadeln. Löslich in Alkohol und Aether. Wasser wirkt zersetzend (696). — (CNS)₂Au + CNSNa (759). Ueber ein Eisendoppelsalz s. (697).

Rhodanverbindungen des Platins (699).

Platinrhodanür, (CNS)₂Pt, ist vielleicht die rothe bis braune, unlösliche Verbindung, welche unter den Produkten der Einwirkung von Chlor oder Salpetersäure auf verschiedene Doppelrhodanide des Platins beobachtet wurde. Im Uebrigen sind nur Doppelverbindungen des Platinrhodanürs und des Platinrhodanids bekannt, welche als Salze der Säuren (CNS)₄PtH₂ und (CNS)₆PtH₂ betrachtet werden können. Diese Doppelverbindungen zeichnen sich durch lebhafte gelbe bis rothe Färbung aus. Sie sind sehr leicht entzündlich und entwickeln bei gelindem Erhitzen einen eigenartigen Geruch.

Die Säure, (CNS)₄PtH₂ [= (CNS)₂Pt + 2CNSH], kann aus ihrem Bariumsalz durch Schweselsäure abgeschieden, ihre Lösung aber selbst im Vacuum nicht ohne Zersetzung verdunstet werden. Ihr Kaliumsalz, (CNS)₂Pt + 2CNSK, wird erhalten durch Auslösen gleicher Theüe Rhodankalium und Kaliumplatinchlorür in möglichst wenig heissem Wasser. Das beim Erkalten ausgeschiedene Salz wird aus Alkohol umkrystallisirt. Mikroskopische, sechsseitige Prismen von schön rother Farbe. Die Lösung sällt Kupsersalze purpurschwarz; mit Silberlösung giebt sie einen blassgelben Niederschlag von (CNS)₂Pt + 2CNSAg. — Auf Zusatz von verdünntem Ammoniak zur Lösung des Kaliumsalzes wird diese hellgelb und durchsetzt sich mit langen. blassgelben, rhombischen Prismen der schwer löslichen Verbindung (CNS)₂Pt + 2NH₁ = (CNS·NH₃)₂Pt (Rhodanplatosammonium). Dieselbe schmilzt bei 100—110° zu einer granztrothen Flüssigkeit, die bei 180° noch nicht zersetzt wird. Die polymere Verbindung, (CNS)₄Pt₂ + 4NH₃, wird aus dem Kaliumsalz durch eine Lösung von Diplatosammoniumchlorid als steischfarbener Niederschlag gesällt. —

Platinrhodanidverbindungen. Die Säure, (CNS)₆PtH₂ [= (CNS)₄Pt + 2CNSH]. kann aus ihrem Bleisalz durch Schwefelwasserstoff frei gemacht werden, aber ihre rothe Lösung zersetzt sich beim Verdunsten.

Kaliumsalz, (CNS)₄Pt + 2CNSK. Trägt man in eine erwärmte Lösung von 5 Thla. Rhodenkalium 4 Thle. Kaliumplatinchlorid ein, so krystallisirt aus der heiss filtritten, sehr intensiv rothen Lösung das Kaliumsalz in grossen, rothen, sechsseitigen Tafeln, vergl. (700), die aus Alkohol umkrystallisirt werden können [+ 2H₂O, s. (393, 694)]. — Ammoniaksalz, (CNS ₄Pt + 2CNS·NH₄. Carmoisinrothe, sechsseitige Tafeln, vergl. (697). Das Natriumsalz krystallisirt gut in grossen, granatrothen Tafeln, das Bariumsalz in (CNS)₄Pt + (CNS)₃Fe, schwarze, krystallinische Fällung. — (CNS)₄Pt + (CNS)₂Pb. In schwer löslichen, schön goldglänzenden, hexagonalen Tafeln fällbar, die sich beim Umkrystallisiren zersetzen. — (CNS)₄Pt + (CNS)₂Pb + PhO. rother, unlöslicher Niederschlag. — (CNS)₄Pt + (CNS)₃Hg₃, tief orangegelber Niederschlag. — (CNS)₄Pt + 2CNSAg, orangegelber Niederschlag. — (CNS)₄Pt + 2CNSAg + 2CNSK.

Palladiumdoppelrhodanide (701) lassen sich wie die entsprechenden Platinverbindungen gewinnen. Kaliumpalladiumrhodanür bildet dunkelrothe Nadeln, Kaliumpalladiumrhodanid grosse, rubinrothe Krystalle. (CNS), Pd + 2NH, rothbraune Nadeln.

Rhodanide organischer Basen. Sulfocyansaures Aethylamin, C₂H₅·NH₃·CNSH, und sulfocyansaures Amylamin entstehen beim Erhitzen der salzsauren Aminbasen mit Rhodankalium. Sie werden durch Hitze nicht in Sulfoharnstoffe verwandelt (702).

Sulfocyansaures Aethylendiamin, C₂H₄·N₂H₄·(CNSH)₂ (704). Grosse, durchsichige Prismen, leicht löslich in Alkohol, äusserst leicht in Wasser, bei 145° schmelzend und dabei in Rhodanammonium und Aethylensulfoharnstoff zerfallend. — Sulfocyansaures Anilin, aus Anilin und der freien Säure gewonnen, wird selbst bei 190° nicht in Phenylharnstoff verwandelt, obgleich letzterer sich bildet, wenn Rhodankalium mit salzsaurem Anilin auf 100° erhitzt wird (702).

Rhodanverbindungen der Alkaloide, s. diese.

Ester der Sulfocyansäure (Rhodanester). Diese mit den Senfölen CS-NR

isomeren Ester von der allgemeinen Formel CN·SR erhält man durch Destillation von Rhodankalium mit ätherschwefelsauren Salzen (706), durch Erhitzen desselben mit Halogenalkylen (714, 717), bei der Einwirkung von Cyanchlorid auf Metallmercaptide (707, 708): $C_2H_5 \cdot SM + CNCl = MCl + CN \cdot SC_2H_5$ und beim Erhitzen der Thiocarbaminsäureester (Xanthogenamide) oder der damit isomeren Carbaminthionsäureester mit Phosphorsäureanhydrid (709): $NH_2 \cdot CS \cdot OC_2H_5$ (resp. $NH_2 \cdot CO \cdot SC_2H_5$) = $H_2O + CN \cdot SC_2H_5$.

Die Rhodanester sind farblose, in Wasser fast unlösliche Flüssigkeiten von eigenthümlich lauchartigem, aber nicht stechendem Geruch. Von dem Methylester ist bekannt, dass er bei 180—185° in das isomere Senföl übergeht, und der Allylester erleidet dieselbe Umwandlung allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur.

Die Zersetzungen der Rhodanester sind namentlich von HOFMANN untersucht und mit denen der isomeren Senföle verglichen worden (710). Bei der Oxydation mittelst Salpetersäure werden die Rhodanester in Sulfonsäuren übergeführt (711): $CN \cdot SC_2H_5 + O_2 + H_2O = C_2H_5 \cdot SO_3H + CNH.$ Nascirender Wasserstoff spaltet sie in Mercaptane und Blausäure: $CN \cdot SC_2H_5 + H_2 = C_2H_5 \cdot SH + CNH$. Die Blausäure wird weiter in Methylamin übergeführt. Gleichzeitig entstehen durch eine Nebenreaktion Alkylsulfid, Ammoniak, Methan und Schwefelwasserstoff: $2CN \cdot SC_2H_5 + 8H_2 = (C_2H_5)_2S + 2NH_3 + 2CH_4 + H_2S$ (710). Bei der Spaltung durch Erhitzen mit concentrirter Salzsäure erhält man Sulfid, Ammoniak, Kohlensäure und Schwefelwasserstoff, die als weitere Zersetzungsprodukte von Mercaptan und Cyansäure zu betrachten sind: $CN \cdot SC_2H_5 + H_2O = C_2H_5 \cdot SH$ + CNOH (710). Concentrirte Schwefelsäure erzeugt zunächst Dithiokohlensäureester, Kohlensäure und Ammoniak: 2CN·SC₂H₅+3H₂O+SO₄H₂=CO(SC₂H₅)₂ + CO₂ + SO₄(NH₄)₂ (712). Der Dithiokohlensäureester liefert in einer zweiten Phase der Zersetzung Sulfid, Kohlensäure und Schwefelwasserstoff: CO(SC₂H₅)₂ $+ H_2O = (C_2H_5)_2S + CO_2 + H_2S$ (710). Metallisches Natrium spaltet die Rhodanester glatt in Cyanid und Alkyldisulfid: $2CN \cdot SC_2H_5 + 2Na = 2CNNa$ + (C₂H₅)₂S₂ (710). Beim Erhitzen mit wässriger oder alkoholischer Kalilauge entstehen Alkyldisulfid, Cyankalium und cyansaures Kalium, resp. deren Zersetzungsprodukte (713). Wässriges Ammoniak veranlasst dementsprechend die Bildung von Alkyldisulfid, ameisensaurem Ammoniak und Harnstoff (716). Weingeistiges Schwefelkalium bildet Alkylsulfid und Rhodankalium: 2CN·SC₂H₅ $+ K_2S = 2CNSK + (C_2H_5)_2S$ (714). Schwefelwasserstoff wird namentlich bei 100° von den Rhodanestern leicht absorbirt und bildet damit Thiocarbaminsäureester: $CN \cdot SC_2H_5 + H_2S = NH_2 \cdot CS \cdot SC_2H_5$ (715, 709).

Die Rhodanester absorbiren bei 0° Brom- und Jodwasserstoff und bilden damit krystallisirbare Verbindungen, die durch Wasser sofort wieder zersetzt werden (717).

Methylrhodanid, CN·SCH₃ (706). Es entsteht auch (neben Trimethylsulfinbromid) beim Erhitzen von Methylsulfid mit Bromcyan (718). Siedep. 132·9° bei 757·2 Millim. Spec. Gew. 1-0879 bei 0° (719). Trocknes Chlorgas erzeugt, namentlich am Sonnenlicht, Cyanurchlorid, Perchlormethylsulfid und Tetrachlorkohlenstoff (720). Beim Erhitzen mit Methyljodid auf 100° entsteht Trimethylsulfinjodid (718). Bei 180—185° verwandelt sich das Methylrhodanid theils in das isomere Senföl, theils in den polymeren Thiocyanursäuremethylester (721).

Aethylrhodanid, CN·SC₂H₅ (706). Siedep. 141—142⁰ (722), 146⁰ (corrig.) (723). Spec. Gew. 1-033 bei 0⁰, 0·870 bei 146⁰ (723). Mit Thiacetsäure addirt sich das Aethylrhodanid su Acetyldithiocarbaminsäureester, C₂H₂O·NH·CS·SC₂H₅ (725). In alkoholischer

Lösung mit Salzsäuregas behandelt geht es durch Wasseraufnahme in Isothiurethan, NH_2 ·CO·SC₂H₅, über (726). — $CN\cdot SC_2H_5 + 2HBr$. — $CN\cdot SC_2H_5 + HJ$ (?) (717).

Monochloräthylrhodanid, CN·SCH₂·CH₂Cl. Durch Kochen von Aethylenchlorobromid mit alkoholischer Rhodankaliumlösung erhalten (724). Farbloses Oel von unangenehmen Geruch, welches bei 202—203° siedet und sich über 210° zersetzt. Rauchende Salpetersäure oxydirt die Verbindung zu Chloräthylsulfonsäure. Mit schwefligsaurem Natrium entsteht da-Natriumsalz der Rhodanäthylsulfonsäure, CNS·C₂H₄·SO₂H (763).

Propylrhodanid, CN·SCH, CH, CH, Siedep. 1630 (727).

Isopropylrhodanid, $CN \cdot SCH(CH_3)_3$. Siedep. 152—1530 bei 754 Millim. Spec. Gew. 0.989 bei 0^0 , 0.974 bei 150 (728), vergl. (729).

Isobutylrhodanid, CN·SC₄H₉. Siedep. 174-176° (730).

Isoamylrhodanid, CN·SC₅H₁₁. Siedep. 1970 (731), vergl. (732).

α-Hexylrhodanid, CN·SC₆H₁₃. Aus Rhodankalium und Hexylchlorid (aus Petroleumätherhexan). Siedep. 215—220°. Spec. Gew. 0·922 bei 12° (733).

Secundär-Hexylrhodanid, CN·SC₆H₁₃. Aus Rhodankalium und Hexyljodid (aus Mannit). Siedep. 206—207·50 (734).

Secundär-Octylrhodanid, CN·SC₈H₁₇. Aus Rhodankalium und Octyljodid (aus Ricinusöl). Siedep. 242^o (735).

Methylenrhodanid, (CNS)₂CH₂. Aus Rhodankalium und Methylenjodid. Nadeln oder rhombische Blättchen, bei 102° schmelzend, sehr leicht löslich in Alkohol und Aether, fast unlöslich in kaltem Wasser (736).

Aethylenrhodanid, $(CNS)_2C_2H_4$. Aus Rhodankalium und Aethylenchlorid (737, 738) oder Aethylenbromid (739). Krystallisirt aus Alkohol oder Aether in rhombischen Tafein. Schmp. 90°. Bei vorsichtigem Erhitzen z. Thl. unzersetzt sublimirbar. Der Dampf reizt zu Thränen und verursacht Niesen. Durch mässig concentrirte Salpetersäure wird das Aethylenrhodanid zu Aethylendisulfonsäure oxydirt (738). Triäthylphosphin entzieht ihm den Schwefel und bildet Aethylenhexäthyldiphosphoniumcyanid: $(CNS)_2C_2H_4 + 4P(C_2H_5)_3 = 2P(C_2H_3)_2S + C_2H_4[P(C_2H_5)_3 \cdot CN]_2$ (740). Beim Behandeln des Aethylenrhodanids mit Jodwasserstof oder mit Zinn und Şalzsäure entstehen nach der Gleichung: $(CNS)_2C_3H_4 + H_2 + HCl = C_3H_6NS_2Cl + CNH$ die Rhodanäthylsulfinsalze, wie $CNS\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot SH_2Cl$, deren Base im freien Zustande nicht existenzfähig ist (739).

Dargestellt wurden ausser jenem Chlorid und seinen Doppelverbindungen $2C_2H_6NS_3CI + SnCI_2$ und $2C_2H_6NS_3CI + PtCI_4$ die Salze: $C_2H_6NS_3J_1 - C_3H_6NS_3\cdot NO_3 + \frac{1}{4}H_2O_1 - (C_2H_6NS_3)_3SO_4$ und $C_2H_6NS_3\cdot SCN$ (739).

Beim Erwärmen des Aethylenrhodanids mit einer concentrirten Lösung von saurem schweftigsaurem Natrium entstehen zwei Natriumsalze von der Zusammensetzung CH₄NS₃O₁₀Na₃ und C₄H₁₀S₉O₁₂Na₄ (?) (739).

Allylrhodanid, CN·SC₃H₅. Dieser mit dem gewöhnlichen Senföl isomere Ester werd erhalten durch Behandeln von Bleiallylmercaptid mit ätherischer Cyanchloridlösung (708) oder durch Zersetzung von Rhodanammonium mit Allylbromid in alkoholischer Lösung bei 0° (728 Lauchartig riechende Flüssigkeit, die bei ungefähr 161° siedet, aber beim Sieden sehr bald, allemählich sogar schon bei gewöhnlicher Temperatur, in Senföl übergeht. Spec. Gew. 1·071 bei 0°, 1·056 bei 15° (728). Alkoholische Kalilauge spaltet das Allylrhodanid in Rhodankalium und Allylmercaptan. Natriumamalgam bildet Schwefelnatrium und Isocyanallyl (708). Mit Zinkund Salzsäure entstehen Allylmercaptan und Blausäure (728).

Glycerylrhodanid (Allyltrirhodanid), (CNS)₃C₂H₃. Aus Tribromhydrin und Rhodankalium erhalten. Geruch- und geschmacklose Nadeln, unlöslich in Wasser, schwer loslich in kaltem Alkohol, bei 126° schmelzend, bei stärkerem Erhitzen verkohlend (741).

Phenylrhodanid, CNS·C₆H₈. Bildet sich bei der Behandlung von schwefelsaurem Diazobenzol mit Sulfocyansäure, wird aber zweckmässiger aus Bleiphenylmercaptid (Thiophenol blei) und Cyanchlorid gewonnen (707). Bei 231° (corrig.) siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·155 bei 17·5°. Alkoholisches Kaliumsulfhydrat bildet Rhodankalium und Thiophenol

Phenylenrhodanid, (CNS)₃C₆H₄ (1, 3). Resorcinrhodanid. Aus Thioresorcinbles und Cyanjodid gewonnen (743). Farblose, glasglänzende Nadeln, bei 54° schmelzend, leicht löslich

in Benzol, Aether und heissem Alkohol. Giebt mit Salpeterschwefelsäure ein Nitroderivat, (CNS)₂·C₆H₂·NO₂, welches aus heissem Alkohol in kurzen, gelben, bei 150—150·5⁰ schmelzenden Nadeln krystallisirt.

Benzylrhodanid, CNS·CH2·C6H5. S. unter Benzylverbindungene.

Styroldirhodanid, C_6H_5 ·CH(SCN)·CH₂·SCN. Aus dem entsprechenden Styroldiromid und Rhodankalium gewonnen. Krystallisirt aus Weingeist in Nadeln, die bei $101-102^0$ schmelzen. Mit Wasserdämpfen flüchtig. Es verbindet sich mit Benzol zu einer wenig beständigen Verbindung, $C_8H_8(SCN)_2 + C_6H_6$, die in langen, seideglänzenden, bei $61-62^0$ schmelzenden Nadeln krystallisirt. Rauchende Salpetersäure liefert Paranitrostyroldirhodanid, welches bei $111-112^0$ schmilzt (744).

Diphenylrhodanid, CNS·C₁₂H₉ (?). Durch Erhitzen von Bleidiphenylmercaptid mit ätherischer Jodcyanlösung auf 100° neben Diphenyldisulfid erhalten. Aus verdünntem Weingeist krystallisirbar. Schmp. gegen 84° (762).

 β -Naphtylrhodanid, CNS·C₁₀H₇. Aus β -Thionaphtolblei und Cyanchlorid dargestellt. Feste, geruchlose, bei 35° schmelzende, nicht destillirbare Masse. Natriumamalgam zerlegt es bei 150–160° glatt in Cyannatrium und β -Naphtyldisulfid (708).

Disulfocyansäure, $C_2N_2S_2H_2$ (745), entsteht bei der Behandlung von Persulfocyansäure mit Kaliumhydroxyd: $C_2N_2S_3H_2 + 2KOH = C_2N_2S_2K_2 + S + 2H_2O$. Bei Anwendung alkoholischer Kalilauge scheidet sich das disulfocyansaure Kalium aus; wenn wässrige angewandt wurde, filtrirt man vom Schwefel ab und fällt durch viel absoluten Alkohol als schwere Flüssigkeitsschicht eine concentrirte Lösung des Kaliumsalzes, die im Vacuum weiter zu verdunsten ist. Aus dem Kaliumsalz gewinnt man die freie Säure durch Fällung mit verdünnter Schwefelsäure. Sie bildet eine zunächst weiche, allmählich erhärtende, gelbe, amorphe Masse. Löslich in Alkohol, sehr wenig in kaltem Wasser. Beim Erhitzen der Lösungen, welche kalt bereitet keine Rhodanreaction zeigen, entsteht Sulfocyansäure. — Die löslichen Salze der Disulfocyansäure geben mit wenig Eisenchlorid eine braunrothe Färbung, die auf weiteren Zusatz von Eisenchlorid unter gleichzeitiger Bildung eines gelben Niederschlags in Rosenroth übergeht.

Ein Ammoniaksalz scheint nicht zu existiren. Beim Verdunsten ihrer ammoniakalischen Lösung wird die Säure unverbunden wieder abgeschieden, und aus ihrem Kaliumsalz erhält man durch Behandlung mit Salmiak nur Chlorkalium und Rhodanammonium.

Das Kaliumsalz, $C_2N_2S_2K_2 + H_2O$, bildet gelbe, monokline Prismen, sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Es geht in wässriger Lösung allmählich schon in der Kälte, schneller beim Kochen, in Rhodankalium über. Das trockene Salz schmilzt bei 170^0 und verwandelt sich hierbei momentan in Rhodankalium. —

C₂N₂S₂Ba + 2H₂O, farblose, rhombische Krystalle, leicht löslich. — C₂N₂S₂Cu, brauntother Niederschlag, auch in verdünnten Säuren unlöslich. — C₂N₂S₂Pb, citronengelber Niederschlag, der von verdünnten Säuren nicht angegriffen wird. — C₂N₂S₂Ag₂, grüner Niederschlag. — C₁N₁S₂AgK, blassgelber, krystallinischer Niederschlag.

Der Aethylester, $C_2N_2S_2(C_2H_5)_2$, wurde durch Erhitzen des entwässerten Kaliumsalzes mit Aethylbromid auf 100^0 und Ausziehen mit Aether als dickliche, rothbraune, nicht destillirbare Flüssigkeit erhalten.

Trisulfocyansäure (Sulfocyanursäure), $C_3N_3S_3H_3$, ist nur in Form ihres Methylesters, $C_3N_3S_3(CH_3)_3$, bekannt, welcher neben dem Methylsenföl entsteht, wenn Methylrhodanid anhaltend auf 180° erhitzt wird. Fest, aus Eisessig krystallisirbar, in Alkohol fast unlöslich, bei 188° schmelzend und in höherer Temperatur unter geringer Zersetzung flüchtig. Durch Erhitzen mit Salzsäure wird der Ester in Cyanursäure und Methylmercaptan gespalten (721).

Cyansulfid, (CN)₂S (Schwefelcyan; Anhydrid der Sulfocyansäure). Von LINIMANN durch Verdunsten einer mit Rhodansilber versetzten ätherischen

Lösung von Jodcyan und Sublimation des Rückstandes oder Ausziehen desselbern mit Schwefelkohlenstoff erhalten (746). Es bildet sich auch bei der Einwirkung von Jodschwefel auf Cyansilber, von Jodcyan auf Schwefelsilber und von Schwefelchlorür auf Cyanquecksilber (746). Bei der letzteren Reaction wurde es schon 1818 von Lassaigne (747) beobachtet. — Durchsichtige, rhombische Tafeln oder Blättchen, die dem Jodcyan ähnlich riechen, schon bei 30—40° sublimiren und bei 60° schmelzen. Löslich in Wasser, Alkohol und Aether. Die wässrige Lösung zersetzt sich rasch unter Bildung eines röthlich gelben, dem Pseudoschwefelcyan ähnlichen Niederschlages. Mit Kalium bildet das Cyansulfid Cyankalium und Rhodankalium, mit nascirendem Wasserstoff Blausäure und Sulfocyansäure, mit Schwefelwasserstoff ausserdem freien Schwefel. Aus Jodkalium macht es Jod, aus Cyankalium Blausäure frei. Ammoniakgas fällt aus seiner ätherischen Lösung die Verbindung (CN)₂S + 2NH₃ als krystallinisches Pulver, welches bei 94° ohne Zersetzung schmilzt, aber in wässriger Lösung leicht in Rhodanammonium und anscheinend Cyanamid zerfällt (746).

Thionylcyanid, (CN)₂SO. Aus Thionylchlorid und Cyansilber (749). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und besonders in Aether, aus letzterem in langen Nadeln krystallisirend, die bei etwa 70° schmelzen und sich unzersetzt sublimiren lassen. Durch verdünnte Säuren, durch Alkalien oder durch Kochen mit Wasser wird die Verbindung in Blausäure und schweflige Säure gespalten.

Pseudoschwefelcyan, C₃N₃HS₃. Gelbes, amorphes Pulver, welches sich bei der Einwirkung verschiedener Oxydationsmittel, wie Salpetersäure (553), Chlor (671), Jod (750) auf Sulfocyansäure oder gelöste Rhodanide bildet. Es wurde anfänglich für Schwefelcyan gehalten, bis LAURENT und GERHARDT (751) die obige, später (752, 746) mehrfach bestätigte Zusammensetzung erkannten.

Für die Gewinnung leitet man Chlor durch Rhodankaliumlösung oder erwärmt eine solche Lösung (1:3) gelinde mit dem halben Gewicht concentrirter Salpetersäure. Der entsprechende gelbe Niederschlag hat zunächst keine constante Zusammensetzung. Wiederholtes Auskochen mit Wasser entzieht ihm beigemengte Persulfocyansäure (753), durch Schwefelkohhlenstoff wird etwas Schwefel ausgezogen (746) und zur völligen Reinigung ist es nöthig, die Verbindung schliesslich in concentrirter Schwefelsäure zu lösen, daraus durch Wasser zu fällen und nach dem Trockmen mit absolutem Alkohol auszukochen (752).

Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether; unzersetzt löslich in concentrirter Schwefelsäure und in verdünnten Alkalien, nur wenig in Ammoniak. In der Kalischmelze liefert es cyansaures Kalium und Rhodankalium. Durch Erhitzen mit concentrirtem wässrigem Ammoniak auf 100° werden Rhodanammonium und Thioammelin, bei 160° Rhodanmelamin und Rhodanammonium gebildet. Phosphorpentachlorid wirkt in der Hitze nach der Gleichung: $C_3N_3S_3H+3PCl_5=C_3N_3Cl_2+2PCl_3+PSCl_3+S_2Cl_2+HCl$ (754). Für sich erhitzt giebt das Pseudoschwefelcyan Schwefelkohlenstoff, Schwefel und Mellon: $3C_3N_3S_3H=3CS_2+3S+C_6N_9H_3$ (671). Chlor bildet erst in der Hitze Cyanchlorid, Chlorschwefel und Mellon. Concentrirte Salzsäure erzeugt bei 130—140° Cyanursäure, Schwefelwasserstoff und Schwefel. Jodwasserstoff oder nascirender Wasserstoff wirken nicht ein (755). Beim Erwärmen mit Kaliumsulfhydrat entstehen thiomelanurensaures Kalium und Rhodankalium (753).

saures Kalium und Rhodankalium (753).

Persulfocyansäure, C₂N₂H₂S₃ = CS·NH NH·CS S? (755), (Xanthanwasserstoffsäure). Diese Säure entsteht durch Zersetzung der Sulfocyansäure, namentlich bei Gegenwart von Mineralsäuren: 3CNSH = CNH + C₂N₂H₂S₂. Sie wurde

von Wöhler 1821 entdeckt (553), vergl. (671). Berzelius (698) bezeichnete das in ihr angenommene Radikal als »Xanthan«.

Darstellung. Man mischt eine concentrirte Lösung von Rhodanammonium (1:1) mit dem dreifachen Volumen Schwefelsäure vom spec. Gew. 1:34 und krystallisirt die nach einigen Stunden ausgeschiedene Säure aus heissem Wasser um (414), vergl. (612, 755).

Schöne, goldgelbe Nadeln, fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in 420 Thln. siedenden Wassers (414), leichter in Alkohol und Aether. Die Lösungen reagiren schwach sauer. Die Persulfocyansäure beginnt gegen 220° sich zu zersetzen; es entwickelt sich wesentlich Schwefelkohlenstoff, dann Ammoniak und Schwefel; schliesslich bleibt Mellon zurück. Concentrirte Schwefelsäure löst sie ohne Zersetzung. Siedende concentrirte Salzsäure zersetzt dieselbe in Kohlensäure, Ammoniak, Schwefelwasserstoff und Schwefel. Kalte Kalilauge führt die Persulfocyansäure in Disulfocyansäure über (745). Beim Eintragen in verdünnte Cyankaliumlösung wird die Persulfocyansäure glatt in Rhodankalium übergeführt: $C_2N_2H_2S_3 + 3CNK = 3CNSK + 2CNH$ (638). Mit Zinn und Salzsäure behandelt spaltet sie sich in Sulfoharnstoff und Schwefelkohlenstoff: $C_2N_2H_2S_3 + H_2 = CS(NH_2)_2 + CS_2$; ebenso entsteht bei ihrer Behandlung mit Jodphosphor und Wasser Schwefelkohlenstoff und jodwasserstoffsaurer Sulfoharnstoff (755). Beim Erhitzen mit Anilin entsteht Thiophenylbiuret, $C_2H_4(C_6H_5)N_3S_2$ (755).

Die wässrige Lösung der Persulfocyansäure wird durch Eisenchlorid, ähnlich wie die Sulfocyansäure, aber heller roth gefärbt. Mit Quecksilberchlorid giebt sie einen gelbweissen, mit Zinnchlorür und mit schwefelsaurem Kupfer einen gelben, mit Platinchlorid einen braungelben Niederschlag. Essigsaures Blei fällt schön gelbes $C_2N_2S_3Pb$, salpetersaures Silber einen ebenfalls gelben Niederschlag von $C_2N_2S_3Ag_3$ (414). Von sauren Salzen ist nur $C_2N_2S_3HAg$ dargestellt (756).

Acetylpersulfocyansäure, $C_2N_3H(C_2H_3O)S_3$. Durch Erwärmen von Rhodanammonium mit Eisessig oder Essigsäureanhydrid (630), sowie durch Kochen von Persulfocyansäure mit Essigsäureanhydrid (758) erhalten. Krystallisirt aus Alkohol in gelben Nadeln. Die Lösung reagirt sauer und giebt mit verschiedenen Metallsalzen amorphe, leicht zersetzliche Niederschläge. Die Kupferverbindung, $[(C_4N_2H_4OS_3)_2Cu]_3 + CuO$, ist ein olivengrüner, bald roth werdender Niederschlag (630).

Thioammelin, $C_3N_5H_5S$ (760), entsteht beim Erhitzen von Pseudoschwefelcyan mit concentrirtem Ammoniak auf 100° : $C_3N_3HS_3+4NH_3=C_3N_5H_5S+(NH_4)_2S_2$. Es wird aus seiner Lösung in verdünnter Natronlauge durch Essigsäure als weisses, sandiges Pulver gefällt. Löslich in 145 Thln. siedendem, sehr wenig in kaltem Wasser, leicht in Alkalien und Sauren. Bei weiterem Erhitzen mit Ammoniak auf 200° entstehen Melamin und Schwefelammonium, mit Salzsäure bei $150-160^\circ$ Schwefelwasserstoff, Salmiak und Cyanursäure. Durch concentrirte Salpetersäure wird schon in der Kälte, durch Natronlauge erst bei längerem Sieden Ammelin gebildet. In der Kalischmelze entstehen Ammoniak, cyansaures Kalium und Rhodankalium.

Mit den Lösungen der Schwermetallsalze giebt das Thioammelin Niederschläge. Thiomelanurensäure, $\mathrm{NH_2 \cdot C_3N_3(SH)_2}$, bildet sich beim Kochen von Pseudoschwefelcyan mit Kaliumsulfhydrat oder Schwefelammonium (753): $2\mathrm{C_3N_2HS_3} + 3\mathrm{KSH} + 2\mathrm{H_2O} = \mathrm{C_3N_4S_2H_3K} + 2\mathrm{CNSK} + 3\mathrm{H_2S} + \mathrm{CO_2} + \mathrm{S_2}$. Kleine, farblose Nadeln, fast unlöslich in Alkohol, Aether und in kaltem Wasser, viel leichter in Rhodanammoniumlösung. Durch Erhitzen mit Säuren wird die Thiomelanurensäure in Ammoniak, Schwefelwasserstoff und Cyanursäure zerlegt. Beim Erhitzen mit Ammoniak im geschlossenen Rohr entsteht Melamin.

Die Thiomelanurensäure ist einbasisch. Ihre Lösung reagirt sauer und zerlegt kohlensaure

Salze. Die Salze der Alkalien und alkalischen Erden sind löslich, die Schwermetallsalze bilden amorphe Niederschläge. $C_3N_4S_2H_3K + 1\frac{1}{2}H_2O$ (753) $[+2H_2O$ (760)]. $-C_3N_4S_2H_3N_3 + 1\frac{1}{2}H_2O$. $-(C_3N_4S_2H_3)_2Ca + 2H_2O$. $-(C_3N_4S_2H_3)_2Sr + 4H_2O$ (753). $-(C_3N_4S_2H_3)_2Ba + 5H_3O$ (753) $[+6H_3O$ (760)]. $-(C_3N_4S_2H_3)_2Mg + 6H_2O$. $-C_3N_4S_2H_3Ag$ (753).

Thioprussiamsäuren sind von CLAUS (761) drei Säuren genannt, welche beim Erhitzen von Rhodanammonium als Zwischenprodukte zwischen dem zunächst sich bildenden Sulfoharnstoff und dem in höherer Temperatur schliesslich entstehenden Melam auftreten. Der Name soll andeuten, dass in diesen Säuren Prussian-(Cyanur-)gruppen zum Theil an Amidogruppen, zum Theil an SH gebunden enthalten sind:

Dithioprussiamsäure = $C_6N_9S_2H_7 = \frac{NH_9}{NH_2} > (C_3N_3) \cdot NH(C_3N_3) < \frac{SH}{SH'}$ Monothiodiprussiamsäure = $C_6N_{10}SH_8 = \frac{NH_9}{NH_2} > (C_3N_3)NH(C_3N_3) < \frac{NH_9}{SH'}$,
Dithiotriprussiamsäure

Dithiotriprussiamsaure =
$$C_6N_{10}SII_8 = NH_2 / (C_3N_3)NII(C_3$$

Die Dithioprussiamsäure ist das von diesen Säuren zuerst entstehende Produkt, später entsteht ein Gemenge von Monothiodiprussiamsäure und dem sauren Ammoniaksalz der Dithiotriprussiamsäure. Im freien Zustande ist die letztere Säure noch nicht rein erhalten worden. Alle drei Säuren werden bei 350—400° ohne zu schmelzen in Ammoniak, Schwefelammonium, Schwefelkohlenstoff und Melam zerlegt. Beim Behandeln mit verdünnter Salzsäure oder Salpetersäure zerfallen sie schon in der Kälte in Melamin und einen nicht rein gewonnenen schwefelhaltigen Körper (Dithiocyanursäure?), welcher beim Kochen mit Salzsäure Schwefelwasserstoff und Cyanursäure liefert.

Darstellung. Wenn man in einer Schaale schmelzendes Rhodanammonium nur kurze Zeit auf einer Temperatur erhält, bei welcher unter lebhafter Dampsentwicklung ein dichter, brauner Schaum austritt, aus der dann erkalteten Masse das unveränderte Rhodanammonium und den Sulfoharnstoff durch kaltes Wasser entsernt, den geringen Rückstand mit viel Wasser auskocht und das Filtrat verdampst, so scheidet sich die Dithiodiprussiamsäure aus. Sie wird mit Weingeist gewaschen und mehrmals aus 400 Thln. siedenden Wassers umkrystallisirt.

Setzt man das Schmelzen des Rhodanammoniums fort, bis die stürmische Dampfentwicklung nachlässt und verfährt dann mit der erkalteten Schmelze wie oben angegeben, so scheidet sich beim Verdampfen des heiss bereiteten Auszugs etwas Monothiodiprussiamsäure ab. Das Filtrat davon enthält das saure Ammoniaksalz der Dithiotriprussiamsäure. Aus dem trocknen Verdampfungrückstand desselben kann durch kaltes Wasser das Rhodanammonium entfernt und dann durch heissen Alkohol jenes Ammoniaksalz ausgezogen werden, welches darin viel leichter löslich ist, als die Monothiodiprussiamsäure. Die vollständige Trennung ist trotzdem sehr schwierig.

Dithiodiprussiamsäure. Gelblich weisses, undeutlich krystallinisches Pulver, unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol, schwer löslich in heissem Wasser. Die Lösung reagirt sauer und giebt mit Metallsalzen Niederschläge Sie färbt Eisenchlorid nicht roth.

Monothiodiprussiamsäure. Im feuchten Zustande eine gelatinöse oder flockige Masse, die zu einem grauweissen Pulver eintrocknet. Fast unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol, ziemlich leicht löslich in heissem Wasser. Die schwach sauer reagirende Lösung giebt mit Eisenchlorid eine blutrothe Färbung In der heiss gesättigten Lösung bewirkt essigsaures Blei eine weisse Fallung welche sich (abweichend vom Bleirhodanid) in etwas mehr siedendem "Wasser leicht auflöst.

Saures dithiotriprussiamsaures Ammoniak, C₉N₁₄S₂H₉(NH₄). Es scheidet sich aus heisser, wässriger Lösung als weisses Krystallmehl ab, aus Alkohol in feinen Nadeln. In kaltem Wasser ist es nur wenig, in kaltem Alkohol fast gar nicht löslich. Mit Eisenchlorid und mit Bleizucker reagirt es wie die Monothiodiprussiamsäure. Mit Kalilauge wird schon in der Kälte Ammoniak entwickelt. Salzsäure entzieht ebenfalls Ammoniak und scheint die noch nicht rein dargestellte, freie Säure zurückzulassen (761).

Chrysean, C₄H₅N₂S₂ (764). Leitet man Schwefelwasserstoff in eine concentrirte Lösung von Cyankalium in Wasser oder verdünntem Ammoniak, so färbt sich die Lösung bald braun und setzt bei weiterem Einleiten gelbe Nadeln oder Flocken von Chrysean ab, welches durch Waschen mit kaltem Wasser und Umkrystallisiren aus heissem zu reinigen ist. 4CNK+5H₂S = 2K₂S + NH₄·SH + C₄H₅N₃S₂. Goldgelbe, flache Nadeln, auch in Alkohol und Aether löslich, wenig in kaltem Wasser. Die Lösungen reagiren neutral und aus angesäuerten Lösungen sowohl, wie aus alkalischen krystallisirt das Chrysean unverbunden. Mit seiner wässrigen Lösung giebt Eisenchlorid beim Erwärmen eine schwarze Fällung, essigsaures Blei einen schwachen, weissen, beim Erwärmen sofort sich schwärzenden, salpetersaures Silber einen hochrothen, schnell schwarz werdenden Niederschlag. In einer salzsauren oder schwefelsauren Lösung des Chryseans färbt Fichtenholz sich roth. Durch Erwärmen seiner wässrigen Lösung mit Quecksilberoxyd werden Blausäure und Schwefelwasserstoff erhalten. Mit salpetriger Säure entsteht ein schwer löslicher, amorpher, rother Körper, der sehr schöne Farbenreactionen zeigt.

Selenocyansäure. Selencyanwasserstoff, CNSeH. Salze dieser der Sulfocyansäure entsprechenden Säure entstehen durch Addition von Selen zu Alkalicyaniden. Von ihnen wurde zuerst das Kaliumsalz 1820 von Berzellus (767) durch Schmelzen von Blutlaugensalz mit Selen dargestellt. Die meisten Schwermetallsalze werden aus dem Kaliumsalz durch Fällung gewonnen. Eine Lösung der freien Säure lässt sich durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf das in Wasser suspendirte Bleisalz gewinnen (768). Sie ist sehr unbeständig und lässt sich selbst bei gewöhnlicher Temperatur im Vacuum nicht concentriren, ohne sich in Blausäure und Selen zu zersetzen. Dieselbe Zersetzung wird durch Zusatz von Säuren bewirkt [Trennung des Selens vom Schwefel (771)]. Eisenchlorid fällt aus löslichen selenocyansauren Salzen ebenfalls Selen, und die Lösung nimmt keine rothe Färbung an, wie sie übrigens dem Eisenselenocyanid eigen zu sein scheint (768).

CNSeK (767, 768) wird am leichtesten durch Auflösen von kalt gefälltem, rothem Selen in Cyankaliumlösung erhalten (769). Es bildet dem Rhodankalium ähnliche, zerfliessliche Nadeln von alkalischer Reaction. Bei Luftabschluss kann das Salz ohne Zersetzung in Glühhitze geschnolzen werden. Aus einer ziemlich concentrirten Lösung desselben wird durch Chlor oder starke Salpetersäure zunächst eine Substanz gefällt, welche kleine, rothe Prismen mit schön blauem Flächenschiller bildet und vielleicht dem Pseudoschwefelcyan entspricht. Bei weiterer Einwirkung des Oxydationsmittels geht sie in ein schwefelgelbes Krystallpulver über (770).

Von anderen Salzen wurden dargestellt (768): CNSe Na. — CNSe·NH₄. — (CNSe)₂Ca. — (CNSe)₂Sr. — (CNSe)₂Ba. — (CNSe)₂Mg. Gummiartig. — (CNSe)₂Zn. Nicht zerfliessliche Prismen. — (CNSe)₂Pb. Citronengelbe Nadeln, in siedendem Wasser löslich. — (CNSe)₂Hg + HgCl₂. Verflizte, gelbe Nadeln, schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol. — CNSe Ag. Dem Chlorsilber ähnlicher Niederschlag (mit ammoniakalischer Silberlösung resultirt ein krystallinischer Niederschlag). — (CNSe)₄Pt+2CNSe K. Fast schwarze, im durchfallenden Licht granatrothe Schuppen (772). — CNSe Au + CNSe K. Dunkelrothe, leicht zersetzliche Prismen (772).

Ester. Allylselencyanid (?) (769). — Methylenselencyanid, (CNSe)₂CH₂. Aus Selencyankalium und Methylenjodid. Bei 132° schmelzende Rhomboëder. Wird durch längeres Erwärmen mit Salpetersäure in eine Säure CH₂·(SeO₂H)₂ (?) übergeführt (773). — Aethylenselencyanid, (CNSe)₂·C₂H₄. Aus Selencyankalium und Aethylenbromid. Sehr beständige, schöne, farblose Nadeln, unlöslích in Aether und kaltem Wasser, schwer löslich in heissem Wasser und in kaltem Alkohol. Auch unzersetzt löslich in starker Salpetersäure. Beim Kochen damit entsteht die der Aethylendisulfonsäure entsprechende Säure, C₂H₄·(SeO₂H)₂ (773).

Benzylselencyanid s. unter Benzylverbindungen.

Selencyan, (CN)₂Se₂ (?) entsteht in geringer Menge beim Eintragen von trocknem Cyansilber in eine Auflösung von Selenbromür in Schwefelkohlenstoff. Es ist in letzterem schwer

löslich und krystallisirt daraus in farblosen, atlasglänzenden Blättchen, die sich an feuchter Luft roth färben und mit siedendem Wasser sofort in Selen, selenige Säure und Blausäure zerfallen (774).

Tellurocyansäure oder Salze derselben lassen sich nicht darstellen. Das Kaliumsalz bildet sich augenscheinlich beim Zusammenschmelzen von Tellur mit Cyankalium oder Blutlaugensalz (767), wird aber grossentheils schon beim Behandeln der Schmelze mit Wasser, vollständig beim Durchleiten von Luft oder Kohlensäure durch die Lösung, unter Abscheidung von Tellur zersetzt [Trennung des Tellurs von Selen und Schwefel (775)].

Cyanamid, $CN \cdot NH_2$ [oder > Carbodiimid $\leftarrow C(NH)_2$ (?)]. Durch Zusammenleiten von Cyanchlorid und trocknem Ammoniak erhielt schon Bineau (778) ein Gemenge von Cyanamid und Salmiak (sein »Chlorcyanammoniak«). CHCl+2NH, = CN·NH₂ + NH₄Cl. Von Cloëz und Cannizzaro (777) wurde 1851 das Cyanamid rein dargestellt durch Einleiten des Cyanchlorids in mit Ammoniak gesättigten, wasserfreien Aether, Abfiltriren vom Salmiak und Verdunsten des Filtrats. Es kann ferner aus dem Harnstoff, sowie aus kohlensaurem oder carbaminsaurem Ammoniak durch Abspaltung von Wasser erhalten werden, indem man dieselben vorsichtig mit Natrium erhitzt (779), leichter aus dem Sulsoharnstoff durch Abspaltung von Schwefelwasserstoff mittelst Quecksilberoxyd (781, 780), Silberoxyd (784), Bleiessig, Bleisuperoxyd oder unterchloriger Säure (782). Cyanamid bildet sich ebenfalls beim Zusammenschmelzen von Natriumamid mit cyansaurem Natrium (542): Na NH₂ + CONNa = H₂O + CN₂Na₂ (Cyanamidnatrium), daher auch beim Ueberleiten von Kohlensäure über erhitztes Natriumamid (783). wobei eben zunächst cyansaures Natrium entsteht: NaNH₂+CO₂=NH₂·CO₂Na und NH₂·CO₂Na = CONNa + H₂O (542). Viele cyansaure Salze, namentlich cyansaures Calcium und Barium, zersetzen sich beim Erhitzen in Kohlensäure und die betreffenden Metallderivate des Cyanamids: (CON), Ca = CO, + CN, Ca. Man erhält z. B. eine erhebliche Ausbeute an Cyanamid durch Schmelzen von cyansaurem Kalium mit Chlorcalcium (542, 171).

Darstellung. Frisch gefälltes feuchtes Quecksilberoxyd (oder geschlämmtes rothes Oxyd) wird in kleinen Antheilen in eine kalte, nicht ganz gesättigte Lösung von Sulfoharnstoff eingetragen, bis eine auf Fliesspapier herausgezogene Probe der Flüssigkeit mit ammoniakalischer Silberlösung eben keine Schwärzung mehr zeigt. Das mit einer Spur Essigsäure versetzte Filtrat wird rasch eingedampft und die beim Erkalten erstarrte Masse durch Aufnehmen in Aether von etwas Dicyandiamid befreit (780), vergl. (785, 786).

Darstellung aus rohem Melam durch Glühen mit Kalk (171).

Farblose, zerfliessliche Krystalle, leicht löslich in Wasser, Alkohol und Aether, schwer in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Chloroform. Das Cyanamid schmilzt bei 40°, zeigt aber leicht weit unterhalb dieser Temperatur die Erscheinung der Ueberschmelzung. Bei längerem Aufbewahren im trocknen Zustande (783) oder in wässriger Losung (781) polymerisirt es sich zu Dicyandiamid. Schnell findet, namentlich beim Erwärmen, dieser Uebergang statt in einer mit etwas Alkali, Ammoniak oder Anilin versetzten concentrirten Lösung des Cyanamids (781, 787). oder beim Erwärmen seiner alkoholischen Lösung mit etwas Phenol (786). Erhitzt man trocknes Cyanamid schnell auf 150°, so polymerisirt es sich plötzlich unter hestiger Warmeentwicklung zu sestem Cyanuramid (Melamin) (777). Als Zwischenprodukt tritt auch hierbei Dicyandiamid auf (788). In säurehaltiger [nicht in neutraler (781)] wässriger Lösung bildet das Cyanamid durch Wasseraufnahme leicht Harnstoff (777, 781). Aus seiner ätherischen Lösung scheidet sich auf Zusatz von etwas Salpetersäure schnell salpetersaurer Harnstoff aus (777). Warme, wasserfreie Ameisensäure bildet unter hestiger Reaction Harnstoff und Kohlenoxyd (786).

Ebenso addirt sich das Cyanamid direkt mit Schweselwasserstoff zu Sulso-harnstoff, rasch namentlich bei Anwesenheit von etwas Ammoniak (781), vergl. (782, 800). Nascirender Wasserstoff sührt das Cyanamid in Ammoniak und Methylamin über (785). Salpetrigsaures Kalium wirkt beim Erwarmen hestig ein; es werden Kohlensäure, Stickstoff und etwas Dicyandiamid gebildet (785).

Mit Aldehyd verbindet sich das Cyanamid unter Wasseraustritt zu Triäthylidenmelamin (789), mit Chloral addirt es sich direkt zu einer harzartigen Verbindung (CN₂H₂ + C₂Cl₃HO)_x (790). Mit den Amidosäuren tritt es ebenfalls direkt zusammen; so entsteht mit Glycocoll das Glycocyamin (791), mit Sarkosin Kreatin (792). Mit Salmiak vereinigt sich das Cyanamid beim Erhitzen mit Alkohol zu salzsaurem Guanidin (793). Mit Dicyan addirt es sich zu einer gelblichen, amorphen Verbindung (794).

Verbindungen des Cyanamids mit Säuren.

Das Cyanamid vereinigt sich mit zwei Molekülen Chlor- oder Bromwasserstoffsäure zu salzartigen Verbindungen:

Salzsaures Cyanamid, $\mathrm{CN_2H_2}\cdot\mathrm{2HCl}$, wird durch Einleiten von trocknem Salzsäuregas in eine ätherische Lösung von Cyanamid erhalten (785, 782). Krystallinisches Pulver, äusserst leicht löslich in Wasser, weniger in Alkohol, fast gar nicht in Acther. Aus Alkohol in Warzen krystallisirbar. Beim Erhitzen über 100° entweicht Salzsäure, wobei Melamin zu entstehen scheint. Beim Verdampfen der wässrigen Lösung entsteht Dicyandiamid. Die alkoholische Lösung löst Quecksilberoxyd auf, worauf beim Verdampfen die Verbindung, $\mathrm{CN_2H_2} + \mathrm{Hg\,Cl_2} + 3\mathrm{H_2O}$, krystallisirt.

Beide Wasserstoffatome des Cyanamids lassen sich durch Metalle, durch Alkohol- und durch Säureradikale vertreten. Diese Thatsache ist für Manche ein Grund gewesen für die Annahme der symmetrischen Constitution des Cyanamids, d. h. für die Auffassung desselben als Carbodiimid $C(NH)_2$, vergl. (783, 795, 782, 796, 797). Die Bildung des Cyanamids aus Chlor- oder Bromcyan und Ammoniak, die sich bei dieser Annahme weniger einfach erklärt, müsste auf zwei auf einander folgende Vorgänge zurückgeführt werden: $CNCl + NH_3 = CCl \cdot NH \cdot NH_2$ und $CCl \cdot NH \cdot NH_2 = HCl + C(NH)_2$ (van T'Hoff). Mit Entschiedenheit spricht aber für die unsymmetrische Formel $CN \cdot NH_2$ die Thatsache, dass das Diäthylcyanamid, und zwar auch das direkt aus dem Cyanamidsilber, CN_2Ag_2 , und Aethyljodid gewonnene, beim Erwärmen mit Salzsäure nicht Aethylamin, sondern Ammoniak und Diäthylamin liefert (790).

Metallderivate des Cyanamids. Cyamide. Beim Zusammenbringen von Alkalien oder alkalischen Erden mit gelöstem Cyanamid entstehen nur die in Wasser löslichen, einbasischen Salze, wie CN₂HNa und (CN₂H)₂Ca. Die zweibasischen Salze der genannten Basen, wie CN₂Na₂ und CN₂Ca lassen sich nur auf trocknem Wege gewinnen und werden durch Wasser sofort in freie Base und einbasisches Salz zersetzt. Dagegen entstehen bei der Fällung von Cyanamidlösung durch Schwermetallsalze als Niederschläge die betreffenden zweibasischen Salze, z. B. CN₂Ag₂, CN₂Pb.

Von den zweibasischen Alkalisalzen wurde die Natriumverbindung, CN_2Na_2 , dargestellt durch Glühen von cyansaurem Natrium mit Natriumamid: CONNa + NaNH₂ = $CN_2Na_2 + H_2O$ (542). Es wurde ferner die Entstehung kleiner Mengen von Alkalicyamiden beobachtet beim Glühen von Aetznatron mit Cyankalium (171): $2CNK + 4NaOH = CN_2K_2 + CO_3Na_2 + Na_2O + 2H_2$ oder mit cyansaurem Kalium: $2CONK + 2NaOH = CN_2K_2 + CO_3Na_2 + H_2O$ (171). Verschiedene cyansaure Salze, namentlich diejenigen der alkalischen Erden, zer-

fallen beim Schmelzen in Kohlensäure und die Cyamide: $(CON)_2Ca = CO_2 + CN_2Ca$ (542). Bariumoxycyanid liefert beim Glühen im Stickstoffstrom Cyamid und kohlensaures Salz (171).

CN₂HNa scheidet sich beim Vermischen absolut alkoholischer Lösungen von Cyanamid und von Natriumäthylat als krystallinisches Pulver aus; sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aether. Beim Schmelzen entwickelt es Ammoniak und Stickstoff und hinterlässt Cyannatrium (785). Beim Schmelzen mit Natriumamid liefert es das zweibasische Salz: CN₂HNa + NaNH₂ = CN₂Na₂ + NH₃ (171). Die wässrige Lösung absorbirt Kohlensäure unter Bildung von cyanamidokohlensaurem Salz (798). Mit Chlorameisenester entsteht Cyamidodikohlensäureester (799), mit Chloressigester der Melidoessigsäureester (785).

 CN_2Na_2 . Aus cyansaurem Natrium und Natriumamid (542). Beim Schmelzen mit Kohle giebt das Salz Cyannatrium: $CN_2Na_2 + C = 2CNNa$ (171).

 CN_2KNa . Durch Ueberleiten von Stickstoff und Natriumdampf über geschmolzenes Cyankalium gewonnen: $CNK + Na + N = CN_2KNa$ (171).

CN₂Ca bildet sich beim Schmelzen von cyansaurem Calcium (542), sowie beim Glühen von Melam mit Aetzkalk (798). Es zerfällt mit Wasser in Calciumhydroxyd und das einbasische Salz (CN₂H)₂Ca, welches auch durch Auflösen von Kalkmilch in Cyanamidlösung entsteht (785). Aus der concentrirten Lösung des Salzes scheidet sich nach einiger Zeit ein schwer lösliches Salz, CN₂(CaOH)₂ + 6H₂O, in glänzenden Nadeln aus (798).

CN₂Hg. Weisser Niederschlag, durch Fällung einer mit Quecksilberchlorid versetzten Cyanamidlösung mit Kalilauge entstehend (797). — CN₂Pb wird aus einer mit Ammoniak versetzten Bleizuckerlösung durch Cyanamid als gelber, bald krystallinisch werdender Niederschlag gefällt (785). — CN₂Cu, braunschwarzer Niederschlag, aus Ammoniak in kugeligen Aggregaten krystallisirbar (797, 785). — CN₂Ag₂ wird aus wässriger Cyanamidlösung durch salpetersaure Silber, vollständiger unter Hinzufügung von etwas Ammoniak, als schön gelber, amorpher Niederschlag gefällt (783, 795, 785, 800). Aus siedendem Ammoniak in mikroskopischen Nadeln krystallisirbar, wobei zugleich Dicyandiamid entsteht (785). Verpufft in der Hitze (783). Wird von trocknem Schwefelwasserstoff so heftig zersetzt, dass es unter Feuererscheinung verpufft (800).

Alkylderivate des Cyanamids bilden sich bei der Einwirkung von Cyanchlorid auf Aminbasen (801). Auch bei der Entschwefelung von alkylirten Sulfoharnstoffen mittelst Blei- oder Quecksilberoxyd entstehen alkylirte Cyanamide respalkylirte Melamine, zu welchen jene sich polymerisiren (616). Die alkylirten Cyanamide verbinden sich mit concentrirten Säuren zu Salzen, die schon durch Wasser zersetzt werden (801).

Methylcyanamid, CN₂H(CH₃) (801). Nicht krystallisirbare, dickflüssige Masse, an trockner Luft längere Zeit haltbar. In wässriger Lösung geht es allmählich schon bei gewohnlicher Temperatur, schnell beim Erhitzen in Trimethylmelamin über (781).

Aethylcyanamid, CN₂H(C₂H₅) (801). Neutraler, nicht krystallisirbarer Syrup. Geht beim Verdampfen seiner Lösung in Triäthylmelamin über (616).

Diäthylcyanamid, $CN_2(C_2H_5)_2$ (801). Es bildet sich auch bei der trocknen Destillation des Aethylcyanamids neben Aethyldicyandiamid aus dem zunächst entstehenden Triathylmelamin (616). Bei 1860 siedende Flüssigkeit (790), die durch starke Säuren sowohl, wie durch Alkalien in Kohlensäure, Ammoniak und Diäthylamin zersetzt wird (801).

Methyläthylcyanamid, Amylcyanamid, Diamylcyanamid (801).

Allylcyanamid, CN₂H(C₂H₅). Durch Entschwefeln von Allylsulfoharnstoff (Thiosinamin) mittelst Quecksilberoxyd (803) oder Bleihydroxyd (802) gewonnen. Dicker Syrup, der bei mehrmonatlichem Stehen Krystalle von Triallylmelamin (Sinamin) ausscheidet.

Aethylallylcyanamid s. bei Melamin.

Phenylcyanamid, Aethylphenylcyanamid, Diphenylcyanamid s. unter Anilin. Benzylcyanamid, Dibenzylcyanamid s. unter Benzylcyerbindungen.

Säurederivate des Cyanamids. Man gewinnt diese Verbindungen

meistens durch Einwirkung von Säurechloriden auf Cyanamid oder von Säureanhydriden auf Cyanamidnatrium (804).

Bei der letzteren Operation verläuft die Zersetzung gewöhnlich nach der Gleichung: $2\text{CN}_2\text{HNa} + (\text{C}_2\text{H}_3\text{O})_2\text{O} = \text{CN}_2\text{Na}(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}) + \text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Na} + \text{CN}_2\text{H}_2$, und zwar mit solcher Heftigkeit, dass man das in Aether gelöste Anhydrid nur allmählich zu der ätherischen Lösung des Cyanamids hinzufügen darf. Das in fester Form ausgeschiedene Reactionsprodukt wird mit Aether gewaschen, aus seiner wässrigen Lösung durch Zusatz von essigsaurem Kupfer und kohlensaurem Natrium das Cyanamid möglichst entfernt, das Filtrat mit salpetersaurem Silber gefällt und der Niederschlag (CN₂Ag R) durch Schwefelwasserstoff, oder wenn es sich um die Darstellung der Natriumverbindung handelt, durch Chlornatrium zerlegt.

Acetylcyanamid, CN₂H(C₂H₃O) (804, 785). Stark saurer, gelblicher Syrup, löslich in Wasser, Alkohol und Aether, unlöslich in Benzol. Beim Erhitzen verwandelt sich die Verbindung mit explosionsartigem Geräusch in eine feste, bräunliche Masse (804). Beim Verdampfen der wässrigen Lösung entsteht Acetylharnstoff (630).

Die Natrium verbindung, CN₂Na(C₂H₃O), ist ein hygroskopisches Krystallpulver, welches beim Erhitzen in Acetonitril und cyansaures Natrium zerfällt. — CN₂Ag(C₂H₃O). Weisser, krystallinischer Niederschlag, löslich in Ammoniak und unter Zersetzung in Salpetersiure (804). — Das Acetylcyanamid bildet auch mit Salzsäure eine Verbindung (785).

Diacetylcyanamid, $CN_2(C_2H_3O)_2$. Aus Acetylcyanamidsilber und Acetylchlorid. Rhombische Tafeln, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether. Schmr. 65° (804).

Vom Butyrylcyanamid wurden die Natrium- und die Silberverbindung dargestellt (804). Isovalerylcyanamid, $CN_2H(C_5H_9O)$. Dem Acetylcyanamid ähnlich.

Lactocyanamid, CN₃H·CO·CH(OH)·CH₃. Aus Cyanamidkalium und Lactid. Krystallisut aus Alkohol in Tafeln, die bei 212° schmelzen und in kaltem Wasser schwer löslich sind. Die Silberverbindung ist ein käsiger, in Ammoniak unlöslicher Niederschlag (804).

Cyamidokohlensäure, $CN_2H \cdot CO_2H$ (798). Die löslichen Metallderivate des Cyanamids absorbiren in wässriger Lösung direkt Kohlensäure und liefern Salze der Cyamidokohlensäure: $2CN_2HNa + CO_2 = CN_2Na \cdot CO_2Na + CN_2H_3$. Die freie Säure ist nicht darstellbar, weil sie sofort in Kohlensäure und Cyanamid zerfällt.

 $C_2N_2O_2K_2$ und $C_2N_3O_2Na_2$ scheiden sich als amorphe Niederschläge aus, wenn Kohlensaure in eine siedende, alkoholische Lösung der Cyamide geleitet wird. Sehr leicht löslich in Wasser, durch absoluten Alkohol daraus in öligen Tropfen fällbar. Beim Schmelzen verwandeln sie sich in die gleich zusammengesetzten cyansauren Salze. — $C_2N_2O_2Ca+5H_2O$ wird aus einer wässrigen Lösung von Calciumcyamid beim Einleiten von Kohlensäure in feinen, weissen Nadeln abgeschieden. In kaltem Wasser ist es schwer löslich, durch heisses wird es fast momentan in Cyamid und Carbonat zerlegt. Dieselbe Zersetzung erleidet das trockne Salz in höherer Temperatur, nachdem es bei 130^0 $4H_2O$ abgegeben hat. — $C_2N_2O_2Sr+2\frac{1}{4}H_2O$ (?) und $C_2N_2O_2Ba$ sind körnig krystallinische Pulver, schwerer löslich als das Calciumsalz.

Schwermetallsalze der Cyamidokohlensäure hat man nicht darzustellen vermocht, weil bei dem Versuch, die Alkalisalze, z. B. durch salpetersaures Silber oder durch Bleiessig zu fällen, die Säure in Kohlensäure und Cyamid zerfällt. Auch die Gewinnung des Lithium- und des Magnesiumsalzes wurde vergeblich angestrebt. Saure Salze sind auch von den Alkalien und alkalischen Erden nicht bekannt.

Der Cyamidokohlensäure-Aethylester, CN₂H·CO₂·C₂H₅, lässt sich nicht aus dem Kaliumsalz und Aethyljodid darstellen (798), man erhält ihn aber durch Behandeln des Cyamidodikohlensäureesters, CN₂(CO₂·C₂H₅), mit alkoholischer Kalilauge. Hierbei entsteht die Kaliumverbindung, CN₂K·CO₂·C₂H₅, und aus der concentrirten wässrigen Lösung derselben wird durch verdünnte Schwefelsäure der Cyamidokohlensäureester als oben schwimmendes Oel abgeschieden (807). Er ist stark sauer, ziemlich löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Benzol. Beim Kochen mit Wasser zerfällt er in Cyanamid, Kohlensäure und Alkohol. Beim Aufbewahren, besonders am Sonnenlicht, wird der Ester polymerisirt. Mit grosser Heftigkeit geschieht dies bei dem Versuch der Destillation. Aus der ätherischen Lösung des Esters fällt Salisäuregas die Verbindung, CN₂H·CO₂·C₂H₅ + 2HCl, als krystallinisches, an feuchter Luft

zerfliessendes Pulver, aus welchem beim Kochen mit Wasser Allophansäureester, (NH₂·CO·NH·CO₂·C₂H₅), entsteht.

Von Metallderivaten des Cyamidokohlensäureesters sind bekannt: $CN_2K \cdot CO_2 \cdot C_2H_3$, erhalten durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf Cyamidodikohlensäureester: $CN_1(CO_2 \cdot C_2H_3)_2 + 3KOH = CN_2K \cdot CO_2 \cdot C_2H_3 + CO_3K_2 + H_2O + C_2H_5 \cdot OH$. Bei 199° schmelzende Nadeln. — $CN_2Na \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ entsteht beim Erhitzen des Cyamidodikohlensäureesters mit Natriumäthylat auf 150°. Es krystallisirt aus heissem Alkohol in atlasglänzenden Nadeln, die bei 241° schmelzen. — $CN_2Ag \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$, als weisser, käsiger, unter heissem Wasser schmelzender Niederschlag aus den Alkaliverbindungen durch Silbersalz fällbar. — $CN_2(CuOH) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ wird durch Fällung mit essigsaurem Kupfer als grüner, krystallinischer Niederschlag gewonnen (807).

Cyamidokohlensäure-Diäthylester, $CN_2(C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$, bildet sich aus dem Kaliumsalz des Monoäthylesters beim Erhitzen mit Aethyljodid auf 150°. Bei etwa 213° unzersetzt siedende, in kaltem Wasser wenig lösliche Flüssigkeit (807).

Cyamidodikohlensäure-Aethylester, $CN_2(CO_2 \cdot C_2H_5)_2$. Durch längere Einwirkung von Chlorameisenester auf in absolutem Aether vertheiltes Natriumcyamid erhalten (807). Es finden dabei folgende Vorgänge statt: $CN_2HNa + CICO_2 \cdot C_2H_5 = CN_2H(CO_2 \cdot C_2H_5) + NaCl. - CN_2HNa + CN_2H(CO_2 \cdot CH_5) = CN_2Na(CO_2 \cdot C_2H_5) + CN_2H_2$ und schliesslich: $CN_2Na(CO_2 \cdot C_2H_5) + CN_2H_2$ und schliesslich: $CN_2Na(CO_2 \cdot C_2H_3) + CICO_2 \cdot C_2H_3 + CICO_2 \cdot C_$

Aus dem Verdunstungsrückstand der vom Chlornatrium und Dicyandiamid abfiltrirten ätherischen Flüssigkeit krystallisirt bei starker Abkühlung der Ester. Er bildet schöne, seideglänzende Prismen, unlöslich in Wasser, bei 32.80 schmelzend. Beim Erwärmen mit Wasser entstehen zunächst Kohlensäure, Alkohol und Cyamidokohlensäureester; in höherer Temperatur zerfallt letzterer weiter in Kohlensäure, Alkohol und Cyanamid. Für sich destillirt liefert der Ester namentlich Kohlensäure und Isocyansäureester. Mit alkoholischer Kalilauge giebt er CN₂K·CO₂·C₂H₃ (s. oben).

Succincyanamid, $(CN_2H)_2 \cdot C_4H_4O_3 + 2H_9O$. Die Natriumverbindung entsteht aus Cyanamidnatrium und Succinylchlorid, sowie, neben Succincyaminsäure, beim Erwärmen von Bernsteinsäureester mit Cyanamid und Natriumäthylat (805). Das aus seiner in Alkohol suspendirten Silberverbindung durch Schwefelwasserstoff frei gemachte Succincyanamid bildet leicht verwitternde, monokline Prismen, die sich leicht in Wasser und Alkohol, aber nicht in Aether losen. Schmp. $104-105^{\circ}$. Beim Kochen mit Alkohol scheint es sich zu polymerisiren. Mit Wasser erhitzt zerfällt es in Bernsteinsäure und Cyanamid. — $(CN_2Ag)_2 \cdot C_4H_4O_2 + \frac{1}{4}H_2O$. Schwerer, krystallinischer Niederschlag, löslich in Ammoniak, unlöslich in Salpetersäure.

Succincyanimid, CN₂·C₄H₄O₂. Durch Erwärmen von Succinylchlorid mit einer ätherischen Cyanamidlösung erhalten (805). Krystallisirt aus Alkohol in dünnen Blättchen, die bei 138" unter Bräunung schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Aether. Beim Erwärmen mit Wasser geht es in Succincyaminsäure über, beim Erhitzen mit Alkohol in deren sauren Ester. Mit Cyanamid geschmolzen liefert es Succincyanamid

Succincyaminsäure, CN₂H·CO·C₂H₄·CO₂H (805). Das Kaliumsalz dieser Sure erhält man durch Eintragen von Bernsteinsäureanhydrid in eine Lösung von Cyanamid un! Kaliumhydroxyd. Aus dem daraus gefällten und in absolutem Aether vertheilten Silbersalz wird durch trocknen Schwefelwasserstoff die freie Säure gewonnen. Sie bleibt beim Verdunsten der ätherischen Lösung als blätterige Krystallmasse zurück. Auch in Alkohol und äusserst leicht in Wasser löslich. Schmp. 1280. In wässriger Lösung, namentlich bei Gegenwart von Mineralsäuren, zerfällt die Säure sehr leicht in Bernsteinsäure und Cyanamid. Sie ist eine starke, zweibasische Säure. Von sauren Salzen ist nur die Silberverbindung C₃H₃N₂O₂Ag bekannt. Sie wird durch Fällung der freien Säure mit salpetersaurem Silber zunächst in öligen Tropfen erhalten, die allmählich zu kleinen, rhombischen Prismen erstarren.

Von den neutralen Salzen sind diejenigen der Schwermetalle unlöslich, diejenigen der Al kalien und alkalischen Erden löslich in Wasser, aber unlöslich in Alkohol. — $CN_2K \cdot CO \cdot C_2H_4$ $CO_2K + H_2O.$ — $C_5H_4N_2O_2Na_2 + 5H_2O.$ — $C_5H_4N_2O_3Ca + 4H_2O.$ — $C_5H_4N_2O_2Ba + 2H_2O.$ — $C_5H_4N_2O_3Ag_2.$

Benzoylcyanamid, CN, H(C, H, O). Aus Cyanamidnatrium und Benzoylchlorid to

Gegenwart von Aether (806). Es ist höchst unbeständig, zerfällt sehr leicht in Kohlensäure, Cyanamid und Benzonitril. In ätherischer Lösung' polymerisirt es sich beim Erwärmen theilweise zu Tribenzoylmelamin.

Dicyanimid, $C_2N_3H[=(CN)_2\cdot NH?]$. Das Kaliumsalz dieser Verbindung bildet sich bei längerem Erhitzen von Paracyan oder von Quecksilbercyanid mit Cyankalium auf Rothgluth. Um es aus der Cyankaliumschmelze zu isoliren, löst man diese in Wasser, fällt die färbenden Substanzen durch Alkohol, verdampst diesen, säuert schwach mit chlorsreier Salpetersäure an und treibt im Vacuum die Blausäure vollständig aus. Salpetersaures Silber fällt dann das Silbersalz, C_2N_3Ag , als weissen, lichtbeständigen, in siedendem Wasser etwas löslichen Niederschlag, der sich beim Erhitzen unter sehr starkem Aufblähen zersetzt. Aus diesem Silbersalz wird durch Umsetzung mit Chlorkalium das in seinen Nadeln krystallisirende Kaliumsalz erhalten, durch Schweselwasserstoff das noch nicht untersuchte Dicyanimid frei gemacht (533, 534).

nicht untersuchte Dicyanimid frei gemacht (533, 534). Dicyandiamid, $C_2N_4H_4[=NH:C < NH_2 \atop NH:CN (810)$ oder $NH:C < NH_2 \atop NH C:NH$ (808)], »Param« (783, 811). Nächstes Polymerisirungsprodukt des Cyanamids, aus diesem unter verschiedenen Bedingungen, langsam schon beim Aufbewahren entstehend (vergl. Cyanamid). Man gewinnt es zweckmässig durch Verdampfen einer mit etwas Ammoniak versetzten Lösung von Cyanamid (787). Concentrirte Alkalilaugen bewirken schon in der Kälte dieselbe Polymerisirung des Cyanamids (781). Das Dicyandiamid ist leicht löslich in Wasser und Alkohol, aber fast unlöslich in Aether. Es krystallisirt in dünnen, rhombischen Blättern, die bei 205° schmelzen (787). Bei stärkerem Erhitzen sublimirt Melamin (788). Barytwasser gekocht giebt das Dicyandiamid Amidodicyansäure (586). Verdampfen seiner mit Säuren versetzten Lösung geht es durch Wasseraufnahme in Dicyandiamidin über (787); mit Schwefelwasserstoff addirt es sich in der Wärme in analoger Weise zu Thiodicyandiamidin (810). Anhaltend mit Wasser auf 160-170° erhitzt wird es zum Theil in Kohlensäure und Ammoniak gespalten; ein anderer Theil verbindet sich mit der Kohlensäure zu Melanurensäure (809), vergl. (840). Bei Einwirkung von Zink und Salzsäure entstehen Ammoniak und Methylamin (810).

Salpetersaures Silber fällt aus einer wässerigen Lösung von Dicyandiamid in langen, feinen Nadeln die schwer lösliche Verbindung C₂N₄H₄ + NO₃Ag. Aus der wässerigen Lösung dieser Verbindung wird durch wenig Ammoniak das Silbersalz, C₂N₄H₃Ag, als farbloser, krystallinischer, in überschüssigem Ammoniak löslicher Niederschlag ausgeschieden (787). Das entsprechende Natriumsalz, C₂N₄H₃Na, wird aus einer absolut alkoholischen Lösung des Dicyandiamids durch Natriumäthylat krystallinisch gefällt (810).

Aethyldicyandiamid, C₂N₄H₃(C₂H₅)?. Bei der Destillation von Aethylcyanamid erhalten (801). Fest, amorph, bei 300° unzersetzt destillirend. Schwache Base.

Dibenzoyldicyandiamid, $C_2N_4H_2(C_7H_5O)_2$, wurde durch Erhitzen von Tribenzoylmelamin im Wasserstoffstrom erhalten (806). Bei 112^0 schmelzende Krystalle, schwer löslich in Wasser, leichter in Aether, sehr leicht in Alkohol. Unzersetzt sublimirbar.

Dicyandiamidin, $C_2N_4H_6O[=NH:C(NH_2)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2]$ (Guanylharnstoff). Salze dieser Base bleiben zurück, wenn Dicyandiamid mit verdünnten Mineralsäuren verdampst wird: $C_2N_4H_4 + H_2O = C_2N_4H_6O$ (787). Auch aus Cyanamid entsteht beim Erhitzen mit Säuren neben Harnstoff Dicyandiamidin, letzteres sast ohne Harnstoff bei Anwendung concentrirter Salzsäure (781). Am leichtesten wird es durch Zusammenschmelzen von Harnstoff mit kohlensaurem Guanidin erhalten: $CN_3H_5 + CON_2H_4 = C_2N_4H_6O + NH_3$ (808).

Darstellung. 1 Thl. kohlensaures Guanidin wird mit 2—2½ Thln. trocknem Harnstoff Ladensurg, Chemie. 111.

auf 150—160° erhitzt, bis die stürmische Ammoniakentwicklung nachgelassen hat, aus der Lösung der Schmelze durch schweselsaures Kupfer und Natronlauge die Kupserverbindung des Dicyandiamidins gefällt und letzteres daraus durch Schweselwasserstoff frei gemacht (812).

Dem Harnstoff ähnliche Krystalle, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, stark alkalisch reagirend und aus der Luft schnell Kohlensäure anziehend. Die Lösung der freien Base giebt mit schweselsaurem Kupser einen violetten, gallertartigen Niederschlag, mit Quecksilberchlorid und mit salpetersaurem Silber weisse, amorphe Fällungen.

Durch Einwirkung von chlorsaurem Kalium und Salzsäure wird das Dicyandiamidin zu Guanidin oxydirt. Beim Erhitzen mit überschüssigem Barytwasser zerfällt es in Harnstoff, Kohlensäure und Ammoniak (812).

Das normale kohlensaure Salz, (C2N4H6O)2.CO2H2, krystallisirt nur sehr schwierig aus seiner über Schwefelsäure zur Syrupsconsistenz verdunsteten Lösung in nadelförmigen Krystallen. Beim Erwärmen seiner Lösung zersetzt es sich in Kohlensäure, Ammoniak und kohlensaure Guanidin (812). - Das doppelt kohlensaure Salz, C2N4H6O·CO3H2, wird aus der Lösung des vorigen Salzes durch Kohlensäure als schwer lösliches, schon bei 50° sich zersetzendes Krystallpulver abgeschieden (812). — C₂N₄H₅O·HCl + ½H₂O bildet in Wasser und Alkohol leicht lösliche Schuppen und giebt mit Platinchlorid die Verbindung 2(C, N, H, O · HCl) + PtCl, die aus heissem Wasser in Büscheln kleiner, gelbrother Krystalle erhalten wird (787). -C₂N₄H₆O·NO₃H. Harte, leicht lösliche Krystallwarzen (787). — (C₂N₄H₆O)₂SO₄H₂+2H₂O. Lange, glänzende Nadeln (787). - Das oxalsaure Salz, (C2N4H6O)2.C2O4H2, wird leicht aus dem Dicyandiamid erhalten, dessen mit Oxalsäure versetzte Lösung langsam schon in der Kälte, schnell beim Erhitzen Kohlensäure und Kohlenoxyd entwickelt, worauf aus der verdampsten Lösung das oxalsaure Dicyandiamidin sich in harten Körnern abscheidet (787). — Wird die Lösung eines Dicyandiamidinsalzes mit Natronlauge und schwefelsaurem Kupfer erwärmt, er scheidet sich aus der violetten Flüssigkeit beim Erkalten die charakteristische Kupferverbindung. (C,N,H,O),Cu, als rosenrother, krystallinischer, in kaltem Wasser sehr schwer löslicher Niederschlag ab (787, 808).

A mid o dicyansäure, $C_3N_3H_3O(=NH:C_NH)CO)$ (586), entsteht beim Kochen von Dicyandiamid mit Barytwasser: $C_2N_4H_4+H_2O=C_2N_3H_3O+NH_3$, wobei aber wegen verschiedener Nebenzersetzungen die Ausbeute gering ist. Leichter erhält man die Säure, indem man 1 Thl. Cyanamid und 2 Thle. cyansaures Kalium in Wasser löst, nach 24 Stunden zur Zerstörung des überschüssigen Cyanats mit Salpetersäure ansäuert und im Wasserbad erhitzt, um dann durch salpetersaures Silber amidodicyansaures Silber zu fällen: $CONK + CN\cdot NH_2 = C_2N_3H_2KO$. Aus dem unlöslichen Silbersalz gewinnt man die freie Säure durch Erwärmen mit unzureichender Salzsäure. Sie scheidet sich beim Erkalten in langen, spiessigen Nadeln aus. Ihre Lösung reagirt sauer und zersetzt kohlensaure Salze. Die trockne Säure wird schon bei 100° allmählich zersetzt; auch beim Kochen ihrer Lösung tritt unter Abscheidung eines schwer löslichen Korpers Zersetzung ein. Concentrirte Mineralsäuren zersetzen sie unter Aufbrausen (586-Mit dem doppelten Volumen Wasser verdünnte Schwefelsäure führt sie bei 60-70 in Biuret über: $C_2N_3H_3O + H_2O = C_2N_3H_5O_2$ (818).

Salze: $C_2N_3H_2KO$. Leicht löslich. — $C_2N_3H_2NaO$. Weisse Krystallkrusten. — $C_3N_3H_2(NH_4)O$. Farblose Nadeln. — $(C_2N_3H_2O)_2Ba+3H_2O$ krystallisirt erst allmählich aus der syrupdicken Lösung. Aus heissem, absoluten Alkohol, worin das Salz wenig löslich ist, scheidet es sich in kleinen Würfeln ab. — $(C_2N_3H_2O)_2Cu+4H_2O$, das am meisten charakteristische Salz, bildet grosse, himmelblaue, in kaltem Wasser schwer lösliche Krystalle. Bein Kochen seiner Lösung scheidet sich das unlösliche Salz, C_2N_3HCuO , als dunkelgrünes Pulvar ab. — $C_2N_3H_2AgO$. Unlösliches, amorphes Pulver, löslich in Ammoniak und daraus in kleinen. glasglänzenden Nadeln krystallisirbar (586).

Thiodicyandiamidin, C₂N₄H₆S[=NH:C(NH₂)·NH·CS·NH₂], Guanyl-sulfoharnstoff. Zuerst durch Erhitzen von Sulfocarbonylchlorid mit Sulfoharnstoff auf 100—110°, in geringer Menge auch beim Erhitzen des Sulfoharnstoffs mit Phosphorpentachlorid erhalten (813). Aus dem Dicyandiamid bildet sich die Verbindung durch Aufnahme von Schwefelwasserstoff bei mehrtägigem Digeriren mit gesättigtem Schwefelwasserstoffwasser bei 60—70°, aus den Salzen des Dicyandiamidins ebenfalls beim Erhitzen mit Schwefelwasserstoffwasser, indem hier einfach der Sauerstoff durch Schwefel ersetzt wird (810). Für die Reindarstellung der freien Base fällt man die siedend heisse Lösung ihres oxalsauren Salzes durch Barytwasser, den Barytüberschuss durch Kohlensäure, worauf aus der eingedampsten Lösung das Thiodicyandiamidin in kleinen, monoklinen Krystallen sich ausscheidet. Mässig leicht in kaltem Wasser löslich, schwer in Alkohol. Die Lösung reagirt stark alkalisch. Ueber 100° schmilzt die Base und geht dabei vollständig in das mit ihr isomere Rhodanguanidin über.

Aus der wässrigen Lösung des Thiodicyandiamidins fällen Silbersalze schon in der Kälte augenblicklich Schwefelsilber. Die Base zerfällt dabei, namentlich wenn man ammoniakalische Silberlösung anwendet, quantitativ in Schwefelwasserstoff und Dicyandiamid. Von anderen Metallsalzen wirken einige schon in saurer, andere nur in alkalischer Lösung ebenfalls entschwefelnd.

Salze: $C_2N_4H_6S\cdot HCl$. Schöne, glasglänzende, rhombische Krystalle, in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich. Das Salz reagirt sauer und giebt mit Platinchlorid einen amorphen, dunklen Niederschlag (813). — $2(C_2N_4H_6S)\cdot C_2O_4H_2 + 2H_2O$. Kleine, körnige Krystalle, in kaltem Wasser schwer, auch in heissem nur mässig leicht löslich. Es reagirt sauer (813). — Das schwefelsaute Salz bildet seideglänzende Nadeln (810).

Biguanid, $C_2N_5H_7$ [=NH:C(NH₂)·NH·C(NH₂):NH]. Diese Verbindung, welche zu dem Guanidin in derselben Beziehung steht, wie das Biuret zum Harnstoff, wurde zuerst in sehr geringer Menge neben dem Thiodicyandiamidin bei der Einwirkung von Thiocarbonylchlorid oder Phosphorpentachlorid auf Sulfoharnstoff (814), sowie durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid oder von Brom auf ein Gemenge von Sulfoharnstoff und Rhodanguanidin erhalten (815). Man gewinnt es aus Dicyandiamid und Ammoniak nach der Gleichung: CoN, H, +NH, = C₂N₅H₇, indem man in starker Ammoniakflüssigkeit erst Kupferhydroxyd, dann Dicyandiamid bis zur Sättigung auflöst und die Lösung 12 Stunden lang auf 105 — 110° erhitzt. Beim Erkalten scheidet sich die Kupferverbindung, $(C_4N_5H_6)_{\bullet}Cu + 2H_{\bullet}O$, in Krystallen aus (816). Aus der Lösung dieser Kupferverbindung in verdünnter Schwefelsäure scheidet sich allmählich das schwefelsaure Biguanid ab, aus welchem man durch Barytwasser die freie Base gewinnt (815). Die wässrige Lösung des Biguanids reagirt stark alkalisch und trocknet im Vacuum zu einer häutigen, durchaus amorphen Masse ein.

Das Biguanid ist eine zweisäurige Base.

Das kohlensaure Salz bildet, wie die freie Base, einen amorphen Verdunstungsrückstand. — Das salzsaure und das salpetersaure Biguanid krystallisiren in leicht löslichen Nadeln. — Das Platindoppelsalz, C₂N₅H₇·2H Cl + PtCl₄ + 2H₂O, bildet schöne, leicht lösliche Krystalle. — C₂N₅H₇·SO₄H₂ + H₂O. Wohlausgebildete, leicht lösliche Krystalle des rhombaschen Systems (815). Rhomboeder (816). —

Charakteristisch ist für das Biguanid und seine Salze die Ersetzbarkeit eines Wasserstoffatoms durch Kupfer. Beim Kochen eines Biguanidsalzes mit Kupferoxyd oder beim Erhitzen mit dem Kupfersalz derselben Säure und Hinzufügen von Ammoniak entstehen Biguanidkupfersalze wie $(C_2N_5H_6)_2$ Cu·HCl u. s. w.

Das salzsaure, salpetersaure, kohlensaure und besonders das schwefelsaure

Biguanidkupfer sind in kaltem Wasser fast unlöslich. Sie krystallisiren sämmtlich aus ihren heissen, rosenroth bis violett gefärbten Lösungen in schön seideglänzenden, rosenrothen Nadeln (815). Das schwefelsaure Salz, $[(C_2N_3H_6)_2Cu]_2SO_4H_2 + 3H_2O$, wird direkt durch anhaltendes Erhitzen einer Lösung von Dicyandiamid und schwefelsaurem Kupfer in starker Ammoniaksfüssigkeit auf $105-110^\circ$ erhalten (816).

Aus diesen Salzen des Biguanidkupsers lässt sich die freie, kupserhaltige Base nicht durch Ammoniak, wohl aber durch Kochen mit einem geringen Ueberschuss von Natronlauge oder Barytlösung abscheiden. Man erhält eine tief amaranthrothe Lösung, aus welcher sich beim Erkalten das Biguanidkupser, $(C_2N_5H_6)_2Cu+2H_2O$, in ziegelrothen, quadratischen Blättchen ausscheidet. Es ist in kaltem Wasser fast unlöslich, in heissem weit leichter löslich, als seine Salze (815). Aus ammoniakalischem Wasser, worin es sich auch in der Kälte etwas reichlicher löst, krystallisirt es in grossen, slachen Prismen (816). — Die Bildung des Biguanidkupsers ist die Ursache davon, dass beim Kochen von Biguanid mit Kupserhydroxyd und Natronlauge eine intensiv rothe Lösung entsteht. Das Biuret und das Dicyandiamidin, welche ihrer Constitution nach dem Biguanid nahe stehen, zeigen eine ähnliche Reaction.

Melamin, $C_3N_6H_6\Big[=NH:C\stackrel{NH\cdot C(NH)}{\sim}NH?$ (757) $\Big]$, Cyanuramid. Es entsteht beim Erhitzen von Cyanamid (777) aus dem dabei zunächst gebildeten Dicyandiamid (788). Leichter erhält man es aus Melam durch Kochen mit Kalilauge (598, 819) oder Erhitzen mit Schwefelsäure auf 100° (820) oder mit Ammoniak auf 150° (780).

Bei schnellem Erhitzen von Rhodanammonium auf 250° entsteht Rhodanmelamin (821). Dasselbe Salz bildet sich, wenn Thioammelin oder Pseudoschwefelcyan mit concentrirtem Ammoniak auf 160° erhitzt wird (754, 760).

Darstellung: Melam wird mit der 50 fachen Menge 10 proc. Kalilauge 6-7 Stunden lang gekocht und das Filtrat zur Krystallisation verdampst (822).

Rhombische Octaeder, schwer in kaltem, leicht in heissem Wasser löslich, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Sehr gut krystallisirbar aus heissem Glycerin (788). Durch vorsichtiges Erhitzen unzersetzt sublimirbar. In höherer Temperatur wird das Melamin unter Entwicklung von Ammoniak und mit Hinterlassung von Mellon zersetzt. Bei anhaltendem Kochen mit mässig verdünnter Salpetersäure entstehen unter Abspaltung von Ammoniak Ammelin, dann Ammelid und endlich Cyanursäure (823). Beim Schmelzen mit Kaliumhydroxyd wird cyansaures Kalium, bei überschüssigem Melamin Mellonkalium gebildet. Letzteres entsteht unter Feuererscheinung auch beim Zusammenschmelzen des Melamins mit Kalium (598).

Das Melamin ist eine starke, einsäurige Base. Seine Lösung reagirt nicht alkalisch, fällt aber Metalloxyde. Die Salze reagiren sauer.

Salzsaures Melamin, $C_3N_6H_6$ ·HCl (826) $[+\frac{1}{2}H_2O$ (668)]. — Salpetersaures Melamin, $C_3N_6H_6$ ·NO₃H. Aus langen, feinen Nadeln bestehende weiche Masse (598). — Schwefelsaures Melamin, $(C_3N_6H_6)_2SO_4H_2 + 2H_2O$ (788, 820). Kurze, feine Nadeln, in kaltem Wasser sehr schwer löslich. [Auch mit $3H_2O$ (788)]. — Saures schwefelsaures Melamin, $C_3N_6H_6$ ·SO₄H₂. Kurze, rhombische Prismen, die durch Wasser zu neutralem Salz zersetzt werden (827). — Phosphorsaures Melamin. In heissem Wasser leicht lösliche, feine Nadeln (598). — Ameisensaures Melamin und essigsaures Melamin bilden leicht lösliche Blättchen (598). — Oxalsaures Melamin, $(C_3N_6H_6)_2$ ·C₂O₄H₂. Sehr schwer löslicher, krystallinischer Niederschlag (598). — Sulfocyansaures Melamin, $C_3N_6H_6$ ·CNSH (821, 760). In kaltem Wasser schwer lösliche Prismen.

Melamin-Silbernitrat, C₂N₆H₆·NO₃Ag. Auf Zusatz von salpetersaurem Silber ru einer heissen Melaminlösung entstehender krystallinischer Niederschlag (598, 668). Aus seiner Lösung in überschüssiger concentrirter Silbernitratlösung krystallisirt beim Erkalten die Ver-

bindung C₃N₆H₆·2NO₃Ag in schönen Nadeln, welche beim Uebergiessen mit Ammoniak zu weissem, amorphen Diargentmelamin, C₃N₆H₄Ag₂, zerfallen (827).

Alkylderivate des Melamins entstehen leicht durch Polymerisation der Alkylcyanamide und werden daher gewöhnlich anstatt dieser bei der Einwirkung von Cyanchlorid auf Alkylamine oder bei der Entschwesung der alkylirten Sulfohamstoffe erhalten:

Trimethylmelamin, C₃N₆H₃(CH₃)₂. Bei der Entschweflung des Monomethylsulfohamstoffs mittelst Bleioxyd (616), sowie durch Einwirkung von Cyanchlorid auf Methylamin (801) gewonnen. Methylcyanamid polymerisirt sich an feuchter Luft oder in wässriger oder weingeistiger Lösung allmählich schon bei gewöhnlicher Temperatur, schnell beim Erhitzen zu Trimethylmelamin (781). Dieses krystallisirt aus Wasser oder Alkohol in feinen Prismen von stark afkalischer Reaction, die sich in der Hitze ohne Schmelzung verflüchtigen. Seine Platinverbindung, C₃N₆H₃(CH₃)₃·2HCl·PtCl₄ (616) [+3H₂O (781)], ist in Wasser und Alkohol fast mlöslich.

Triäthylmelamin, $C_3N_6H_3(C_2H_5)_3$, bildet sich, wenn eine wässrige Lösung von Aethylcyanamid wiederholt eingedampft wird (784, 616). Es wurde aus Cyanchlorid und Aethylamin 801), sowie durch Entschweflung des Aethylsulfoharnstoffs gewonnen (784). In Wasser und Alkohol leicht lösliche, alkalisch reagirende Krystalle. Mit Salzsäure zum Sieden erhitzt geht die Verbindung in Triäthylammelin über: $C_3N_6H_3(C_2H_5)_3+H_2O=C_3N_5H_2(C_2H_5)_3O+NH_3$. Mehrstündiges Erhitzen mit Salzsäure im geschlossenen Rohr führt zu Cyanursäureester: $C_3N_6H_3(C_2H_5)_3+3H_2O=C_3N_3O_3(C_2H_5)_3+3NH_3$ (616). Die Platinverbindung, $C_1N_6H_3(C_2H_5)_3\cdot 2HCl\cdot PtCl_4$, ist in Wasser leicht, in Alkohol weniger leicht löslich (784).

Triisoamylmelamin, $C_3N_6H_3(C_5H_{11})_3$ (616). Zäher, stark alkalischer Syrup, unlöslich in Wasser und wässriger Salzsäure. Die alkoholische Lösung des salzsauren Salzes liefert mit Platinchlorid gelbe, in Wasser lösliche Krystalle von $C_3N_6H_3(C_5H_{11})_3\cdot 2HCl\cdot PtCl_4$.

Triäthylidenmelamin, $C_3N_6(C_2H_4)_3 + H_2O$. Eine Lösung von Cyanamid in Aldehyd verwandelt sich in der Kälte binnen 24 Stunden, in der Wärme schneller, in eine harzige Masse, aus deren alkoholischer Lösung die obige Verbindung durch Aether in weissen, amorphen Flocken, durch Anilin, Benzol oder Chloroform in kleinen Blättchen gefällt wird (828). (Valeraldehyd faldet eine ähnliche Verbindung.)

Triallylmelamin, $C_2N_6H_2(C_2H_5)_3$, vergl. (784) (Sinamin), wird durch Entschwefeln von Allylsulfoharnstoff mittelst Quecksilberoxyd (829) oder Bleihydroxyd (802) gewonnen. Aus der tur Syrupsconsistenz verdampften Lösung krystallisirt nach Monaten die Verbindung in harten, g'anzenden, vierseitigen Prismen des monoklinen Systems. Sie enthält in dieser Form 1½ Mol. Krystallwasser, welche sie bei 100° unter Schmelzung verliert. Löslich in Wasser, Alkohol und Arther. Die Lösungen schmecken bitter, reagiren stark alkalisch, fällen Metalloxyde und treiben dis Ammoniak aus seinen Salzen aus. Fichtenholz wird durch sie intensiv gelb gefärbt.

Die Salze des Triallylmelamins scheinen, mit Ausnahme des oxalsauren, nicht zu krystallisiren. Aus der salzsauren Lösung der Base wird durch Quecksilberchlorid die farblose Verbindung C₁N₆H₃(C₂H₅)₂·3HgCl₂, durch Platinchlorid ein gelbweisser, flockiger Niederschlag gefällt.

Triäthyltriallylmelamin, C₂N₆(C₂H₅)₃(C₂H₅)₃ (*Aethylsinamin*), wurde aus Aethylsulfoharnstoff durch Entschweflung mittelst Bleihydroxyd erhalten (831). Es krystallisirt aus Aether in dendritischen Nadeln von stark bitterem Geschmack. Schmp. 100°. Unlöslich in Wasser, löslich in Salzsäure. Die alkoholische Lösung reagirt alkalisch. Die salzsaure Lösung sieht mit Quecksilberchlorid eine weisse, flockige Fällung, mit Platinchlorid eine aus Alkohol Warzen krystallisirende Verbindung.

Triphenylmelamin, $C_3N_6H_3(C_6H_5)_3$, entsteht in der Wärme, allmählich schon bei geschnlicher Temperatur, durch Polymerisirung des Phenylcyanamids (616). Es ist unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in heissem Wasser, leicht in Aether und Alkohol. Aus letzterem arystallisirt es in Prismen, die bei $162-163^\circ$ schmelzen. Durch kurzes Sieden seiner mit Salz-dure versetzten alkoholischen Lösung wird das Triphenylmelamin in Cyanursäure-Phenylester coergestihrt. Die Platinverbindung, $C_3N_6H_3(C_6H_5)_3\cdot 2HCl\cdot PtCl_4$, ist ein gelber, gut krystallisitet Niederschlag.

Pseudotriphenylmelamin ist eine mit dem Triphenylmelamin isomere Verbindung. $(CN_2H\cdot C_6H_5)_x$, genannt worden, welche neben anderen Produkten bei der trocknen Destillaton von Tribenzoylmelamin auftritt. Nur in Phenol löslich und daraus durch Alkohol in gelben, glänzenden Prismen fällbar, die selbst bei 360° noch nicht schmelzen (806).

Tetraphenylmelamin, $C_3N_6H_2(C_6H_5)_4$. bildet sich beim Erhitzen von Diphenylguanidin (Melanilin) auf 170—180°: $3C_{13}N_3H_{13}=2C_6H_5$ NH₂ + NH₂ + $C_{27}N_6H_{22}$ (833), somit auch beim Einleiten von Cyanchlorid in fast auf seinen Siedepunkt erhitztes Anilin (834). Es krystallisirt aus Alkohol in Nadeln, die bei 217° schmelzen. Unlöslich in Wasser, schwer loslich in Aether (833). Beim Kochen mit Salzsäure wird kein Cyanursäureester gebildet (833). Mit viel Salzsäure auf 280° erhitzt zerfällt die Verbindung in Kohlensäure, Anilin und Ammonial. Für sich oder mit Kaliumhydroxyd destillirt liesert sie Ammoniak, Anilin und Diphenylamin Beim Erhitzen mit concentrirter Schweselsäure entsteht Sulfanilsäure (834).

C₂₇N₆H₂₃·HCl. Schwer lösliche, rhombische Prismen. — (C₂₇N₆H₂₂·HCl)₃·PtCl₄ Hellgelber, anfangs amorpher, aber schnell krystallinisch werdender Niederschlag. — Das salpetersaure Salz bildet in kaltem Wasser sehr schwer lösliche, feine Nadeln (833).

Als Hexaphenylmelamin, C₃N₆(C₆H₅)₆, ist allem Anschein nach das bei 2920 schmelzende, polymerisirte Diphenylcyanamid zu betrachten, welches bei der Einwirkung von Cyanchlorid auf stark erhitztes Diphenylamin aus zunächst entstehendem salzsaurem Tetraphenylguanidin gebildet wird (835). (Vergl. Bd. I, pag. 644).

Tetratolylmelamin, C₂N₆H₂·(C₆H₄·CH₂)₄ (?) (833).

Tribenzylmelamin, C3N6H2(CH2.C6H5)2. S. unter Benzylverbindungen e.

Säurederivate des Melamins:

Formomelamin (?), C₂N₆H₅(CHO). Durch Erhitzen von Cyanamid mit Oxalsäureester auf 110—120° erhalten. In Wasser unlösliche, voluminöse, gelbliche Masse (832).

Triacetylmelamin ist vermuthlich das feste Polymerisationsprodukt des Acetylcyanamids (804).

Benzoylmelamin, C₂N₆H₅(C₇H₅O)?, scheint bei der Einwirkung von Benzoylchlord auf Cyanamid zu entstehen (806).

Tribenzoylmelamin, C₃N₆H₃(C₇H₅O)₃. Neben Benzoylcyanamid als dessen Polymersationsprodukt erhalten (806). Gelbes, in Wasser, Alkohol und Aether unlösliches Pulver, ber 275° unter Zersetzung schmelzend. Im Wasserstoffstrom erhitzt liefert es Kohlensäure, Blausaure. Benzonitril, Dibenzoyldicyandiamid und Pseudotriphenylmelamin.

Chlorcyanamid, $C_3N_5ClH_4$ = NH:CN:CClNH.C(NH)NH (757)]. Produkt der Einwirkung von gasförmigem oder wässrigem Ammoniak auf Cyanurchlorid (598, 830). Weisses, in Wasser unlösliches Pulver, welches beim Erhitzen in Salzsäure, Salmiak und Mellon zerfällt. Von Kalilauge wird es in gelinder Warme gelöst, worauf Salzsäure Ammelin fällt.

Chlorocyananilid, C₁₅N₅ClH₁₂, entsteht auf analoge Weise aus Anilin und Cyanur-chlorid (836). Es krystallisirt aus Weingeist in Blättern.

Melidoessigsäure, C₃N₆H₅·CH₂·CO₂H. Durch Einwirkung von Chloremigsäureester und Natriumalkoholat auf Cyanamid erhalten (785). Sie verbindet sich sowohl mit Säuren wie mit Basen. Aus der Lösung ihrer Salzsäureverbindung wird sie durch Ammoniak in der Kälte amorph, in der Hitze krystallinisch gefällt. Unlöslich in Alkohol und Aether, sehr wenig löslich in kaltem, reichlich in heissem Wasser, woraus die Säure in Blättchen oder Nadeln krystallisir: Leicht löslich in Alkalien und Barytwasser, sowie in Mineralsäuren, aber nicht in Ammoniak und in Essigsäure. Schwach giftig. In der Hitze zersetzt sie sich. Johne zu schmelzen.

Kaliumsalz. Krystallinisch, leicht löslich in Wasser, unlöslich in starker Kalilauge und a stochstem Alkohol. Es zieht, wie das ähnliche Natriumsalz, aus der Luft schnell Kohlentiere an.

Verbindungen mit Säuren: $C_5N_6H_8O_2\cdot HCl$ bildet in kaltem Wasser schwer lösliche, in starker Salzsäure fast unlösliche, lange Nadeln, die von siedendem Wasser etwas zersetzt werden. — $C_5N_6H_8O_2\cdot NO_3H$ krystallisirt in rautenförmigen Tafeln, die in heissem Wasser leicht löslich sind. — $(C_5N_6H_8O_2)_2\cdot SO_4H_2 + 4H_3O$. Grosse, dicke Prismen.

Die Phosphorsäureverbindung bildet Nadeln, die durch Alkohol zersetzt werden. — Die Verbindung C₅N₆H₈O₂·NO₃Ag + H₂O krystallisirt aus heissem Wasser in kleinen, in der Kälte fast unlöslichen Nadeln.

Cyanmelamidin ist eine Verbindung von der Zusammensetzung $C_7N_{13}H_{15}O$ genannt worden, welche unter Bildung von Schwefelblei und Entwicklung von Ammoniak entsteht, wenn fein vertheiltes Blei in schmelzendes Rhodanguanidin eingetragen wird (668). Sie ist leicht in heissem, ziemlich schwer in kaltem Wasser löslich, sehr wenig in Alkohol, unlöslich in Aether. Die neutral reagirende wässrige Lösung erstarrt beim Eindampfen zu einer gallertartigen Masse, aber beim Erkalten der heissen Lösung erhält man krystallinische Krusten. Bei etwa 250° wird das Cyanmelamidin ohne Schmelzung zersetzt. Beim Erwärmen mit concentrirter Salzsäure entstehen Blausäure und Melamin: $C_7N_{13}H_{15}O=2C_3N_6H_6+CNH+H_2O$. Auch durch übermangansaures Kalium wird Melamin erzeugt. Durch Kochen mit concentrirter Salpetersäure wird unter Blausäureentwicklung salpetersaures Ammelin gebildet. Ebenso giebt salpetersaures Silber mit der Lösung des Cyanmelamidins einen Niederschlag von Ammelinsilber, während salpetersaures Ammelin in Lösung bleibt.

Melam, C₆N₁₁H₉. Von Liebig 1834 durch Erhitzen von Rhodanammonium dargestellt.

Man erhitzt das Rhodanammonium schnell auf 300° und erhält es bei dieser Temperatur, so lange noch Dämpfe entweichen. Der Rückstand wird mit Wasser ausgezogen und mit siedender, mässig starker Kalilauge behandelt, aus welcher sich beim Erkalten das Melam ausscheidet (598, 641).

Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, löslich in heisser Kalilauge, aus welcher es beim Erkalten als weisses, körniges Pulver ausgeschieden wird. Das Melam geht weder mit Basen noch mit Säuren Verbindungen ein, [vergl. indess (838)]. Durch anhaltendes Kochen mit Kalilauge zerfällt es in Melamin und Ammelin. In der Kalischmelze liefert es cyansaures Kalium. Beim Kochen mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure entstehen Ammoniak und Ammelin. Beim Kochen mit concentrirter Salpetersäure wird Cyanursäure gebildet (598). Concentrirte Schwefelsäure erzeugt bei 100° Melamin, bei 150° Melanurensäure (820).

Es ist wahrscheinlich, dass das Melam bei dem Erhitzen des Rhodanammoniums nach der Gleichung: $2C_3N_6H_6=NH_3+C_6N_{11}H_9$, aus vorher entstandenem Melamin gebildet wird.

Ammelin, $C_3N_5H_5O\cdot \left[=NH:C\stackrel{NH\cdot CO}{\sim}NH:(757)\right]$. Es entsteht neben Melamin bei anhaltendem Kochen von Melam mit Kalilauge: $C_6N_{11}H_9+H_2O=C_3N_5H_5O+C_3N_6H_6$, neben Ammoniak beim Kochen desselben mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure (598), sowie beim Kochen von Melamin mit verdünnter Salpetersäure (599), neben Blausäure bei anhaltendem Kochen von Cyanmelamidin mit starker Salpetersäure (668).

Nachdem aus der durch Kochen von Melam mit Kalilauge erhaltenen Flüssigkeit nach dem Eindampfen das Melamin sich ausgeschieden hat, wird das Ammelin durch Essigsäure gefällt. Zur Reinigung führt man es in sein salpetersaures Salz über und fällt es aus dessen Lösung durch Ammoniak.

Weisses Pulver, amorph, wenn durch Säuren, krystallinisch, wenn durch

Ammoniak gefällt. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether, sowie in Essigsäure und kohlensauren Alkalien, löslich in Kalilauge und in Mineralsäuren, wenig in kaltem Ammoniak.

Beim Erhitzen liefert es Mellon, Ammoniak und ein krystallinisches Sublimat. In der Kalischmelze wird reines cyansaures Kalium gebildet (598). Durch Kochen mit verdünnter Salpetersäure wird das Ammelin zunächst in Ammelid, schliesslich in Cyanursäure übergeführt (599).

Das Ammelin ist eine schwache Base, bildet mit Mineralsäuren krystallisirbare Salze, die aber schon durch Wasser theilweise zersetzt werden.

C₃N₅H₅O·NO₃H. Quadratische Säulen (598) oder Nadeln (668). — Durch Fällung seiner Lösung mit salpetersaurem Silber entsteht C₃N₅H₅O·NO₃Ag als krystallinischer Niederschlag (598). — Aus der Lösung des Ammelins in concentrirtem Ammoniak fällt salpetersaures Silber einen pulvrigen Niederschlag, C₃N₅H₄AgO (839), [oder C₃N₅H₅O·AgOH? (668)].

Triäthylammelin, $C_3N_5H_2(C_2H_5)_3O$, entsteht aus dem Triäthylmelamin bei längerer Berührung oder kurzem Aufkochen mit concentrirter Salzsäure (784). Syrupdicke Flüssigkeit. Das Platindoppelsalz krystallisirt sehr gut in vierseitigen Prismen, die in Wasser sehr leicht, in Alkohol weniger leicht löslich sind.

Benzoylammelin, C₃N₅H₄(C₇H₅O)O, wurde durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Natriumcyanamid erhalten (806). Braunes, in Alkohol lösliches, in Wasser und Aether unlösliches Harz, welches, im Wasserstoffstrom erhitzt, in Cyanamid, Kohlensäure und Benzonitril zerfallt.

Ammelid, $C_6N_9H_9O_3$. Als Ammelid wurde von Liebig (598) eine Substanz bezeichnet, welche einerseits durch Einwirkung concentrirter Schweselsäure aus Melam oder Ammelin, andererseits durch Erhitzen von Melamin [oder Ammelin (599)] mit concentrirter Salpetersäure erhalten wurde. Laurent und Gerhardt (839) glaubten die Zusammensetzung nicht durch die obige Liebig'sche Formel, sondern durch $C_3N_4H_4O_2$ ausdrücken zu müssen. Spätere Untersuchungen (841, 820) haben ergeben, dass dem Produkt der Einwirkung von concentrirter Schweselsäure aus Melami, Melamin oder Ammelin wirklich die letztere Formel zukommt, und dass es identisch ist mit der von Liebig und Wöhler durch Erhitzen von Harnstoff erhaltenen »Melanurensäure«. Dagegen muss dem Körper, der aus Melamin oder Ammelin beim Erhitzen mit concentrirter Salpetersäure entsteht, die Formel $C_6N_9H_9O_3$ beigelegt werden. Man stellt dieses »Ammelidzweckmässig dar durch Erhitzen von salpetersaurem Ammelin bis zum Festwerden der geschmolzenen Masse, Lösen des unreinen Produkts in concentrirter Schweselsäure und Fällen durch Weingeist (599, 841).

Beim Kochen von Mellonkalium mit Kalilauge entstehen zunächst Ammelid und Cyamelursäure. Nach dem Auskrystallisiren der letzteren kann das Ammelid durch Salmiak gefällt werden. Bei fortgesetztem Kochen mit Kalilauge wird das Ammelid in Ammoniak und Melanurensäure, und endlich die letztere weiter in Ammoniak und Cyanursäure gespalten (837).

Mit dem Ammelid identisch ist der anfangs als »Cyanharnstoff« (842) bezeichnete Körper, welcher beim Erhitzen von Harnstoff mit überschüssigem Cyanjodid auf 140—150° entsteht (586, 843). Ammelid, oder eine ihm sehr ähnliche isomere Verbindung, entsteht ferner in geringer Menge, wenn Cyanamid mit wenig 65 proc. Schwefelsäure versetzt wird (781). Es wurde endlich unter den Produkten gefunden, welche durch Erhitzen des Isuretins über seinen Schmelzpunkt gebildet werden (844).

Das Ammelid ist ein weisses, in Wasser unlösliches Pulver, löslich in Säuren und Alkalien, aber nur sehr wenig in Ammoniak (Melanurensäure ist darin leicht löslich). Mit Salzsäure und Schwefelsäure liesert es keine krystallisirbare Ver-

bindungen. Auch die salpetersaure Lösung giebt keine oder nur undeutliche Krystalle. (Die Salpetersäureverbindung der Melanurensäure ist leicht krystallisirbar.) Bei anhaltendem Kochen mit verdünnter Salpetersäure, Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure zerfällt das Ammelid in Cyanursaure und Ammoniak (599).

Aus der salpetersauren Lösung des Ammelids wird durch salpetersaures Silber die schwer lösliche, in Blättern krystallisirende Verbindung $C_6N_9H_9O_3+2NO_3Ag$ erhalten. Aus den warm gemischten Lösungen fällt Ammoniak $C_6N_9H_7\Lambda g_2O_3$ als weissen, in überschüssigem Ammoniak leicht löslichen Niederschlag (599).

Melanurensäure, $C_3N_4H_4O_2$ (=NH:C $\stackrel{\circ}{\sim}$ NH·CO $\stackrel{\circ}{\sim}$ NH?). Von Wöhler und Liebig neben Cyanursäure bei der langsamen trocknen Destillation von Harnstoff gewonnen (845, 837). Die beim Erwärmen von Melam, Melamin oder Ammelin mit concentrirter Schwefelsäure entstehende, von Liebig (598) für Ammelid gehaltene Substanz ist ebenfalls Melanurensäure (839, 841, 820). Dieselbe entsteht ferner durch Addition von Kohlensäure zu Dicyandiamid, wenn dieses mit Wasser anhaltend auf $160-170^{\circ}$, oder besser mit einer Lösung von kohlensaurem Ammoniak auf $120-130^{\circ}$ erhitzt wird (809, 840). $C_2N_4H_4+4H_2O=2CO_2+4NH_3$ und $C_2N_4H_4+CO_2=C_3N_4H_4O_2$. Sie bildet sich beim Kochen von Mellonkalium mit Kalilauge durch Abspaltung von Ammoniak aus dem zunächst entstehenden Ammelid (837). Sie wurde endlich beim Erhitzen von Cyanamid mit überschüssigem Cyanbromid auf 100° (846) und in geringer Menge bei der Einwirkung von Ammoniak auf Phosgen erhalten (847).

Die Melanurensäure löst sich nicht in kaltem Wasser, Alkohol oder Aether, sehr schwer in siedendem Wasser, aus welchem sie sich als weisses, mikro-krystallinisches Pulver abscheidet (840). Leicht löslich in Mineralsäuren und Alkalien, auch in Ammoniak. Durch längeres Kochen mit Säuren oder Alkalien wird sie in Ammoniak und Cyanursäure gespalten (845, 837). In einem Strom seuchter Kohlensäure erhitzt geht sie in Cyanamid über (785).

Mit Basen sowohl, wie mit Säuren liesert die Melanurensäure krystallisirbare Verbindungen:

Das Ammoniaksalz krystallisirt in glänzenden Prismen, die schon bei gewöhnlicher Temperatur an der Lust allmählich alles Ammoniak verlieren und die freie Säure in Afterkryställen binterlassen (809). — $(C_3N_4H_3O_2)_2$ Ba + $2H_2O$. Seideglänzende, büschelförmig gruppirte Prismen, in kaltem Wasser sehr schwer löslich. Die Lösung zersetzt sich beim Kochen (809). — $C_2N_4H_3O_2$ Ag wird aus einer Lösung von Melanurensäure in concentrirtem Ammoniak durch salpetersaures Silber gefällt (839). — $C_3N_4H_3O_2$ Ag + NO_3 Ag scheint der Niederschlag zu sein, der in nur schwach ammoniakalischer Lösung entsteht (809). — Aus der Lösung in verdünnter Kalilauge wird durch salpetersaures Silber eine andere Silberverbindung gefällt (837). Aus der siedenden Lösung des Bariumsalzes fällt essigsaures Blei das krystallinische Doppelsalz, $C_3N_4H_3O_2$ - F_0 - $C_3H_3O_3$ (809).

Von den Verbindungen mit Säuren krystallisirt C₃N₄H₄O₂·HCl in Nadeln, C₃N₄H₄O₂·NO₃H in Schuppen oder glasglänzenden Prismen (841, 809).

Als Ester der Melanurensäure sind vielleicht die oben als »Amidocyanursäureester« beschriebenen Körper zu betrachten.

Mellon, C₆N₉H₃ (Hydromellon). Mit dem Namen Mellon (Melon) wurde von Liebig (598) zuerst eine gelbe, pulvrige Substanz bezeichnet, welche beim sehr starken Erhitzen von Quecksilberrhodanid zurückbleibt, und für welche Liebig die Zusammensetzung C₃N₄ ermittelte. Er hielt sie für identisch mit dem ahnlichen Körper, der als Rückstand aus Pseudoschwefelcyan (und vielen anderen wasserstoffhaltigen Cyanverbindungen) erhalten wird. In diesem letzteren Körper wurde indess später (849, 839) ein Wasserstoffgehalt ermittelt. Laurent und

Gerhardt (839) stellten für ihn die obige Formel $C_6N_9H_3$ auf und bezeichneten ihn als >Hydromellon«, zum Unterschied von der anfänglich von Liebig >Mellon« genannten, später nicht wieder untersuchten wasserstofffreien Verbindung C_3N_4 . in welcher man vielleicht das Tricyanurtriamid $(C_3N_3)_3N_3$ zu sehen hat. Liebig glaubte in diesem seinem Mellon das isolirte Radikal der darnach als >Mellonmetalle« bezeichneten Verbindungen zu sehen (Mellonkalium = C_3N_4K), und nachdem er für diese Verbindungen später die wirkliche Zusammensetzung $C_9N_{13}M_3$ ermittelt hatte (837), blieb auch für die darin enthaltene Atomgruppe C_9N_{13} der Name Mellon in Gebrauch, obgleich die >Mellonwasserstoffsäure« und ihre Salze, die Mellonmetalle, zu keiner der als Mellon bezeichneten Substanzen in einfacher Beziehung stehen.

Das Mellon (Hydromellon), $C_6N_9H_3$, entsteht bei beginnender Glühhitze aus dem Melam ($C_6N_{11}H_9=C_6N_9H_3+2NH_3$) und aus einer grossen Anzahl anderer Cyanverbindungen, welche beim Erhitzen vorher Melam liefern, wie Rhodanammonium, Pseudoschwefelcyan, Melamin, Ammelin, Ammelid, Chlorcyanamid u. a. (848, 839).

Darstellung. Chlorcyanamid wird stark erhitzt, bis keine Salzsäure und kein Salmiak mehr entweicht (839).

Hellgelbes, in den verschiedenen Lösungsmitteln, auch in verdünnten Säuren und Alkalien ganz unlösliches Pulver. Beim Glühen zerfällt es in Stickstoff, Dicyan und Blausäure, beim Kochen mit Kalilauge in Mellonkalium und Ammoniak. Beim Kochen mit Salpetersäure entsteht Cyanilsäuse (598).

Mellonwasserstoff, $C_9N_{13}H_3$. Das Kaliumsalz dieser Säure, das Mellonkalium, $C_9N_{13}K_3$, bildet sich beim Schmelzen von Rhodankalium mit Melam oder Mellon, mit Antimon- oder Wismuthchlorür (837), auch beim Zusammenschmelzen von Schwefel mit Blutlaugensalz (853, 848): 13CNSK = $C_9N_{13}K_3 + 5K_2S + 4CS_2$, sowie beim Schmelzen von Mellon mit kohlensaurem Kalium (850): $3C_6N_9H_3 + 3CO_3K_2 = 2C_9N_{13}K_3 + NH_3 + 3CO_2 + 3H_2O$.

Darstellung. Melam wird anhaltend und stark bis zum Aufhören der Gasentwicklung erhitzt, der Rückstand mit kohlensaurem Kalium zusammengeschmolzen, und das entstandene Mellonkalium aus Wasser unter Zusatz von etwas Essigsäure krystallisirt (850), vergl. (848, 851, 837, 852).

Eine Lösung der freien Mellonwasserstoffsäure lässt sich aus dem mittelst Quecksilberchlorid aus Mellonkaliumlösung gefällten Mellonquecksilber gewinnen, indem man dieset in verdünnter Blausäure löst, mit Schwefelwasserstoff fällt und aus dem Filtrat durch gelindes Erwärmen die Blausäure entfernt (837).

Die Lösung der Mellonwasserstoffsäure reagirt stark sauer und treibt die Kohlensäure aus ihren Salzen aus. Sie lässt sich selbst im Vacuum nicht concentriren, ohne unter Abscheidung weisser Häute oder Flocken grösstentheils zersetzt zu werden (837).

Beim Kochen des Mellonkaliums mit Kalilauge entstehen zunächst unter Abspaltung von Ammoniak Ammelid und das Kaliumsalz der Cyamelursäure; bei längerem Sieden spaltet sich das Ammelid in Ammoniak und Melanurensäure, und schliesslich enthält die Lösung nur cyanursaures Kalium (837), vergl. (852). Auch durch Kochen mit verdünnter Salzsäure wird aus dem Mellonkalium schliesslich ausser Salmiak und Chlorkalium nur Cyanursäure gebildet (837).

Die Mellonwasserstoffsäure ist dreibasisch und vermag z. B. mit Kalium drei verschiedene Salze zu bilden.

Mellonkalium (837). Das normale Salz, C₉N₁₂K₃+5H₂O, bildet sehr feine, seidegläpzende Nadeln von bitterem Geschmack, bei gewöhnlicher Temperatur in 37 Thln. Wasser in der Wärme viel leichter löslich. Unlöslich in Alkohol. Es wird erst bei 200° wasserfrei, schmilzt in Rothglühhitze ohne Zersetzung, zersetzt sich in stärkerer Hitze in Stickstoff, Dicyan und Cyankalium. — Das sekundäre Salz, $C_9N_{13}HK_2 + 3H_2O$, krystallisirt aus einer warm gesättigten und mit dem gleichen Volumen concentrirter Essigsäure versetzten Lösung des vorigen Salzes in schief rhombischen Blättchen, die in der Wärme verwittern. Beim Kochen mit Wasser zerfällt es in das normale und in das unlösliche primäre Salz, $C_9N_{13}H_2K$, welches einen kreideähnlichen, selbst in siedendem Wasser nur wenig löslichen Niederschlag bildet. Leicht löst es sich in essigsaurem Kalium. Man erhält dieses primäre Salz auch durch Eingiessen einer mässig verdünnten Lösung des tertiären Salzes in warme, verdünnte Salzsäure.

Mellonnatrium und Mellonammonium (848). — Mellonbarium, $(C_9N_{13})_3Ba_3 + 6H_9O$. Weisser Niederschlag, aus viel heissem Wasser in kurzen, durchsichtigen Nadeln krystallisirend. — Mellonstrontium, leichter lösliche, feine Nadeln. — Melloncalcium, $(C_9N_{13})_9Ca_9 + 4H_9O$. In heissem Wasser viel leichter löslich. — Mellonmagnesium (848).

Die Mellonverbindungen der Schwermetalle werden als unlösliche Niederschläge erhalten. Mellonquecksilber entsteht aus heiss gemischten Lösungen von Rhodankalium und Quecksüberchlorid als krystallinischer, in verdünnter Blausäure löslicher Niederschlag. — Mellonkupfer, $(C_9N_{13})_2Cu_3 + 5H_2O$, ist ein schön papageigrüner Niederschlag (848). — Mellonsilber, $C_9N_{13}Ag_3$. Weisse, gallertartige Fällung, bei 180° wasserfrei. Hinterlässt beim Glühen Silber und Paracyan (848, 837).

Cyamelursäure, $C_6N_7O_3H_3+2\frac{1}{2}H_2O$. Das Kaliumsalz dieser Säure erhält man durch Kochen von Mellonkalium oder von Mellon mit Kalilauge (852). $2C_9N_{13}K_3+3KOH+6H_2O=3C_6N_7O_3K_3+5NH_3$. $C_6N_9H_3+3KOH=C_6N_7O_3K_3+2NH_3$.

Darstellung. Das durch starkes Erhitzen von Melam erhaltene Mellon wird in heisser, concentrirter Kalilauge gelöst, und aus der Lösung des beim Erkalten krystallisirenden cyamelursauren Salzes die freie Säure durch Salzsäure gefällt (850).

Krystallinisches Pulver oder Krusten, bei 17° in 420 Thln. Wasser, in der Hitze und bei Anwesenheit von Salzsäure viel leichter löslich. Erst gegen 200° wasserfrei. Durch anhaltendes Kochen mit Kalilauge wird die Säure in Cyanursäure und Ammoniak gespalten (837). Cyanursäure scheint auch beim Kochen mit Salpetersäure, sowie neben Mellon und Cyansäure beim starken Erhitzen der Cyamelursäure zu entstehen (852).

Die Cyamelursäure ist eine starke, dreibasische Säure. Sie zersetzt kohlensaure Salze.

 $C_6N_7O_3K_2+3H_3O$ (852, 837), lange Nadeln, bei 18° in 7·4 Thln., bei 100° in 1—2 Thln. Wasser löslich. Die Lösung reagirt alkalisch. — $C_6N_7O_3H_2K+2H_2O$ wird aus der warmen, mässig concentrirten Lösung des normalen Salzes durch Essigsäure in dünnen, irisirenden Blättchen ausgeschieden. — $(C_6N_7O_3)_2Ba_3$, krystallinischer Niederschlag, der bei 120° getrocknet iH_2O enthält. — $C_6N_7O_3Ag_3$, käsiger, amorpher Niederschlag (852).

Cyanphosphor, P(CN)₃ (854, 855). Durch 6—8 stündiges Erhitzen von trocknem Cyansilber mit Phosphortrichlorid auf 130—140° erhalten. Der Röhreninhalt wird durch Erwärmen von dem überschüssigen Phosphortrichlorid befreit und im Kohlensäurestrom auf 130—140° erhitzt, wobei der Cyanphosphor in langen, weissen Nadeln oder in Tafeln sublimirt. Schmp. 200—203°. Der Siedepunkt liegt nur wenige Grade höher. An der Luft tritt schon bei der Berührung mit einem warmen Glasstabe Entzündung ein. Mit Wasser zersetzen die Krystalle sich stürmisch zu Blausäure und phosphoriger Säure. Mit Alkoholen werden Phosphorigsäureester und Blausäure gebildet. In Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Aether und Phosphortrichlorid ist der Cyanphosphor in geringem Grade löslich.

Cyanathylphosphid, PH(CN)(C₂H₅) (856). Durch mehrstündiges Erhitz

von Cyanchlorid und Phosphorwasserstoff in ätherischer Lösung auf 100° dargestellt: $CNCl + PH_3 + (C_2H_5)_2O = PH(CN)(C_2H_5) + HCl + C_2H_5 \cdot OH$. Rhombische Tafeln, löslich in Aether, Alkohol und Wasser. Schmp. 49-50°.

Rhodanphosphor, P(CNS)₃ (857). Phosphortrichlorid wirkt auf Rhodanblei beim Erwärmen auf 50—60° äusserst stürmisch ein. Mengt man das Rhodanid mit dem gleichen Gewicht Sand, so entsteht beim Erhitzen eine halbflüssige Masse, welche, in sehr kleinen Mengen vorsichtig destillirt, ein Gemenge von Rhodanphosphor, Phosphorchlorür und Schwefelkohlenstoff liefert. Durch Erhitzen auf 200° werden die letzteren beiden entfernt; der zurückbleibende Rhodanphosphor wird mit kaltem Wasser gewaschen, durch Chlorcalcium getrocknet und sehr vorsichtig destillirt. Farblose, selbst bei —20° nicht erstarrende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·625 bei 18°, mit Wasser nicht mischbar, aber löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff. Bei 260—270° beginnt sie zu sieden und wird in wenig höherer Temperatur zersetzt. Durch Wasser wird der Rhodanphosphor in der Kälte nur langsam, durch Säuren und Alkalien schneller in Sulfocyansäure und phosphorige Säure zerlegt.

Rhodanarsen, As(CNS)₃ (857). In sehr geringer Menge aus Arsenchlorid und Rhodanblei erhalten. Es verflüchtigt sich gegen 400° und bildet ölige Tropfen, die bald zu salmiakähnlichen Krystallen erstarren. In allen gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich. Wasser zersetzt es zu Sulfocyansäure und arseniger Säure.

Rhodansilicium, Si(CNS)₄ (857). Wird Rhodanblei am Rückflusskühler mit Siliciumchlorid übergossen, so tritt bald eine lebhafte Reaction ein. Nach Beendigung derselben bleibt eine harte, gelbe Masse zurück, aus welcher sich durch vorsichtiges Destilliren das Rhodansilicium isoliren lässt. Es erstarrt sofort zu farblosen, langen, dem Acetamid ähnlichen Prismen, schmilzt bei 142° und siedet gegen 300° ohne bei dieser Temperatur, oder selbst bei 400° zersetzt zu werden. Unlöslich in Aether, Chloroform, Benzol u. s. w., einigermaassen löslich in mit trockner Sulfocyansäure gesättigtem Benzol, woraus das Rhodansilicium in kleinen, rechtwinkligen Prismen krystallisirt. Wasser zersetzt es ruhig in Sulfocyansäure und compakte Kieselsäure. Schon an feuchter Luft wird es in wenigen Minuten völlig zersetzt. Absoluter Alkohol bildet Sulfocyansäure und Kieselsäureester.

Cymole und isomere Kohlenwasserstoffe, $C_{10}H_{14}$.*)
Tetramethylbenzol, $C_6H_2(CH_3)_4$, ist in zwei isomeren Modificationen

^{*) 1)} REUTER, Ber. 11, pag. 31; JACOBSEN, Ber. 12, pag. 434. 2) JANNASCH u. FITTIG, Zeit. Chem. 1870, pag. 161; JANNASCH, Ber. 10, pag. 1354. 3) JANNASCH, Ber. 7, pag. 692. 4) ADOR u. RIILIET, Ber. 12, pag. 331; JACOBSEN, Ber. 14, pag. 2624. 5) Ann. 216, pag. 200. 6) JANNASCH, Ber. 8, pag. 356; BIELEFELDT, Ann. 198, pag. 380. 7) WROBLEWSKY, Ann. 192, pag. 214. 8) JACOBSEN, Ber. 7, pag. 1430. 9) FITTIG u. ERNST, Ann. 130, pag. 192. 10) FITTIG u. KÖNIG, Ann. 144, pag. 285. 11) CLAUS u. HANSEN, Ber. 13, pag. 897. 12) CLAUS u. STÜSSE, Ber. 13, pag. 899. 13) GERHARDT u. CAHOURS, Ann. 38, pag. 101, 345. 14) KELBE, Ann. 210, pag. 1—8. Ausführliche Zusammenstellung d. Litteratur. 15) FITTIG, Ann. 149, pag. 344. 16) FITTICA, ibid. 172, pag. 307. 17) JACOBSEN, Ber. 11, pag. 2049. 18) DUMAS u. DELANDE, Ann. 38, pag. 342. 19) POTT, Ber. 2, pag. 121. 20) WRIGHT, Jahr. 1873, pag. 366. 21) SPICA, Ber. 16, pag. 791. 22) LANDOLPH, Ber. 10, pag. 1312 23) OPPENHEIM, Ber. 5, pag. 94, 628. 24) OPPENHEIM u. PFAFF, Ber. 7, pag. 625. 25) RICHTFR u. ORLOWSKY, Ber. 6, pag. 1257. 26) FITTICA, Ann. 172, pag. 305. 27) KRAUT, Ann. 192, pag. 222. 28) JACOBSEN, Ber. 12, pag. 434. 29) LEEDS, Ber. 14, pag. 484. 30) GUSTANSON,

1. Durol, C₆H₂CH₃CH₃CH₃CH₃, wird durch Einwirkung von Jodmethyl und Natrium auf Brompseudocumol (2) und Dibromortho- und -paraxylol (3) dargestellt. Es entsteht auch aus Toluol (4), Chlormethyl und Aluminiumchlorid. Es wird aus Alkohol in farblosen monoklinen (55) Krystallen erhalten, welche bei 80° schmelzen. Siedep. 193 –195°. Leicht löslich in Aether und Benzol. Durch Oxydationsmittel wird es in Cumylsäure und Cumidinsäure übergeführt (56). Erstere ist identisch mit der aus pseudocumolsulfosaurem Kalium, C₆H₂CH₃CH₃CH₃SO₃K, und Natriumformiat dargestellten Cumylsäure (1).

Monobromdurol (5), C₆HBr(CH₃)₄, bildet grosse, bei 65° schmelzende Blätter.

Dibromdurol (1, 4), $C_6Br_2(CH_3)_4$, bildet lange, bei 200° schmelzende Nadeln. Dinitrodurol (2, 4), $C_6(NO_2)_2(CH_3)_4$, krystallisirt in Prismen. Schmelzpunkt 205° (209°).

2. Isodurol (6), C₆H₂CH₃CH₃CH₃CH₃, wird aus Brommesitylen, Jodmethyl und Natrium dargestellt. Durch Einwirkung (4) von Aluminiumchlorid auf Toluol und Chlormethyl bildet sich derselbe Körper (57), ferner entsteht ein Kohlenwasserstoff, welcher identisch mit Isodurol zu sein scheint, beim Durchleiten von Terpentinöl durch ein glühendes Rohr (54). Bei 195—197° siedendes Oel, welches in einer Kältemischung nicht erstarrt. Durch verdünnte Salpetersäure wird es in drei isomere Isodurylsäuren, C₆H₂(CH₃)₃CO₂H, übergeführt (57).

Bromisodurol (6) ist eine bei 252-254° siedende Flüssigkeit, welche in der Kälte zu perlmutterglänzenden Blättern erstarrt.

Dibromisodurol (6), lange, seidne Nadeln, selbst in heissem Alkohol wenig löslich. Schmp. 209° (57).

Dinitroisodurol (57), farblose, feine Prismen, leicht in heissem Alkohol löslich. Schmp. 156°.

Dimethyläthylbenzol, C₆H₃(CH₃)₂C₂H₅, existirt in zwei Isomeren.

1. $C_6H_3CH_3C_2H_5$ entsteht durch Einwirkung von Natrium auf Bromathyl und Bromxylol (7), $C_6H_3CH_3CH_3Br$, und durch Condensation (8) von Aceton und Methyläthylaceton mit concentrirter Schwefelsäure. Oel, welches bei $180-182^{\circ}$ siedet und bei -20° noch nicht fest wird. Spec. Gew. 0·8644 bei 20° . Durch verdünnte Salpetersäure (7) wird es zu Mesitylensäure, $C_6H_3(CH_3)_2CO_2H$, und Uvitinsäure, $C_6H_3CH_3(CO_2H)_2$, oxydirt. Durch Eintragen in abgekühltes Brom entsteht

Bet. 11, pag. 1101. 31) Kekulé u. Schrötter, Bet. 12, pag. 2279; Gustavson, Bet. 16, pag. 958. 32) Gustavson, Bet. 12, pag. 694. 33) Étard, Ann. chem. [5] 22, pag. 258. 34) Aschenbrandt, Ann. 216, pag. 212. 35) Gerichten, Bet. 10, pag. 1249. 36) Dets., Bet. 11, pag. 364. 37) Landolph, Bet. 5, pag. 267. 38) Wimmel u. Claus, Bet. 13, pag. 902. 39! Landolph, Bet. 6, pag. 936. 40) Gerichten, Bet. 11, pag. 1091. 41) Kraut, Ann. 92, pag. 70. 42) Ladenburg u. Engelbrecht, Bet. 10, pag. 1220. 43) Fittig, Köbrig u. Jilke, Ann. 145, pag. 142. 44) Barlow, Ann. 98, pag. 384. 45) Widman, Bet. 15, pag. 166. 46, Kelbe, Ann. 210, pag. 10 u. ff. 47) Jacobsen, Bet. 12, pag. 430. 48) Radzizewsky, Bet. 9, pag. 260. 49) Goldschmidt, Bet. 15, pag. 1066. 50) Köhler u. Aronheim, Bet. 8, pag. 509. 51) Kelbe u. Warth, Ann. 220, pag. 157. 52) Armstrong u. Miller, Bet. 16, jag. 2748. 53) Balbino, Bet. 10, pag. 296. 54) Montgolfier, Ann. chim. phys. 19, pag. 162. 55) Henniges, Zeitscht. f. Kryst. 7, pag. 523. 56) Giessmann, Ann. 216, pag. 200. 57) Jacobsen, Bet. 15, pag. 1854.

Tribromdimethyläthylbenzol (8), $C_6Br_3(CH_3)_2C_2H_5$, welches in feinen, bei 218° schmelzenden Nadeln krystallisirt. Salpeter- und Schwefelsäure erzeugt Trinitrodimethyläthylbenzol(8), $C_6(NO_2)_3(CH_3)_2C_2H_5$, farblose Nadeln, welche bei 238° schmelzen.

2. Dimethyläthylbenzol (9), aus Brom-m-Xylol, Bromäthyl und Natrium dargestellt, siedet bei 183-184°. Spec. Gew. 0.878 bei 20°.

Das Trinitroderivat bildet bei 119° schmelzende Nadeln.

p-Diathylbenzol (10), $C_6H_4C_2H_5C_2H_5$, wird aus p-Bromäthylbenzol oder p-Dibrombenzol (34), Bromäthyl und Natrium dargestellt und bildet eine bei $181-182^\circ$ siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0.871 bei 20°. Durch Oxydationsmittel wird es in Aethylbenzoesäure, C_6H_4COOH , und Terephtalsäure, $C_6H_4(CO_2H)_2$, übergeführt. Auch durch Einleiten von Aethylen in ein Gemisch von Benzol und Aluminiumchlorid entsteht Diäthylbenzol, welches jedoch nicht rein zu gewinnen ist.

Methylpropylbenzol, Cymol, C₆H₄CH₃C₃H₇, ist in fünf Modificationen bekannt, von denen drei normales Propyl, CH₂CH₂CH₃, zwei Isopropyl, CH_{CH₃}CH₃, enthalten.

- 1. o-Methylpropylbenzol, o-Cymol (11), C₆H₄CH₃(CH₂CH₂CH₃), entsteht durch Einwirkung von Natrium auf die ätherische Lösung von o-Bromtoluol und Propylbromid. Farblose, bei 181—182° siedende Flüssigkeit, von angenehm aromatischem Geruche.
- 2. m-Methylpropylbenzol, m-Cymol (12), C₆H₄CH₃(CH₂CH₂CH₃), aus m-Bromtoluol, Propylbromid und Natrium dargestellt, bildet eine bei 176-177.5° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0.863 bei 16°.
- 3. p-Methylpropylbenzol, p-Cymol, C₆H₄CH₃(CH₂CH₂CH₃). Dieses am längsten bekannte Cymol wurde zuerst im Römisch-Kümmelöl (Oel von Cwminum Cyminum) (13) aufgefunden und ist Gegenstand zahlreicher Untersuchungen (14) gewesen. Es findet sich ausserdem in vielen anderen Oelen, z. B. im Oel von Ptychotis Ajowan, vom Wasserschierling (Cicuta virosa), im Muskatol, im Thymianöl, im Eucalyptusöl und im russischen Terpentinöl. Seine Bildungsweisen und Darstellungsmethoden sind ebenfalls sehr zahlreich. Synthetisch ist es aus p-Bromtoluol (15, 16, 17), Propylbromid und Natrium dargestellt worden. Es entsteht ferner durch Behandlung von Campher, C10H16O, mit Wasser entziehenden Mitteln, wie Phosphorsäureanhydrid (18), Phosphorpentachlorid (20). Schwefelphosphor (19), Chlorzink und Fluorbor (22). Der mittelst Schwefelphosphor erhaltene Kohlenwasserstoff enthält ein Cymol (21), welches in m-Toluylsäure und Isophtalsäure übergeführt werden kann, also m-Propyl- oder Isopropyltoluol. Die Terpene, C₁₀H₁₆, verlieren durch Einwirkung von Brom (23), Jod (24 und Schweselsäure (25) Wasserstoff und gehen in p-Cymol über. Thymol (26) wird durch Schwefelphosphor, Cuminalkohol (27, 28) durch Kochen mit Zinkstaulin dasselbe umgewandelt. Zur Erklärung der letzten Reaction muss eine Uelerführung des im Cuminalkohol enthaltenen Isopropyls in Propyl angenommen werden.

Zur Darstellung (16) des Cymols werden gleiche Gewichtstheile Campher und Phosphorsaurezehydrid erwärmt, und der sich als leichtes Oel abscheidende Kohlenwasserstoff über wenig Prosphorsaureanhydrid und dann über Natrium destillirt. p-Cymol (27) ist eine bei 174.8° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0.8732 bei 0°, 0.8595 bei 15°. Durch verdünnte Salpetersäure wird es zu p-Toluylsäure, durch chromsaures Kali und Schwefelsäure zu Terephtalsäure oxydirt. Wird Untersalpetersäureanhydrid (29) als Oxydationsmittel benutzt, so entstehen neben Toluylsäure auch Nitrocymol und Oxalsäure. Durch Einwirkung von Brom und Aluminiumbromid wird p-Cymol (30) in Pentabromtoluol, C₆Br₃CH₃, und Isopropylbromid, CHBr CH₃, umgesetzt. Die Entstehung des letzteren beruht auf der Fähigkeit des Aluminiumbromids, das normale Propylbromid in die Isopropylverbindung (31) umzuwandeln. Innerlich genommen wird das Cymol in Form von Cuminsäure und Cuminursäure im Harn ausgeschieden (vergl. Art. Cuminverbindungen). Mit Aluminiumchlorid (32) und -Bromid (32), sowie mit Chromoxychlorid (33) geht das Cymol leicht zersetzliche Verbindungen ein. Durch Einwirkung von Chlor, Brom und Salpetersäure entstehen Substitutionsprodukte.

Chlor-p-Cymol, C₆H₃ClCH₃C₃H₈. 1. C₆H₃CH₂ClC₃H₇ (35), durch Einwirkung von Chlor auf Cymol bei Gegenwart von Jod dargestellt, siedet zwischen 208—211°. Spec. Gew. 1·014 bei 14°. Es liefert bei der Oxydation Chlortoluylsäure (Schmp. 195°). Dieses Chlorcymol (36) ist wahrscheinlich mit dem aus Carvakrol dargestellten identisch.

2. C₆H₃CH₃ClC₃H₇ (36), aus Thymol und Phosphorpentachlorid erhalten, siedet zwischen 208° und 210°. Es giebt bei der Oxydation durch Salpetersäure Methylchlorbydrozimmtsäure, C₆H₂ClCH₃C₂H₄CO₂H.

Dichlor-p-Cymol, C_eH₂Cl₂CH₃C₃H₇, zwischen 240° und 244° siedendes Oel. Brom-p-Cymol (37), C₆H₃BrCH₃C₃H₇, durch Einwirkung von Brom und Jod auf Cymol dargestellt, siedet bei 233—235°. Spec. Gew. 1·296 bei 17·5°.

Dibrom-p-Cymol (38), C₆H₂Br₂CH₈C₃H₇, ist eine bei 272° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 1·596 bei 14°.

Nitro-p-Cymol (39), C₆H₃NO₂CH₃C₃H₇, durch Auflösen von Cymol in Salpetersäure dargestellt, ist ein nicht unzersetzt siedendes Oel. Spec. Gew. 1·0385 bei 18°. Neben dem flüssigen Nitrocymol (40) entsteht ein bei 124·5° schmelzender, ursprünglich ebenfalls für Nitrocymol gehaltener Körper.

Dinitro-p-Cymol, C₆H₂(NO₂)₂CH₃C₃H₇. Es ist ein bei 54° schmelzendes (41) und ein flüssiges (39) Dinitrocymol beschrieben, von denen ersteres durch Einwirkung von Salpeter-Schwefelsäure, letzteres von Salpetersäure auf Cymol entsteht.

Dinitrochlorcymol, C₆HCl(NO₂)₂CH₃C₃H₇, existirt in zwei Modificationen, von denen die aus Chlorcymol (40) dargestellte bei 108—109°, die aus Dinitrothymol (42) erhaltene bei 101° schmelzende Krystalle bildet.

Dinitrobromcymol, C₆HBr(NO₂)₂CH₃C₃H₇, krystallisirt in monoklinen gelblichweissen, bei 97-98° schmelzenden Prismen.

Trinitro-p-Cymol (39, 43), C₆H(NO₂)₃CH₃C₃H₇, durch längeres Behandeln von Cymol mit Salpeter- und Schwefelsäure dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in dünnen, bei 119° schmelzenden Blättchen.

Amido-p-Cymol, Cymidin (45), C₆H₃CH₃NH₂C₃H₇. Dasselbe wird durch successive Behandlung einer alkoholischen Lösung von Nitrocymilenchlorid, C₆H₃CHCl₂NO₂C₃H₇ (s. Cuminverbindungen), mit Zink, Salzsäure und Zinkstaub

dargestellt. Es ist ein farbloses Oel, von ekelhastem, an Thymol erinnerndem Geruche. Das Chlorhydrat, $C_{10}H_{13}NH_{2}\cdot HCl$, scheidet sich zunächst als Oel ab, welches allmählich erstarrt. Das Sulfat, $(C_{10}H_{13}NH_{2})_{2}\cdot H_{2}SO_{4} + 2\frac{1}{2}H_{2}O$, bildet weisse, in kaltem Wasser schwer lösliche Nadeln. Das Platindoppelsalz, $(C_{10}H_{13}NH_{2}HCl)_{2}\cdot PtCl_{4}$, bildet schwach gelbe Nadeln. Das Cymidin lässt sich in Thymol, $C_{6}H_{3}CH_{3}OHC_{3}H_{7}$, überführen und enthält daher voraussichtlich Normalpropyl. Durch Einwirkung von Eisen und Essigsäure auf Nitrocymol (44) (jedenfalls unreines) ist ein Cymidin dargestellt worden, welches in seinen Eigenschaften mit dem obenbeschriebenen im Allgemeinen übereinstimmt.

m-Methylisopropylbenzol, m-Isocymol (46, 52), C₆H₄CH₃CH(CH₃)₂. Dasselbe findet sich in den leichter siedenden Theilen der Destillationsprodukte vom Colophonium und ist synthetisch aus Toluol, Isopropyljodid und Aluminium-chlorid dargestellt worden. Stark lichtbrechende Flüssigkeit, welche bei 174—176 siedet und bei — 25° nicht erstarrt. Durch Oxydation wird es in Isophtalsäure umgewandelt. Durch Salpeter- und Schwefelsäure wird ein bei 72—73° schmelzendes Trinitro-m-Isocymol erhalten; durch rauchende Salpetersäure entsteht Nitro-m-Isocymol (51), welches nicht unzersetzt siedet.

m-Isocymidin (51), $C_6H_3CH_3C_3H_7NH_2$, durch Reduction der Nitroverbindung dargestellt, ist ein gelbliches, bei $232-233^\circ$ siedendes Oel, welches in Wasser schwer, in Alkohol leicht löslich ist. Das schwefelsaure Salz, $(C_{10}H_{13}NH_2)_2SO_4H_2$, bildet glänzende Blättchen, das oxalsaure Salz, $C_{10}H_{13}NH_2H_2C_2O_4$, Krystallwarzen.

Acetylisocymidin, $C_{10}H_{13}NHCOCH_3$, bildet bei 118° schmelzende Blättchen, das

Benzoylisocymidin, C₁₀H₁₃NHCOC₆H₅, bei 165° schmelzende Krystalle. Pthalylisocymidin, C₁₀H₁₃NC₂O₂C₆H₄, farblose, bei 145° schmelzende Nadeln.

Isocyminylcarbaminsäureäther, C₁₀H₁₃NHCO₂C₂H₅, bei 229° schmelzende Nadeln.

Isocyminylharnstoff, C₁₀H₁₃NHCONH₂, glänzende, bei 176° schmelzende Nadeln.

p-Methylisopropylbenzol, p-Isocymol, C₆H₄CH₃CH(CH₃)₂ (47), aus p-Bromcumol (aus Cuminsäure), Jodmethyl und Natrium dargestellt, ist eine bei 171–172° siedende Flüssigkeit, welche bei – 20° nicht erstarrt. Spec. Gew. 0.8702 bei 0°.

Butylbenzol, C₆H₅C₄H₉, existirt in drei isomeren Modificationen.

- 1. C₆H₅CH₂CH₂C₂H₅, aus Brombenzol und Butylbromid (53) oder aus Benzylbromid (48), C₆H₅CH₂Br, und Propylbromid mittelst Natrium dargestellt, ist ein bei 179·5—180·5° siedendes Oel. Spec. Gew. 0·875 bei 0°, 0·864 bei 15°, 0·794 bei 99·3°.
- 2. C₆H₅CH₂CH(CH₃)₂, wird analog dem vorigen aus Isobutylbromid (48), resp. Isopropyljodid (50) gewonnen und entsteht auch aus Benzol, Isobutylalkohol (49) und Chlorzink. Bei 167·5° siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0·89 bei 15°.
- 3. C₆H₅CH_CC₂H₅, durch Einwirkung von Zinkäthyl (48) auf die ätherische Lösung von α-Bromäthylbenzol, C₆H₅CHBrCH₃, dargestellt, ist eine bei 170—172 siedende Flüssigkeit. Spec. Gew. 0.8726 bei 16°.

 A. Weddige.

Cystin und Cysteïn.*) Das Cystin (Blasenoxyd, Cysticoxyd) wurde 1810 von Wollaston (1) entdeckt; es bildet den Haupt- oder alleinigen Bestandtheil von sehr selten vorkommenden menschlichen Harnsteinen und Harngries (auch von Hunden), findet sich auch zuweilen im Harn gelöst (Cystinurie) und setzt sich dann beim Stehen daraus ab (Toel) (2). Neuere Fälle von Cystinurie wurden beobachtet von Niemann (3), Löbisch (4) und Ebstein (5); letzterer fand in einem Falle die in 24 Stunden ausgeschiedene Menge Cystin zu 0·11—0·50 Grm. Von Cloëtta (6) wurde Cystin in der Rindsniere, von Scherer (7) in typliöser Leber nachgewiesen. Ueberhaupt scheint das Cystin ein Produkt des normalen Stoffwechsels zu sein, welches aber unter normalen Verhältnissen sofort weiter zerfällt und nur unter pathologischen Bedingungen mit dem Harn ausgeschieden wird, eine Annahme, wofür namentlich auch die Beobachtungen von Baumann über die Bildung der Mercaptursäuren im Organismus sprechen.

Zur Darstellung des Cystins benutzt man am besten Cystinsteine oder Cystinhamgries; man löst dieselben in Ammoniak, filtrirt und lässt das Filtrat an der Lust verdunsten, wobei das Cystin auskrystallisirt. Es bildet entweder farblose, 6 seitige Täfelchen oder 4 seitige, rhombische, dickere Prismen; in Wasser, Alkohol und verdünnten organischen Säuren (ausser Oxalsäure) ist es unlöslich, löslich dagegen in Ammoniak, fixen Alkalien und starken Mineralsäuren. Ueber die Zusammensetzung des Cystins ist viel gestritten worden; Thaulow (8) stellte sür dasselbe die Formel $C_3H_6NSO_2$ auf, welche von Gmelin (1) in $C_3H_7NSO_2$, von Dewar und Gamgee (9) in $C_3H_5NSO_2$ umgeändert wurde; neuere Untersuchungen von Külz (10) und Baumann (11) haben dagegen die Thaulow'sche Formel bestätigt, welche aber verdoppelt werden muss: $C_6H_{12}N_2S_2O_4$. Das Cystin ist stark linksdrehend; Mauthner (12) fand in salzsaurer Lösung $[\alpha]_D = -205^{\circ}88^{\circ}$; Kulz (10) in ammoniakalischer $[\alpha]_j = -141^{\circ}62^{\circ}$ (Mittel). Mit Salz-, Schwefel-, Phosphor-, Salpeter- und Oxalsäure bildet es krystallinische Salze.

Beim Erhitzen zersetzt sich das Cystin, ohne zu schmelzen, unter Entwicklung eines höchst unangenehmen Geruches, wobei auch Blausäure auftritt. Mit alkalischer Bleilösung gekocht liefert es Schwefelblei, mit Salpetersäure gekocht Schwefelsäure. Mit conc. Jodwasserstoffsäure auf 135° erhitzt wird es theilweise in Cystein verwandelt, oberhalb 140° giebt es damit ein farbloses, leicht flüchtiges, nach Mercaptan riechendes Oel, Ammoniak und eine flüchtige, schwefelfreie Säure (Baumann); durch Erhitzen mit Wasser allein oder mit Barytwasser wird es ebenfalls zersetzt, doch sind die Produkte noch nicht näher bekannt. Mit Salzsäure und Zinn oder Zink behandelt entwickelt es nur Spuren von Schwefelwasserstoff und wird fast glatt in Cysteïn umgewandelt (Baumann). Man erhält das salzsaure Salz dieses Körpers, indem man die durch Schwefelwasserstoff von

^{9) 1)} GMELIN-KRAUT, Handb. d. Chem. 4. Aufl. 5, pag. 133 (Zusammenstellung der älteren Literatur); Suppl. 1, pag. 651. BEILSTEIN, Handb. d. org. Chem., pag. 465. Neues Handwörterb. d. Chem. 2, pag. 914. 2) TOEL, Ann. Chem. Pharm. 96, pag. 247. 3) A. NIEMANN, Deutsch. Arch. f. klin. Med. 18, pag. 232. 4) W. F. LOEBISCH, Ann. Chem. Pharm. 182, pag. 231. 5) W. EBSTEIN, Deutsch. Arch. f. klin. Med. 23, pag. 138; 30, pag. 594. 6) CLOËTTA, Ann. Chem. Pharm. 99, pag. 289. 7) SCHERER, N. Jahrb. f. Pharm. 7, pag. 306. 8) THAULOW, Ann. Chem. Pharm. 27, pag. 197. 9) DEWAR u. GAMGEE, Journ. of Anat. and Physiol. 5, pag. 142. 10) KÜLZ, Zeitschr. f. Biol. 20, pag. 1. 11) BAUMANN, Zeitschr. f. physiol. Chem. 8, pag. 299. 12) MAUTHNER, Zeitschr. f. physiol. Chem. 7, pag. 225. 13) BAUMANN, Ber. d. deutsch. chem. Chem. Ges. 15, pag. 1731; BAUMANN u. PREUSSE, Zeitschr. f. physiol. Chem. 5, pag. 309. 14) JAFFÉ, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 12, pag. 1092.

Zinn befreite Lösung zur Krystallisation eindampft; es ist in Wasser und Alkohol leicht löslich. Durch Ammoniak wird die freie Base gefällt, welche einen feinkörnigen, krystallinischen, in Wasser, Ammoniak, Essigsäure und Mineralsäuren ziemlich leicht löslichen Niederschlag darstellt. Im feuchten Zustande oxydirt sich dieselbe ziemlich schnell an der Luft zu Cystin, in salzsaurer Lösung nicht; wird letztere mit Eisenchlorid versetzt, so entsteht eine schön indigoblaue Färbung, welche aber fast augenblicklich unter Ausscheidung von Cystin verschwindet. Die Formel des Cysteïns ist C₃H₇NSO₂; es steht zum Cystin in derselben Beziehung, wie ein Disulfid zu dem entsprechenden Mercaptan:

$${}^{2\text{CH}_{3}} - {}^{\text{CNH}_{2}}_{\text{SH}} - {}^{\text{CO} \cdot \text{OH}} + {}^{\text{O}} = {}^{\text{CH}_{3}}_{\text{CH}_{3}} - {}^{\text{CNH}_{2}}_{\text{S}} - {}^{\text{CO} \cdot \text{OH}}_{\text{Cystein}} + {}^{\text{H}_{2}\text{O}}_{\text{Cystin.}}$$

Das Cystein ist ebenfalls optisch aktiv, aber viel schwächer als das Cystin. Werden Hunde oder Kaninchen mit Brom- oder Chlorbenzol gefüttert (kräftige Hunde mit 3-5 Grm. täglich), so enthält der Harn eigenthümliche Derivate des Cystins, die Brom-, bezw. Chlorphenylmercaptursäure (BAUMANN) (13), (JAFFÉ) (14). Um dieselbe daraus abzuscheiden, wird der Harn mit 10 Vol. Bleizuckerlösung gefällt, und das Filtrat mit 10 Vol. conc. Salzsänre 8-10 Tage lang stehen gelassen; die rohe, auskrystallisirte Säure wird durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser unter Zusatz von Thierkohle gereinigt. Die Bromphenylmercaptursäure, C_{1,1}H_{1,2}BrNSO₃, krystallisirt in zolllangen, farblosen Nadeln und Spiessen, ist in 70 Thln. kochenden Wassers löslich, in kaltem und in Aether fast gar nicht, ziemlich leicht in Alkohol; in conc. Salzsäure ist sie leichter löslich als in Wasser, ebenso in conc. Schwefelsäure, welche Lösung sich beim Erhitzen unter Entwicklung von schwefliger Säure schön blau färbt, durch Wasser oder Alkohol aber wieder farblos wird. Sie bildet z. Th. gut krystallisirende Salze. Schmelzpunkt 152-153°. Mit verdünnter Schwefelsaure gekocht zerfällt sie in Essigsäure und Bromphenylcystein: C9H10BrNSO2, welches in kleinen, glänzenden Nadeln und Blättchen krystallisirt, die in kaltem Wasser, Weingeist oder Aether fast gar nicht, in heissem Wasser sehr schwer, in kochendem 60 proc. Weingeist etwas leichter löslich sind. Es verbindet sich mit Basen und Säuren. Mit Kalilauge gekocht spaltet es sich in Parabromphenyimercaptan, Ammoniak und Brenztraubensäure: $C_9H_{10}BrNSO_2 + H_2O = C_6H_4Br\cdot SH + NH_3 + CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot OH$.

Mit Natriumamalgam erwärmt liefert es Phenylmercaptan, Ammoniak, Bromwasserstoff und Gährungsmilchsäure; mit Essigsäureanhydrid erhitzt geht es unter Wasserverlust in Bromphenylcystoïn: C₉H₈BrNSO über, welches in Wasser fast gar nicht lösliche, weisse Nadeln bildet. Schmp. 152—153°.

Bromphenylmercaptursäure wird durch Natriumamalgam in Phenylmercaptursäure: C₁₁H₁₃NSO₃ übergeführt, welche in kaltem Wasser schwer lösliche, glänzende Tetraëder und Oktaëder bildet; Schmp. 142—143°. Die alkoholische Lösung derselben ist schwach linksdrehend, die alkalische schwach rechtsdrehend. Mit Säuren gekocht spaltet sie sich in Essigsäure und Phenylcystein, C₉H₁₁NSO₉, welches ganz wie Cystin in regelmässigen, 6 seitigen Blättchen krystallisirt, die in kaltem Wasser schwer, in heissem leichter löslich sind. Mit Alkalien gekocht zerfällt es in Phenylmercaptan, Ammoniak und Brenztraubensäure.

Die Chlorphenylmercaptursäure: C₁₁H₁₂ClNSO₃, welche im Harn mit Chlorbenzol gefütterter Hunde auftritt (JAFFE), ist der gebromten Säure ganz

ähnlich; Schmp. 153—154°. Das Chlorphenylcysteïn: C₉H₁₀ClNSO₂ krystallisirt in Nadeln oder Blättchen, schmilzt bei 182—184°.

Die Beziehungen dieser Körper unter einander und zum Cystein lassen sich nach BAUMANN durch folgende Formeln veranschaulichen:

D

Desinfection.*) > Unter Desinfection versteht man ein nach bestimmten Regeln unternommenes Vorgehen gegen Ansteckungsstoffe, welche in bestimmten Krankheiten vom Körper des Kranken ausgehen oder sich an gewissen Orten entwickeln und anhäufen« (1).

Einzelne Abhandlungen: 1) Siehe bei Steinmeyer, Ueber Desinfectionslehre, pag. 20. 2) Koch, Mittheilungen d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 1 u. 234. 3) A. W. Hofmann, Rep. b. the Juries, London 1863, pag. 104; Wagn. Jahresber. 1863, pag. 676. 4) Küchenmeister, Handb. d. Cholera, pag. 162. 5) Crace-Calvert, Dingl. Journ. Bd. 199, pag. 68. 6) Lex u. Roth, Handbuch. Bd. I, pag. 508. 7) Kletzinsky, Wien. med. Wochenschr. 1866, pag. 759. 8) Barker, Brit. medic. Journ. 1866, pag. 2. 9) Mittheilungen d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I u. IL

^{*)} Literatur: Handbücher, Monographien etc.: A. WERNICH, Grundriss der Desinfectionslehre, Urban u. Schwarzenberg, Wien u. Leipzig 1880. E. REICHARDT, Desinfection und desinficirende Mittel, Enke, Stuttgart 1881. H. STEINMEYER, Ueber Desinfectionslehre und ihre Anwendung auf die Praxis (Vortrag), J. H. Metzger, Braunschweig 1884. LIEBER-MANN, Die chem. Praxis auf dem Gebiet der Gesundheitspflege etc., Enke, Stuttgart 1884. VALLIN, Traité des Desinfectans etc., Paris 1883. Hugo Plaut, Desinfection der Viehställe, H. Voigt, Leipzig 1884. G. MARPMANN, Grundzüge der Spaltpilz- und Bacterienkunde. Schröter. Beiträge zur Biologie der Pflanzen. L Bd.: Prüfung einiger Desinfectionsmittel durch Beobachtung ihrer Einwirkung auf niedere Organismen. W. HECKENAST, Desinfectionsmittel, Hartleben's Bibl. 1878. Berichte der Choleracommission des deutschen Reiches 1879. v. HILLER, Lehre von der Fäulniss, Berlin 1879. F. FISCHER, Verwerthung der Abfallstoffe mit besonderer Rücksicht auf Desinfection, Leichenverbrennung und Friedhöfe, Leipzig 1875. JUL. WILBRAND. Die Desinfection im Grossen bei Cholera-Epidemien, Gerstenberg'sche Buchhandlung, Hildesheim 1873. SMITH, Desinfectans and Desinfection, Edinburg 1869. WILL. RUDD, Cholera und Desinfection, Bristol 1871. Siehe auch: C. v. Nägell, Die niederen Pilze in ihren Beziehungen zu den Infectionskrankheiten und die Gesundheitslehre, 1877. WERNICH, Entwicklung der organischen Krankheitsgifte, Berlin 1880. VIRCHOW, Gesammelte Abhandlungen aus dem Gebiete der off. Med. u. Seuchenlehre. F. COHN, Ueber Bacterien, Berlin 1872. FR. STEUDENER, Pflanzliche Organismen als Krankheitserreger, Leipzig 1872. ROTH und LEX, Handb. der Militairgesundheitspslege, Berlin 1872. KUCHENMEISTER, Handb. der Cholera, Erlangen 1872. ZURN. Die pflanzlichen Parasiten, Weimar 1874. HOPPE-SEYLER, Medicin.-chem. Untersuchungen. Verhandlungen der Cholera-Conferenz in Weimar 1867.

Desinfection. 165

Da man im Allgemeinen die Erfahrung machte, dass Fäulniss und viele Krankheitsvorgänge mit Entwicklung übler Gerüche verbunden sind, glaubte man durch Beseitigung dieser letzteren, sogen. Desodorisation, ja selbst durch blosse Verdeckung derselben auch die eigentlichen Krankheitserreger zu vernichten oder doch unschädlich zu machen. Demgemäss bemühte man sich in früherer Zeit hauptsächlich übelriechende Gase zu binden und begnügte sich, irgend eine Erklärung in dem dabei zufällig stattfindenden chemischen Processe, sei es Zerstörung der betreffenden organischen Substanz, sei es blosse Ausscheidung derselben aus der Lösung und Fällung etc., gefunden zu haben. In diesem Sinne wurde beispielsweise der Eisenvitriol in früherer Zeit als Desinfectionsmittel verwendet. Die Schwefelsäure dieses Salzes bindet das Ammoniak, das freiwerdende Eisenoxydul zersetzt Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium zu

¹⁰⁾ WERNICH, Grundz. d. Desinfectionslehre, 1880. 11) KOCH, Mitthlgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 263. 12) WOLFFHÜGEL u. KNORRE, ibid. Bd. I, pag. 352. 13) KOCH, ibid. Bd. I, pag. 276. 14) RENAULT, siche bei BOULEY u. REINAL, Nouv. dict. pract. d. Med., Paris 1856. Bd. 4, pag. 695. 15) DOUGAL, Glasgow medic. Journ. 1872, Februar. 16) MECKLEMBURG, siehe bei Vallin, Traité des Desinfectans etc., Paris 1883, pag. 293. 17) BAXTER, s. bei LISSAUER, V. J. Schr. f. öffentl. Ges.-Pflege. Bd. 9, Heft 4. 18) PEUCH, Lyon medical, 1879, pag. 154. 19) MEHLHAUSEN, Ber. d. Cholera-Commiss. f. d. deutsche Reich, 1879, pag. 383. 20) SCHRÖTER, siehe bei COHN, Beiträge zur Biol. d. Pflanzen. Bd. I, pag. 30. 21) KOCH, Mittheilgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 273. 22) FISCHER u. PROSKAUER, ibid. Bd. 2, pag. 228. 23) DOLESCHALL u. Frank, Deutsch. med. Wochenschr. 1882. No. 43. 24) D. V. Schr. f. öffentl. Ges.-Pflege. Bd. 12, pag. 324. 25) FISCHER u. PROSKAUER a. a. O., pag. 280. 26) STEINMEYER, Ueber Desinfectionslehre, pag. 14. 27) WOLFFHÜGEL, Mittheilgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 188. 28) KOCH, ibid. Bd. I, pag. 252. 29) HAMLET, Chem. News. Bd. 43, pag. 175. 30) FITZGERALD, Deutsche Ind.-Ztg. 1866, pag. 348. 31) VOGEL, Bayr. Ind.- u. Gew.-Blatt, 1875, pag. 22. 32) ZÜRN, Parasitenkunde, pag. 270. 33) THÉNARD, DINGL. Journ. Bd. 220, pag. 286. 34) Siehe bei Engler, Histor. krit. Studien über d. Ozon, pag. 57. 35) Fox, Ozone and Antozone, pag. 151 u. 163. 36) MANGON, DINGL. Journ. Bd. 141, pag. 456. 37) RICHARDSON, V. J. Schr. t. off. Ges.-Pflege 1870, pag. 149. 38) CARVALHO, Compt. rend. Bd. 82, pag. 157. 39) WOLFF-HUGEL, Zeitschr. f. Biol. Bd. 11, pag. 447. 40) Siehe bei ENGLER, a. a. O., pag. 61. 41) BOILLOT, Ber. d. Deutsch. chem. Ges. 1876, pag. 190. 42) WERNICH, a. a. O., pag. 177. 43) Koch, Mittheilgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. 2, pag. 1. 44) SCHILL u. FISCHER, ibid. Bd. 2, pag. 131. 45) Koch, siehe im Centr.-Bl. f. allgem. Ges.-Pflege, 1884, pag. 308, nach d. Berl. klinisch. Wochenschr. 46) PICTET u. JUNG, Compt. rend. Bd. 98, pag. 747; Chem. Zeitg. 1884, pag. 526. 47) Косн, Mittheilgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 267. 48) Косн, ibid. Bd. I, pag. 248. 49) MIQUEL, Centralbl. für allgem. Ges. Pflege. Bd. II, pag. 403; Chem. Zeitg. 1884, pag. 93. 50) CRIANDI BEY, Compt. rend. Bd. 99, pag. 509; Chem. Zeitg. 1884, pag. 1807. 51) FISCHER u. PROSKAUER, ibid. Bd. 2, pag. 228. 52) FRANK, Deutsch. R.-P. 25710. 53) WOLFFHUGEL, ibid. Bd. I, pag. 188. 54) Koch, ibid. Bd. I, pag. 252. 55) Koch u. Wolffhügel, ibid. Bd. I, pag. 321. 56) Koch, Gaffky u. Löffler, ibid. Bd. I, pag. 322. 57) Schill u. Fischer, ibid. Bd. 2, pag. 131. 58) THORR, Polyt. Centr.-Bl. 1855, pag. 885. 59) FRASER, Med. Times 1870, März. 60) OPPERT, V. J. Schr. f. öffentl. Ges.-Pflege. Bd. 5. 61) ESSE, ibid. 3, pag. 534. 62) MERKE, VIRCH. Arch. Bd. 77, pag. 498. 63) PETRUSCHKY, siehe bei WERNICH, a. a. O., pag. 210. 64) STEINMEYER, a. a. O., pag. 16. 65) WERNICH, a. a. O., pag. 205. 66) Siehe bei HUPPE, Mittheilgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 341. 67) HUFNER, Journ. f. pract. Chem. N. F. Bd. 5, pag. 383. 68) SCHMIDT u. SALKOWSKI. Centr.-Bl. f. med. Wissensch. 1876, pag. 511 u Virch. Arch. Bd. 81, pag. 552. 69) Hüppe, Mitthlgn. d. Kais. Ges.-Amtes. Bd. I, pag. 341. 70) WERNICH, a. a. O., pag. 225. 71) PLAUT, Desinfection der Viehställe, Voigt in Leipzig, pag. 9. 72) Siehe bei FINKELNBURG im Centr.-Bl. f. allg. Ges.-Pflege, 1884, pag. 297. 73) Siehe bei Engler, Verwerthung d. menschl. Abfallstoffe etc., Zeitschr. d. Ver. deutsch. Ing. Bd. 27, pag. 205. 74) Siehe bei STEINMEYER, a. a. O., pag. 20.

unlöslichem und geruchlosem Schwefeleisen, und der Geruch jener übelriechenden Produkte faulender, stickstoffhaltiger organischer Substanz kommt so lange nicht zur Wahrnehmung als eine genügende Menge des Eisensalzes vorhanden ist. Zu gleichem Zwecke, d. h. zur Desodorisation, die man fälschlich für eine wirkliche Desinfection hielt, wurden bis vor nicht langer Zeit auch Eisenchlorid, Chlorzink, Zinkvitriol, Bleisalze, Kupfervitriol, schwefligsaure Salze, Mineralsäuren, wie Schwefelsäure und Salzsäure, ferner übermangansaures Kali etc. zur Anwendung gebracht.

Erst verhältnissmässig spät ging man auf Grund der Untersuchungen Schwann's, Cagniard de Latour's, Pasteur's, Nägeli's, de Bary's, Cohn's u. A. über die Gährungs- und Fäulnissprocesse bedingenden Mikroorganismen näher auf die Wirkungsweise der desinficirenden Mittel gegenüber den stofflichen Krankheitserregern ein und kam zu unserer jetzigen Auffassung über die Desinfection, welche wir insbesondere den klassischen Untersuchungen Pettenkofer's und seiner Schüler, vor Allem aber auch Koch's, sowie den an diesen sich anschliessenden Arbeiten von Wolffhügel, Wernich, Fischer und Proskauer a. A. m. verdanken.

Wir wissen jetzt, dass bei gewissen Krankheiten ganz bestimmte Ansteckungsstoffe von dem Körper des Erkrankten ausgehen, und dass diese Krankheitserreger aus mikroorganisirten, pilzartigen Gebilden bestehen, sogen. pathogenen Mikroorganismen. Zweck der Desinfection ist es, diese Mikroorganismen entweder gänzlich zu zerstören oder ihre inficirende Wirkung ganz oder für einige Zeit zu hindern, oder endlich prädisponirende Schädlichkeitsursachen an einem Ort oder Gegenstande zu beseitigen.

In manchen Fällen genügt es nicht die Krankheitserreger selbst zu vernichten, sondern es müssen auch noch ihre Dauerformen, die sogen. Sporen, unschädlich gemacht werden, wie in neuerer Zeit namentlich Koch (2) nachgewiesen hat.

Man erreicht diesen Zweck durch Anwendung von Desinfectionsmitteln, welche je nach Art der zu behandelnden Ansteckungsstoffe sehr verschieden sind, und bezüglich deren Wahl in jedem speciellen Falle sich Fingerzeige nur durch Erforschung der Lebensbedingungen jener pathogenen Organismen, sowie der Entwicklungsfähigkeit der entsprechenden Sporen ergeben.

Nur in Ueberschreitung gewisser Temperaturgrade hat sich bis jetzt ein allgemein wirksames Desinfectionsmittel für die gesammten Ansteckungsstoffe gefunden, aber auch hierbei sind die Temperaturen, welche zur Abtödtung der verschiedenen Bacillen und ihrer Sporen nothwendig sind, sehr verschieden. In praxi bedient man sich entweder der trocknen Hitze oder des Wasserdampfes, wobei die zu desinficirenden Gegenstände in besonderen Kammern auf direktem Feuer oder mittelst Luftheizung erhitzt oder aber den womöglich überhitzten Wasserdämpfen einige Zeit ausgesetzt werden (s. das Nähere pag. 180).

Die frühere Annahme, dass auch durch starke Abkühlung sämmtliche Mikroben vernichtet werden könnten, hat sich nicht bestätigt, da Koch nachgewiesen hat, dass z. B. der in Eis auf — 10° abgekühlte Cholera-Bacillus bei entsprechender Wiedersteigerung der Temperatur auch wieder entwicklungsfähig ist.

Die Eintheilung der Desinfectionsmittel war bisher vielfach eine sehr willkürliche und in Rücksicht auf den Mangel einer genügend begründeten wissenschaftlichen Beobachtungsweise über die Wirkungsweise jener Mittel eine oft Desinfection. 167

wenig zutreffende und exacte. Doch lag die Ursache dieses Mangels vielmehr in dem bis dahin sehr vernachlässigten Studium der Desinfectionslehre als in der Auffassung der betreffenden Autoren. A. W. HOFMANN (3) unterschied z. B. die Desinfectionsmittel in a) fixirende, das sind solche, die sich mit den flüchtigen Fäulnissprodukten verbinden, wie Chlorzink, Eisenchlorid, Kupfervitriol etc.; b) antiseptische, durch welche die Fäulniss aufgehalten wird, wie z. B. durch Kreosot, Carbolsäure und andere Produkte der trocknen Destillation, und endlich c) oxydirende, welche einen intermediären Charakter besitzen, indem sie nicht wie die antiseptischen Desinfectionsmittel die Fäulniss aufhalten, aber auch nicht die gasförmigen Produkte wie die fixirenden beseitigen; sie machen dieselben nur unschädlich. Er zählt hierzu Platinschwamm, Kohle, schweflige Säure, Chlor, übermangansaures Kali etc. KÜCHENMEISTER (4) theilt in chemisch-wirkende und mechanisch-wirkende, CRACE-CALVERT (5) in a) desodorisirende Mittel, welche lediglich, wie Manganchlortir, Eisenvitriol, Zinkvitriol etc. unangenehme Gerüche beseitigen, b) desinficirende, welche durch Oxydation, z. B. mittelst übermangansauren Kalis, Chlor, Salpetersäure etc., oder durch Vergiftung der Keime mittelst Carbolsäure, schwefliger Säure etc. wirksam sind, c) antiseptische, durch welche die damit in Berührung gebrachten Substanzen vor Gährung und Fäulniss geschützt werden, wie z. B. durch Quecksilberchlorid, Chlorzink u. a. Lex (6) unterscheidet in a) Luftreinigungsmittel, welche fest sind, wie Kohle und Kalk, oder flüssig, wie Lösungen von übermangansaurem Kali, Chlorzink etc., oder endlich gasförmig, wie Ozon, Chlor, Jod-Dämpfe, Carbolsäure-Dämpse etc. b) Desodorisations mittel für Auswurfstoffe, wie z. B. die Kohle, der Kalk, Erde etc. c) Desinfectionsmittel, welche den Zweck haben, gegen ansteckende Krankheiten zu schützen, darunter Phenol, Jod, Hitze etc. Auch Kletzinsky (7), Barker (8) u. A. haben besondere Eintheilungen gegeben.

Was die Zahl der in Vorschlag gekommenen Desinfectionsmittel anlangt, so ist dieselbe so gross, dass von einer auch nur annähernd vollständigen Aufzählung derselben hier nicht die Rede sein kann. Es sind vor Allem eine grosse Reihe von Metallsalzen, vornehmlich Eisen-, Zink-, Kupfersalze, ferner Chlor-, Bromund Jod-Alkalimetalle, die freien Alkalien und alkalischen Erden, chlorsaures Kali, Chlorkalk, Chromsäure, übermangansaures Kali und Gemische aus diesen in fester und gelöster Form empfohlen, ferner die Säuren, wie Schwefelsäure, Salzsäure, salpetrige Säure und Salpetersäure, schweflige Säure, unterschweflige Säure in ihren Salzen, weiter Chlor, Brom, Jod, Ozon, Wasserstoffsuperoxyd etc. verwendet, und endlich hat die organische Chemie eine namhafte Zahl von antiseptisch und desinficirend wirken sollenden Stoffen liefern müssen, wie Alkohol, Aldehyd, Essigsäure, Salpeter-Aether, Jodoform, Schwefelkohlenstoff, Benzin, Cymol, Carbolsäure und carbolsaure Salze, Chininsalze, Chloralhydrat, Kresylsäure, Naphtalin, Chinolin, Benzoesäure, Salicylsäure, Salicyl-Aldehyd, Terpentinöl, Theeröl, Thymol, Petroleum etc.

Neben diesen chemischen Desinfectionsmitteln kommen zur Anwendung mechanisch-physikalisch wirkende, poröse Stoffe, wie Holzkohle, Torfkohle, Coaks etc., sowie ferner Wasserdampf, heisse Luft u. dergl. m. Weiter werden gebraucht Räucherungen mit ätherischen Oelen, aromatischen Substanzen oder Wachholder, Pech, Kienholz etc. Der zahlreichen Desinfections-Pulver, -Pasten, -Flüssigkeiten, -Kerzen etc. kann nur Erwähnung geschehen, und es versteht sich von selbst, dass der Geheimmittelschwindel auf dem fruchtbaren Boden der Desinfectionsgemische kräftig Wurzel geschlagen hat. Eine grosse Anzahl der

erwähnten Stoffe verdankt ihre Anwendung als Desinfectionsmittel der vorgefassten Meinung, es müsse ein Körper, welcher für Menschen, Thiere oder grössere Pflanzen ein Gift sei, nothwendig auch jene Mikroorganismen zerstören.

Diese Unzahl von Desinfectionsmitteln hat in neuester Zeit eine gründlich kritische Sichtung erfahren durch Arbeiten, welche von Koch, Wolffhügel, Fischer und Proskauer, Schill und Fischer im kaiserlichen Gesundheitsamt (9) in Berlin, sowie auch von Wernich (10) u. A. ausgeführt wurden, und denen die Idee zu Grunde liegt, dass als wahre Desinfectionsmittel nur solche Körper aufzufassen sind, welche in nicht zu langer Zeit (24 Stunden etwa) die pathogenen Mikroorganismen, sowohl in ihrer Form als Bacillen etc., als auch in ihrer Dauerform, den Sporen, vollständig zerstören oder doch wirkungslos machen.

In der nachstehenden Tabelle sind die Resultate zusammengestellt, welche KOCH (11) bei Untersuchung der desinficirenden Wirkung einer ganzen Reihe von Stoffen gegenüber Milzbrand-Bacillen und namentlich -Sporen erhalten hat. »Ein Mittel«, bemerkt Koch, »welches die Entwicklungsfähigkeit dieser Sporen in kurzer Zeit vernichtet, besitzt nach allen bis jetzt vorliegenden Erfahrungen auch die Fähigkeit, in annähernd derselben Zeit und Concentration alle übrigen Keime und Mikroorganismen zu tödten. Andererseits verdient ein Mittel, welches so exquisite Infectionskeime, wie die Milzbrandsporen sind, nicht zu bewältigen vermag, auch nicht als zuverlässiges Desinfectionsmittel angesehen zu werden.« In Bezug auf die untenstehende Tabelle bemerkt Koch ferner: »Ehe ich die Ergebnisse der Untersuchungen in tabellarischer Zusammenstellung gebe, muss ich nochmals hervorheben, dass es vorläufig nur auf eine allgemeine Orientirung ankam. Man wird deswegen manche Lücke in der Reihe der zur Untersuchung gekommenen Mittel finden. Einzelne Zahlen, z. B. diejenigen der Salicylsäure, des Thymol u. A. müssen noch anderweitig durch Prüfung mit wässrigen Lösungen ergänzt werden; denn die Versuche mit diesen Mitteln wurden, um nicht zu geringe Concentrationen zu haben, mit alkoholischen Lösungen angestellt, und erst im weitern Lause der Untersuchung stellte sich mit aller Evidenz die merkwürdige Thatsache heraus, dass die alkoholischen, ebenso wie die öligen Lösungen von Mitteln, welche in wässriger Lösung mehr oder weniger wirksam sind, einen bedeutend geringeren (Jod) oder meistens gar keinen Effekt (Salicylsäure u. s. w.) besitzen. Ich glaubte trotzdem diese in alkoholischer Lösung benutzten Mittel mit aufführen zu sollen, um weitere Beläge für diese unerwartete und doch ganz gesetzmässig sich wiederholende Erscheinung zu geben.

Die reinen flussigen Mittel sind in der ersten Gruppe zusammengestellt, wobei dem Alkohol die Mischungen desselben mit Wasser angereiht sind.

In der zweiten Gruppe finden sich alle in Wasser gelösten Mittel. In der dritten die in Alkohol oder Aether gelösten.

Die Zahlen geben diejenigen Tage an, an welchen eine Probe der Milzbrandsporen aus der Flüssigkeit genommen und auf ihre Entwicklungssähigkeit geprust wurde. Wenn keine Entwicklung mehr eintrat, also die Desinsection gelungen war, so ist das durch Unterstreichen der Zahl angedeutet. Es lässt sich also beim Durchsehen der Tabelle sosort erkennen, ob und welche Einwirkung von einem Mittel zu erwarten ist.«

Flüssig! eit.								ilzbran ch Tuş		oren	Bemerkungen.
Destillirtes Wasser	15	20	35	90				T	T		
Alkohol (absol.) 1	3		10	12	20	30	4	0 50	65	110	
Alkohol (1 Thl. m. 1 Thl. Wasser) 1		20		40	- 1		_				
Alkohol (1 Thl. m. 2 Thln. Wasser) 1	1 - 1	- 1	30	40							
Aether 1			30			•		1			Lückenhafte Vegetation.
Aceton	5.	ľ	=						1	i	Schwache Entwicklung,
					- 1				1		grosse Lücken.
Glycerin	3	10	20	30	40	50	6	5 110)		_
Buttersäure	5				1				1	ļ	
Oel (Provencer-Oel) 5	30	90			- 1				1		
Schwefelkohlenstoff 1	5	10	20					1			
Chloroform 1	3	10	20	100					1	1	
Benzol 1	5	10	20					i	ŀ	1	
Petroleum-Aether 1	5						l	l		1	
Terpentin-Oel 1	5	10	1					-			 Vereinzelte, aber kräftige
1	1	Γ	1		1		ŀ	1	1	ł	Entwicklung.
	T			Auf					•		
Flüssigkeiten.	i			zbraı Flüsi							Bemerkungen.
		_		h Ta			<u> </u>				
Chlorwasser (frisch bereitet)	•	1	5		1	-	1				
Brom (2 in Wasser)	•	1	5	l	1		١				
Jodwasser	٠	1				Ī	١				
Salzsäure (2 in Wasser)	-	ī	5	10	1	1	ı				
Ammoniak	•	l.	5	10	1	-					
Chlorammonium (5 g in Wasser).	•	1	5	10	1 -		١				
Kochsalzlösung (concentrirt)	•	1	5	10		0 4	4 0				
Chlorcalciumlösung (concentrirt) .	•	1	5	20	4	Ť [١				
Chlorbarium (5 f in Wasser)	•	5	10	45	10)0(١				
Eisenchlorid (5 g in Wasser)	٠	2*	6		1	-		• Vei	rspä	itet,	aber kräftig entwickelt.
Bromkalium (5 g in Wasser)	•	5	10	25							
Jodkalium (5 f in Wasser)	•	5	10	25	8	0					
Sublimat (1 g in Wasser)	•	1	<u>2</u>		1	١					
Arsenik (1 g in Wasser)	• ,	1		10							
Kalkwasser	•	5	10	15	20)*					und verspätet gewachsen.
Chlorkalk (5 f in Wasser)		1•	2=	5			J				n etw. verzögert, aber kräftig.
, i	•			<u> </u>			l				fte Entwicklung.
Schwefelsäure (1 g in Wasser)	•	1	3	1	20)*					Fäden gewachsen.
Zinkvitriol (5 g in Wasser)	•	1	5*			-					n lückenhaft u. wenig kräftig.
Kupfervitriol (5 g in Wasser)	•	1	5*	10		- {		• Wa	achs	thun	n lückenhaft u. wenig kräftig
Schwefels. Eisenoxydul (5 f in Wass	- 1		6					1			
Schwefelsaure Thonerde (5 ft in Wass	er)	ι.	5	12	1	-					
Alaun (48 in Wasser)	•	1	5	12				l			
Chromsaures Kali (5 g in Wasser)	•	ı	2			ļ		l			
Doppeltchroms. Kali (5 g in Wass	er)		2			ļ					
Chromalaun (5 f in Wasser)	•	1	2	1	1			ļ			
Chromsäure (1 g in Wasser)	•	1	2			Ì		Ī			
Uebermangansaures Kali (5 g in Wass		1				1					
Uebermangansaures Kali (1 g in Wass	-		2					1			
Chlorsaures Kali (5 f in Wasser) .		2	6		İ			1			
Osmiumsäure (1 g in Wasser)		1						1			
Borsaure (5 g in Wasser nicht vollstän	dig		_			اء					
gelöst)	•	1	2	6	1	0*					spätetes Wachsthum, Fäder
		ı	1	ı	l	-	l	ı ge	:KI8	uselt	•

Flüssigkeiten.	Zeit des Aufenthaltes der Milzbrandsporen in den Flüssigkeiten (nach Tagen).				ren iten	Bemerkungen.			
Borax (5 g in Wasser)	5		15						
Schwefelwasserstoffwasser	1	5*			1	 Wachsthum lückenhaft und sehr wenig kräftig. 			
Schwefelammonium	1	2	5						
Senfol mit Wasser	1	5	10*	1		* Schwaches Wachsthum.			
Ameisensäure (spec. Gew. 1·120)	1	2	4	10					
Essigsäure (5 g in Wasser)	1	5		_					
Essigsaures Kali (concentrirte Lösung)	1	5	10						
Essignaures Blei (5 g in Wasser)	1	5	12			1			
Kaliseise (2 g in Wasser)	1	5	12						
Milchsäure (5 g in Wasser)	1	2	5		l				
Tannin (5 % in Wasser	1	5	10						
Trimethylamin (5% in Wasser)	1	5	12						
Chlorpikrin (5 g in Wasser)	1	2	6	12	l				
Benzoesäure (conc. Lösung in Wasser)	1	5	10	45	70				
Benzoesaures Natron (5 % in Wasser)	1	2	5	10	ļ ,				
Zimmtsäure(28, i. Wasser60, Alkohol 40)	1	3	5	10					
Indol (im Ueberschuss in Wasser) .	1	5	10	25	80				
Skatol (im Ueberschuss in Wasser) .	1	5	10	25	80				
Leucin (18 in Wasser)	1.	5	10						
Chinin (28, in Wasser 40, Alkohol 60)	1•	5*				Verspätetes geringes Wachsthum.			
Chinin (18 in Wasser und Salzsäure)		5	10		Н				
Jod (1 f in Alkohol)	1 •	2*	_			Lückenhaft gewachsen.			
Valeriansäure (5 g in Aether)	1	5				· ·			
Palmitinsäure (5 f in Aether)	1	5							
Stearinsaure (5 ft in Aether)	1	5							
Oleinsäure (5% in Aether)	1	5							
Xylol (5 f in Alkohol)	1	5	30	50	90				
Thymol (5% in Alkohol)	1	6	10	15					
Salicylsäure (5 % in Alkohol)	1	6	10	15					
Salicylsäure (2% in Oel)	5	10	20	80					
Oleum animale (5 g in Alkohol)	ĭ	5	12						
Oleum menth. piperit. (5 ff in Alkohol)	i	5	12						
Oleum menur bibena (04 m tamonot)	•	"			l				

Die Versuche Koch's über die desinficirende Wirkung des Chlorzinks führten zu dem Resultat, dass eine 5 proc. Chlorzinklösung Milzbrandsporen, welche einen Monat lang in derselben gelegen hatten, in ihrer Entwicklungsfähigkeit nicht gehemmt haben.

Besonders eingehende Untersuchungen sind von Koch über die desinsicirende Wirkung der Carbolsäure gegenüber Milzbrandsporen und Bacillen angestellt worden, und zwar wurden dabei sowohl wässrige Lösungen mit verschiedenem Procentgehalt, als auch Lösungen in Oel, sowie carbolsaure Salze zur Anwendung gebracht. Die Resultate sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

I. Wässrige Carbolsäure.

Concentration Anzahl der Tage (Zarbolsäure, 2 § 1·3·5* * Entwicklung etwas verzögert und weniger stark als im Controlversuch.

Carbolsäure, 5 § 1·3.

Desinfection. 171

II. Wässrige Carbolsäure.

Concentration Anzahl der Tage Carbolsäure, 1 & $1 \cdot 2 \cdot 3 \cdot 4 \cdot 5 \cdot 7 \cdot 15$ Carbolsäure, 28 1 - 2 - 3* - 4* - 5* - 7* *3 u. 4 verspätet, aber kräftig, 5 u. 7 verspätet und weniger kräftig entwickelt. Carbolsäure, 3 & *2 verzögert, aber kräftig, 3 verzögert und lückenhaft, 4 u. 5 nur vereinzelte Fäden. Carbolsäure, 4 % *1 etwas verzögert, 2 vereinzelte, aber kräftige Fäden. Carbolsäure, 5 & 1*.2.3.4 * 1 an einer Stelle ein kleines Knäuel von Fäden.

III. Carbolsäure-Salze und -Gemische.

Concentration	Anzahl der Tage	
The state of the state of	1*.2*.5*.10*	* Nur vereinzelte Fäden zur Ent- wicklung gekommen.
Natr. sulfocarbol., 5 f in Wasser	$1 \cdot 2 \cdot 5 \cdot 10$.
Zinc. sulfocarbol., 50 in Wasser	1*·2*· <u>5</u> · <u>10</u>	*1 gekräuselte Fäden, 2 verspätete Entwicklung.
Roher Holzgeist, unverdünnt	$1 \cdot 2 \cdot 5 * \cdot 20$	*5 etw. verspätetes Wachsthum.
Roher Holzessig, unverdünnt	1.2	
Holztheer, unverdünnt	$1\cdot\overline{2}\cdot5\cdot10\cdot20$	
Steinkohlentheer, unverdünnt	$1 \cdot 2 \cdot 5 \cdot 10 \cdot 20$	

IV. Carbolsäure in Oel (Carbolöl) und in Alkohol.

Carbolsäure in Oel, 5 \(\frac{1}{2} \)
Carbolsäure in Oel, 5 \(\frac{1}{2} \)
Carbolsäure in Alkohol, 5 \(\frac{1}{2} \)
Carbolsäure in Oel, 5 \(\frac{1}{2} \)
Carbolsäure in Alkohol, 5 \(\frac{1}{2} \)
1.2.3*.4*.6 \(\frac{1}{2} \)
Bacillen:

*3 u. 4 lückenhafte Entwickl. a.
Nährgelat. 6 nicht gewachsen.
Vebereinstimmend mit diesen Resultaten haben Wolffhügel u. Knorre (12)
auf Grund physikalisch-chemischer Gesichtspunkte die Wirkungslosigkeit des

Die Sublimatlösung spielt in der neuesten Desinfectionslehre eine wichtige Rolle insofern, als sie sich in fast allen Fällen als ein sehr wirksames Mittel gegen die Krankheitserreger erwiesen hat. Auch schwefelsaures und salpetersaures Quecksilber besitzen nach Koch's (13) Untersuchungen stark desinficirende Wirkung gegenüber Milzbrandsporen, werden aber von der Sublimatlösung doch noch übertroffen.

Carbolöles dargethan.

Eine sichere Wirkung gegenüber Milzbrandsporen erzielte Koch noch durch eine nur wenige Minuten dauernde Wirkung des Sublimats, also bei einer beispielsweise nur ein- oder zweimal wiederholten Befeuchtung des Objektes mit Lösungen mit nur 1:5000, während bei längerer Dauer der Einwirkung die Desinfection erst bei einer Verdünnung von 1:20000 anfängt unsicher zu werden. Bei Versuchen mit Erde, die verschiedenartige Sporen etc. enthielt, zeigte sich bei den Proben, die mit Sublimatlösungen von 1:1000, 1:2000, 1:5000 befeuchtet waren, nicht die geringste Entwicklungsfähigkeit mehr, in der mit 1:10000 wuchsen einige Pilzmycelien, in der mit 1:50000 zeigten sich ganz vereinzelte Bacillencolonien und erst bei den mit 1:50000 kamen zahlreiche Bacillencolonien zum Vorschein. Also auch andere als Milzbrandsporen werden durch einmaliges Befeuchten mit Sublimatlösung von 1:5000 sicher getödtet. Hemmung des Wachsthums der Milzbrandbacillen tritt noch in einer Verdünnung von 1:600000,

Aufhebung des Wachsthums bei 1:330000 ein, eine Wirkung, die von keinem andern Desinfectionsmittel, bezw. Antisepticum erreicht wird.

Als sehr wirksames Mittel ist von Koch auch die Kaliseise erkannt worden, die schon in einer Verdünnung von 1:5000 eine Behinderung, bei 1:1000 vollständige Aushebung der Entwicklung von Milzbrandbacillen bewirkt. Tödtung, bezw. Zerstörung der Sporen erfolgt jedoch dadurch nicht.

Von den gasförmigen Desinfectionsmitteln kommen insbesondere in Betracht: Chlor, Brom, schweslige Säure, salpetrige Säure, Ozon, Wasserstossuperoxyd.

Ueber die Wirkungsweise des Chlors sind von Renault (14), Dougall (15), Mecklemburg (16), Baxter (17), Peuch (18), Mehlhausen (19), Schröter (20), Koch (21), insbesondere aber von Fischer und Proskauer (22) eingehende Untersuchungen ausgeführt worden. Koch stellte vergleichende Versuche über den Grad der Wirksamkeit von Chlor, Brom und Jod gegenüber Milzbrandsporen an, wobei die letzteren in Reagensgläsern den Dämpfen der Lösungen von Brom und Chlor in Wasser, von Jod in Alkohol ausgesetzt waren (die unterstrichenen Zahlen bedeuten die Zeit der vollständigen Abtödtung der Sporen, M.-B. = Milzbrandsporen, E. = Bacillensporen in der Erde):

Hiernach kommt dem Chlor eine geringere Wirkung als dem Brom, eine stärkere jedoch als dem Jod zu.

Des Weiteren haben Fischer u. Proskauer (22) im Kaiserl. Gesundheitsamt die eingehendsten Versuche über die Wirkungsweise des gasförmigen Chlors als Desinfectionsmittel ausgesührt. Es ergab sich dabei, dass die verschiedenartigsten Mikroorganismen, welche als Versuchsobjecte benutzt wurden, wie Hesepilze, Schimmelpilze, Sarcinen, Bacterien in ihrer Form als Bacillen, sowie in ihren Sporen durch geeignete Behandlung mit Chlorgas relativ leicht getödtet werden können. Dabei ist jedoch die Anwesenheit eines gewissen Feuchtigkeitsgehalts der Luft von grösserer Wichtigkeit. Trockne Luft kann mehrere Volumprocente Chlor enthalten, ohne dass Bacterien etc., die selbst an der Oberfläche der zu desinficirenden Gegenstände sich befinden, vernichtet würden. Bei mittlerer Lustfeuchtigkeit genügen dagegen 1 Vol.-A Chlor innerhalb 24 Stunden, bei künstlich gesättigter Luftfeuchtigkeit 0.3 Vol.-f innerhalb 3 Stunden, um sämmtliche Mikroorganismen zu tödten. Doleschall und Frank (23) fanden zwar, dass Fäulnissbacterien ihre Vermehrungsfähigkeit noch nicht verloren hatten, nachdem sie 24 Stunden bei 4 Vol.- Chlor behandelt waren, sondern erst bei 6 Vol.- . doch machen Fischer und Proskauer darauf ausmerksam, dass erstere mit trocknem Chlor gearbeitet hatten, und dass sonach deren Resultate mit den ihrigen übereinstimmten. In jedem Falle deshalb, bei dem es sich um eine möglichst energische, desinficirende Wirkung des Chlorgases handelt, muss für künstliche Steigerung der Luftfeuchtigkeit, beispielsweise durch Besprengen de-Bodens, Zuleiten von Wasserdampf, Beseuchten der Gegenstände Sorge getragen werden. Zur Erzeugung des Chlorgases bedient man sich am besten des Chlor kalks mit Salzsäure (Aussührung der Desinsection mit Chlor siehe pag. 178).

Desinfection. 173

Auf die desinsicirende Wirkung des Broms wurde in Deuschland zuerst von Frank (24) hingewiesen. In Amerika soll es jedoch nach Roth und Lex schon im amerikanischen Bürgerkrieg zu Desinsectionszwecken verwendet worden sein. Koch stellte vergleichende Versuche über die Wirkung von Chlor, Brom und Jod an, deren Resultate schon weiter oben mitgetheilt sind. Darnach werden Milzbrandsporen in einer 2 proc. wässrigen Bromlösung vollständig getödtet, und im gassörmigen Zuständ übertrifft es bezüglich desinsicirender Wirkung nicht blos das Jod, sondern auch das Chlor. Zur Desinsection der Innenslächen von Zimmern, Eisenbahnwagen etc. hat sich jedoch nach Koch's Versuchen das Brom nicht bewährt; indem erst nach viermaligem Wiederaustragen einer concentrirten Bromlösung auf eine Holzsläche alle Keime getödtet waren.

Nach den Versuchen von FISCHER und PROSKAUER (25) genügen bei mittlerer Luftfeuchtigkeit erst 3 Vol.-§ Brom, bei künstlich gesteigerter Luftfeuchtigkeit dagegen schon 0.03 Vol.-§ Brom, um binnen 24 Stunden alle Mikroorganismen, sogar in Erdproben zu vernichten. Bei Versuchen in Kellerräumen kamen jedoch die genannten Autoren zu sehr ungünstigen Resultaten, indem es ihnen nicht gelang genügend Bromdampf zu entwickeln; auch fanden sie, dass Bromdämpfe gewisse Gegenstände, wie Möbel, Kleidungsstücke etc. weit heftiger angreifen als Chlor. Sie geben deshalb dem Chlor gegenüber dem Brom den Vorzug.

STEINMEYER (26) hebt dem gegenüber hervor, dass sich, da das Brom erst bei 59° siedet, sich also bei niederer Temperatur leicht condensirt, bei 4° eine Verbindung mit Wasser, das Bromhydrat, bilde, die sich erst bei 15° wieder zersetzt, in Kellerräumen von nur 0—7°, in denen Fischer und Proskauer experimentirten, dasselbe naturgemäss sich in viel zu starkem Maasse condensiren musste, um noch in hinreichender Menge in der Lust enthalten sein zu können. Er empsiehlt deshalb bei Desinsection mit Bromdämpsen den betreffenden Raum auf eine Temperatur von mindestens 14—15° R. (= 17·5—18·75° C.) zu bringen.

Die beste Form, in der man das Brom zur Anwendung bringt, ist ohne Zweisel der Frank'sche Bromkieselguhr mit bis zu 80 f Bromgehalt. Das Präparat giebt beim blossen Liegen an der Lust das Brom in Dampsform ab und hat man in Folge der grossen Schwere dieser Dämpse nur dasür zu sorgen, dass die Entwicklung des Broms von möglichst hochgelegenen und verschiedenen Stellen des betreffenden Raumes aus erfolgt.

Sämmtliche Versuche mit Chlorgas und mit Bromdämpfen haben übrigens ergeben, dass damit wohl eine Desinfection der Luft und der oberflächlich gelegenen Theile der damit behandelten Gegenstände zu erzielen ist, nicht dagegen der inneren Partien von Kissen, Kleidern, Gegenständen, die sich in Rocktaschen versteckt, in Papier eingewickelt etc. befinden. Diese müssen deshalb immer noch für sich durch Waschungen mit Sublimatlösung, Ausdämpfen mit Wasserdampf etc. besonders desinficirt werden.

Schwessige Säure. Ueber die desinsicirende Wirkung dieses Gases, welches bis in die neueste Zeit unter den gassörmigen Desinsectionsmitteln eine wichtige Rolle spielte, liegen neue und eingehende Untersuchungen von Wolffhügel (27) und von Koch (28) vor, aus denen sich die gegenüber sat allen bisherigen Annahmen äusserst geringe zerstörende Wirkung dieses Gases gegenüber den Mikrootganismen zur Evidenz ergiebt. Die schwessige Säure ist deshalb vorerst aus der Reihe der Desinsectionsmittel zu streichen.

Die Wirkung von Wasserstoffsuperoxyd, Ozon, Stickoxyd, salpetriger Säure, Salzsäure u. a. gegenüber Bacterien und Ansteckungsstoffen ist wiederholt untersucht von Hamlet (29), Fitzgerald (30), Vogel (31), Zürn (32), Thé-Nard (33), Schönbein (34), Fox (35), Mangon (36), Richardson (37), Carvalho (38), Wolffhügel (39), Geissler und Stein (40), Boillot (41) u. A., doch bedarf es neuer Versuche auf Grund unserer heutigen, sehr fortgeschrittenen Kenntnisse und Untersuchungsmethoden über die Infectionsstoffe, um sich ein Urtheil über die Brauchbarkeit jener Stoffe bilden zu können.

Ueberhaupt befinden wir uns bezüglich des Studiums der desinficirenden Kraft der einzelnen in Betracht kommenden Substanzen den Infectionsstoffen der verschiedenen Krankheiten gegenüber immer noch im Anfang, denn damit, dass wir jetzt wissen, wie Sublimat, Carbolsäure, Brom etc. sich gegenüber den Bacillen und Sporen des Milzbrandes, der Tuberkulose und den Mikroben der Cholera verhalten, können wir zwar muthmaassen, ob sie auch anderen Mikroorganismen gegenüber desinficirend oder entwicklungshemmend wirken, mit Sicherheit jedoch wissen wir nichts, und der Ausspruch Wernich's (42) von keiner in einzelnen Fällen noch so einflussreichen Substanz ist vorauszusagen, ob sie auch in anderen Fällen (noch weniger in welchen) mikroorganismenfeindlich wirke« behält vorerst seine volle Richtigkeit. Neuere Untersuchungen über den Tuberkel-Bacillus und die Mikroben der Cholera beweisen dies zur vollen Evidenz.

Der Krankheitserreger der Tuberkulose, ein ungemein rasch sporentreibender Bacillus, verlangt nach den Untersuchungen Koch's (43), sowie Schill's und Fischer's (44) schon eine wesentlich andere Behandlungsweise als der Milzbrandbacillus. Die Temperaturgrenzen seiner Entwicklungsfähigkeit liegen zwischen 29 und 42°, das Optimum für sein Wachsthum bei 37-38°, während der Milzbrandbacillus in dieser Beziehung viel weitere Grenzen (20-43°) zeigt. Die Ueberschreitung jener Temperaturgrenze (29-42°) ist deshalb, da schon gewöhnliche Lufttemperatur das Wachsthum aufhebt, eine relativ leichte und bei den Auswurfstoffen meist von selbst sich ergebende. Doch hat man sich zu vergegenwärtigen, dass dadurch eine Tödtung des ganzen Gebildes nicht erreicht wird, denn da sich die Sporen bei diesem Mikroorganismus ungemein rasch entwickeln, müssen sie in allen Auswurfstoffen als schon vorhanden angenommen und zur völligen Desinfection auch vernichtet werden. Als Desinfectionsmittel kann hierbei angewendet werden: trockne Hitze von mindestens 100° während mehrerer Stunden, noch besser Wasserdampf, durch welchen selbst trockene Sporen binnen 4-1 Stunde, noch nasse Sporen in frischem Speichel sogar binnen 15 Minuten vernichtet werden. Auch durch Kochen mit Wasser tritt binnen wenigen Minuten vollständige Abtödtung ein. Sublimat dagegen wirkt selbst in Lösungen von 1:500 nicht desinficirend, ist also für Desinfection von Auswurfstoffen Tuberkuloser nicht zu gebrauchen. Alkohol wirkt erst bei Anwendung des stinssachen Volumens, 5 proc. Carbolsäure dagegen schon bei gleichem Volumen während 24 Stunden vollständig desinficirend. Ein sehr gutes Desinfectionsmittel endlich stir Auswurf Tuberkuloser ist das Anilinwasser à 3.23 Anilingehalt, wovon das 10 fache Volumen zur völligen Desinfection ausreicht.

Den vorläufigen Mittheilungen Koch's (45) über Desinfection des Cholerabacillus (Kommabacillus, wahrscheinlich kein eigentlicher Bacillus, sondern den schraubenförmigen Bacterien, Spirillen, näher stehend) sei folgendes entnommen. Die Cholera-Mikroben gedeihen am besten zwischen 30 und 40°, das Wachsthum scheint von 16° nach abwärts aufzuhören, doch sind dieselben noch entwicklungsfahig, selbst wenn sie 1 Stunde lang einer Kälte von — 10° ausgesetzt werden. Desinfection. 175

hebung des Wachsthums und der Vermehrung, jedoch nicht Tödtung ein. Man hat deshalb in neuerer Zeit sofortiges Zumauern der Aborte in inficirten Wohnungen empfohlen. Fäulnissbacterien vernichten die Cholera-Mikroben mit der Zeit durch Ueberwucherung. Aufhebung des Wachsthums der Cholerabacillen tritt ferner ein durch

Weingeist von 10:100

Eisenvitriollösung . . . 2:100

Lösung von Alaun . . . 1:100

" " Campher . . 1:300

" " Carbolsäure . 1:400

" " Pfeffermünzöl 1:2000

" " Kupfervitriol . 1:2500

" " Chinin . . . 1:5000

" " Sublimat . . 1:100000

Auch gewisse Säuren wirken stark wachsthumhemmend, nicht dagegen Jodlösung und 4 proc. Kochsalzlösung. Als auffallende Thatsache hat Koch constatirt, dass die Choleramikroben durch vollständiges Trocknen absterben, also auch desinficirt werden können. Diese auffallende Thatsache erklärt sich dadurch, dass der Cholera-Mikrobe die Dauerform, d. h. die Sporenbildung abgeht.

Zur Desinfection der Stühle und des Erbrochenen von Cholerakranken bringt man jene Dijectionen direkt in ein theilweise mit 5 proc. Carbolsäure-Lösung gefülltes Gefäss, oder aber man hängt sie auf ausgebreiteten Leintüchern auf und trocknet bis 6 Tage lang an der Luft, oder endlich, man behandelt sie bei mindestens 160° mit Wasserdampf. Ueberhaupt ist auch gegenüber dem Cholera-Bacillus die feuchte Hitze ein sehr wirksames Desinfectionsmittel. Zur Desinfection von Gegenständen, die mit Cholerakranken in Berührung kommen, wie Geschirre, Instrumente etc., auch zum Reinigen der Hände etc. des Krankenpersonals, empfehlen sich Waschungen mit Sublimatlösung von 1:1000. Der beste Schutz gegen Einführung des Ansteckungsstoffes durch Speisen und Getränke besteht in dem Genuss von nur Gekochtem.

Die Angaben Koch's bezüglich Widerstandsfähigkeit der Mikroorganismen gegenüber grosser Kälte fanden ihre Bestätigung in den Versuchsresultaten Pictet's und Jung's (46), welche gefunden haben, dass verschiedene Mikroben bei vierstündiger Einwirkung einer Kälte von bis zu — 100° nicht getödtet wurden. Selbst bei Kälten bis zu — 130° wurde eine grosse Zahl niederer Organismen nicht zerstört.

Antisepsis. In einer besonderen Versuchsreihe hat Koch (47) festzustellen versucht, in wieweit gewisse Substanzen die Eigenschaft besitzen, aufhebend oder doch entwicklungshemmend auf das Bacterienleben einzuwirken. Für die Desmfectionspraxis haben zwar diese Substanzen weit geringeren Werth als diejenigen, welche das Leben der Mikroorganismen auch in ihrer Dauerform, den Sporen, vernichten, ja sie können unter Umständen durch blosses Conserviren der Krankheitserreger einen schädlichen Effect ausüben; für Erschwerung oder gar Authebung der Infectionsfähigkeit eines Organismus, eines Gegenstandes oder cines Ortes, d. h. also als antispetische Mittel besitzen dieselben jedoch immerhin eine hohe Bedeutung.

Die Versuche Koch's sind mit Milzbrandbacillen in Nährslüssigkeiten von Blutserum oder Fleischextrakt-Peptonlösung ausgesührt, und es ist selbstverständlich, dass diese Versuche, was Koch besonders betont, bei der Verschieden-

artigkeit des Verhaltens verschiedenartiger Bacillen an und für sich und in verschieden zusammengesetzten Nährlösungen nur eine beschränktere Bedeutung besitzen, als die oben mit Milzbrandsporen zur Mittheilung gebrachten. Es darf jedoch soviel als wahrscheinlich angenommen werden, dass ein Mittel, welches in einer noch praktisch anwendbaren Concentration das Leben der Milzbrandbacillen nicht beeinträchtigt, dies auch nicht vermag gegenüber anderen pathogenen Mikroorganismen und sicher nicht bei den erfahrungsgemäss noch weniger empfindlichen gewöhnlichen Zersetzungs- und Fäulnissbacterien.

In der folgenden Tabelle stelle ich die Versuchs-Ergebnisse Koch's auszugsweise zusammen:

Behinderung des Bacillen- wachsthums	Aufhebung des Bacillen- wachsthums
Jod 1:5000	Walistianis
Brom 1:1500	
Chlor ähnl. wie Brom	
Uebermangans. Kali 1:3000	1:1400 (noch nicht vollständige Aufhebung)
Sublimat 1:1000000	1:300000
Arsenigsaures Kali . 1:100000	1:1000
Chromsäure 1:10000	1:5000
Pikrinsäure 1:10000	1:5000 (noch nicht vollständige Aufhebung)
Blausäure 1:40000	1:8000
Borsäure 1:1250	1:800
Borax 1:2000	1:700
Salzsäure 1:2500	1:1700
Salicylsäure 1:3300	1:1500
Benzoesäure 1:2000	
Campher 1:2500	
Eucalyptol 1:2500	
Kaliseife 1:5000	1:1000

Ueber die Carbolsäure sind von demselben Forscher auch in der Richtung ihrer nur entwicklungshemmenden, bezw. antiseptischen Wirkung ausführliche Versuche angestellt worden, aus denen sich ergiebt, dass die Grenze der Wirksamkeit derselben gegenüber Milzbrandbacillen in Nährlösung bei einer Verdünnung von 1:850 liegt, dass jedoch wässrige Carbolsäurelösungen à 1% schon nach 2 Minuten das Bacillenwachsthum aufheben.

Von besonderem Interesse sind endlich die Versuche Koch's mit Carbolsäure-Dämpfen, welche darthun, dass das Bacillenwachsthum in einer Erde, die bei gewöhnlicher Temperatur bis zu 45 Tage der Einwirkung von Carbolsäure-Dämpfen ausgesetzt war und die in Folge dessen starken Geruch nach Carbolsäure zeigte, nicht beeinträchtigt wird. Die Keimkraft der verschiedenen in der Erde enthaltenen Bacillensporen wird sonach bei Einwirkung der bei gewöhnlicher Temperatur sich entwickelnden Carbolsäure-Dämpfe selbst nach 1½ Monate-langer Dauer der Wirkung nicht aufgehoben oder auch nur merklich gehemmt, woraus folgt, wie sehr die Vorstellungen über die antiseptische Wirkung der Carbolsäure beim Lister'schen Verband etc. geändert werden müssen.

Bei zunehmender Temperatur wird die Wirkung der Carbolsäure-Dämpse rasch gesteigert (48); ebenso diejenige des Schweselkohlenstoffs.

Als auffallend bei den Koch'schen Resultaten ist hervorzuheben, wie gewisse Stoffe, welche wie z. B. Brom, Jod und Chlor in wässrigen Lösungen ungemein Desinfection: 177

rasch und sicher selbst gegenüber den Dauerformen der Bacterien, den Sporen, vernichtend einwirken, in ihrem hemmenden Effect auf das Leben von Bacillen, die sich in Nährlösungen befinden, weit hinter einer Reihe von Mitteln zurücktreten, die wie z. B. Kaliseife, Thymol etc. gegenüber den Sporen nur sehr geringwerthige Zerstörungsmittel sind. Es liegt dies ohne Zweifel grossentheils an der starken Einwirkung des Chlors etc. auf andere Theile der Nährlösung, wodurch dasselbe gebunden und wirkungslos wird.

MIQUEL (49) hat in einer Untersuchung über die antiseptische Wirkungskraft verschiedener Substanzen die Menge dieser letzteren festgestellt, welche nothwendig ist, um 1 Liter Ochsenbouillon fäulnissunfähig zu machen. Seine Resultate waren für:

Quecksilberjodür . 0.025 Grm.	Bittermandelessenz 3.20 Grn	n
Silberjodür 0.03 "	Carbolsäure 3.20 "	
Wasserstoffsuperoxyd 0.05 ,,	Uebermangansaures Kali 3.50 ,	
Quecksilberchlorid . 0.07 ,,	Anilin 4.00 ,,	
Silbernitrat 0.08 "	Alaun 4.50 ,,	
Osmiumsäure 0.15 "	Tannin 4.80 ,,	
Chromsäure 0.20 ,,	Arsenige Säure 6.00 "	
Jod 0.25 "	Borsaure 7.50 ,,	
Chlor 0.25 ,,	Chloralhydrat 9.50 "	
Blausäure 0.40 ,,	Eisenvitriol 11.00 "	
Brom 0.60 ,,	Amylalkohol 14.00 "	
Chloroform 0.80 ,,	Schwefeläther 22.00 "	
Kupfersulfat 0.90 ,,	Borax 70.00 "	
Salicylsäure 1.00 "	Aethylalkohol 95.00 "	
Benzoesäure 1·10 "	Rhodankalium 120.00 "	
Chromsaures Kali . 1.30 ,,	Jodkalium 140.00 "	
Pikrinsäure 1.30 "	Cyankalium 185.00 "	
Bleichlorür 2·10 "	Natriumhyposulfit 275.00 "	
Mineralsäuren 2:00-3:00 "		

Von CKIANDI-BEY (50) wird in neuester Zeit ganz besonders der Schweselkohlenstoff in einer wässrigen Lösung (pro 1 Liter Wasser 0.5 Grm. CS₂) nicht blos als Antisepticum, sondern auch als Mittel zur Tödtung der Mikroben empsohlen. Bestätigende Beobachtungen sind jedoch, namentlich auch in Rücksicht auf die oben mitgetheilten Resultate Koch's über die Wirkung des Schweselkohlenstoffs, abzuwarten.

Aus den mitgetheilten Untersuchungen über das Verhalten der wichtigsten, bisher als Desinfectionsmittel betrachteten Substanzen gegenüber verschiedenen Ansteckungsstoffen, ergiebt sich, dass nur noch eine ganz kleine Zahl derselben, und auch diese gegenüber verschiedenen Mikroorganismen in verschiedenem Grade, als Desinfectionsmittel, durch welche eine Vernichtung des Krankheitserregers auch in seinen Dauerformen, den Sporen, bewirkt wird, anzusehen ist. Ausser Chlor-, Brom- und Jod-Wasser üben nur noch Sublimat, Osmiumsäure, Carbolsäure (à 5%) und übermangansaures Kali (à 5%) binnen 24 Stunden eine tödtende Wirkung auf Milzbrandsporen aus; andere, wie z. B. Terpentinöl, Chlorkalk, salzsaure Chininlösung, Salzsäure, Schwefelammonium, Eisenchlorid, arsenige Säure und Chlorpikrin wirken zwar, doch erst im Lauf von 5—20 Tagen (blos Ameisensäure in 4 Tagen), was für gewöhnliche Desinfectionszwecke zu langsam ist. Unwirksam blieben in den oben

(pag. 168-170) angeführten Concentrationen und Zeiten beispielsweise Alkohol, Glycerin, Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol, Petrol-Aether, Ammoniak, Chlorammonium, Kochsalz, Chlorcalcium, Brom und Jodkalium, Kalkwasser, Chlorzink und Zinkvitriol, Kupfervitriol, Eisenvitriol, schwefelsaure Thonerde und Alaun, Chromsäure und chromsaures Kali, 1 proc. übermangansaures Kali, chlorsaures Kali, Borsäure und Borax, Essigsäure und deren Salze, Milchsäure, Tannin, Benzoesäure, Salicylsäure, Zimmtsäure, Jod (18 in Alkohol), Xylol, Thymol u. a. m. Diese letztgenannten zahlreichen und bisher vielfach als Desinfectionsmittel verwandten Stoffe müssen deshalb vorerst von der Liste der desinficirenden Substanzen gestrichen werden. Bezüglich der Sublimatlösung ist daran zu erinnern, dass sie gegenüber nassen Tuberkelbacillen so viel wie wirkungslos ist; im Uebrigen stellt sie dann aber die am sichersten und energischsten wirkende Desinfectionssubstanz dar. In allen Fällen hat sich trockne Hitze, sofern sie hoch genug getrieben werden konnte, noch besser jedoch feuchte Hitze, Wasserdampf oder Kochen mit Wasser bewährt; für den Cholerabacillus speciell die Austrocknung. Als gas- bezw. dampfförmige Desinfectionsmittel bleiben nur Chlor und Brom übrig.

Die praktische Desinfection erstreckt sich auf: Reinigung bezw. Desinfection der Luft, Desinfection der Grenzslächen von Wohnräumen, Transportwagen, Schiffen etc., Desinfection beweglicher Gegenstände, wie Bettwäsche, Verbandzeug, Kleider, Geräthe, Instrumente etc., serner der Reisenden und ihrer Effecten, der Waarenballen, Desinfection der menschlichen und gewerblichen Absallstofse und Auswurfstosse und Desinfection des Wassers.

1. Die Reinigung bezw. Desinfection der Luft in bewohnten Räumen geschieht am zweckmässigsten durch fleissiges Lüften, vor Allem aber durch möglichste Beseitigung aller der Ursachen, durch welche üble Gerüche, schädliche Gase, ansteckende Organismen, letztere insbesondere in Staubform, verbreitet werden können. Mittel, wie man sie in früheren Zeiten vielfach anwandte, wie z. B. Aufstellen von Holzkohle, Coakspulver etc. zur Absorption riechender Gase, ferner Besprengen mit Essig, Räucherungen etc. zur Verdeckung unangenehmer Gerüche bewirken lediglich eine Desodorisirung, nicht aber eine Desinfection der Luft, ja diese Mittel können unter Umständen sogar einen schädlichen Effect hervorbingen. Weit wichtiger ist es, in Krankenzimmern der Entwicklung und Verbreitung von Staub entgegen zu treten. Matratzen, Kissen, Decken, Kleidungsstücke etc. der Kranken dürfen nicht ausgeklopft, geschüttelt etc. werden, die Beseitigung des Staubes von Fussboden, Möbeln, Gesimsen etc. hat sorgfältig mittelst nasser Scheuertücher zu erfolgen, überhaupt muss jeder poröse staubaufnehmende Gegenstand mit grosser Sorgfalt behandelt werden.

Bezüglich der Ventilation der Räume hat man sich jederzeit den Unterschied zwischen Erhaltung einer reinen Lust unter gewöhnlichen Verhältnissen und Reinigung bezw. Desinsection einer mit Krankheitserregern geschwängerten Lust vor Augen zu halten. Während es verhältnissmässig leicht ist, durch einsache Ventilationsvorrichtungen die Lust von Wohnzimmern, Schulzimmern, Fabrikräumen, Stallungen etc. genügend frisch und rein zu erhalten, hält es ungemein schwer, ja ist es nahezu unmöglich, die Lust in inficirten Räumen durch Lüstung vollständig zu reinigen. Es hat dies seinen Grund vornehmlich in der Unmöglichkeit, auch durch die stärkste Lüstung diejenigen Krankheits-Organismen fortzu-

Desinfection. 179

führen, die an Wänden, Möbeln und Gegenständen aller Art des betreffenden Raumes hasten. Auch ist zu berücksichtigen, dass es im öffentlichen Gesundheitsinteresse unzulässig ist, Krankheitsstoffe lediglich durch Lüftung aus einem Raum zu entfernen, um sie womöglich in der Nachbarschaft wieder abzulagern. Bei der Lüftung von Krankenzimmern etc. müssen die folgenden beiden Principien maassgebend sein: 1. die neue Luft ist von möglichst vielen Stellen her in convergirender Richtung nach einer einzigen oder doch geringen Zahl von Ableitungsröhren zuzuführen, 2. die austretende Lust muss von ihren verunreinigenden, ansteckenden Stoffen befreit werden, was durch Glühen derselben im Austrittskanal oder aber durch Filtration durch Watteschichten von mindestens 5-6 Centim. Dicke zu errreichen ist. - Um im letzteren Fall noch den nöthigen Luftzug zu erhalten, müssten in entsprechenden Erweiterungen der Leitung Rahmen, die mit Watte bespannt sind, eingesetzt werden. Von Zeit zu Zeit wäre die alte Watte durch neue zu ersetzen und zu verbrennen. Statt der Filtration durch Watteschichten kann eine mit Fäulniss- oder Krankheitskeimen inficirte Lust auch durch Hindurchleiten durch mit Glas-, Porzellanscherben oder mit Coaksstücken gefüllte Cylinder bezw. kleine Thürme, durch welche im Gegenstrom Chlorwasser oder Lösungen von übermangansaurem Kali etc. herabrieseln, gereinigt werden.

Zur Desinfection der Luft in Räumen, welche zu diesem Behuse geleert werden können, empsiehlt sich insbesondere das Chlorgas, welches am zweckmässigsten aus Chlorkalk mit Salzsäure entwickelt wird, und wobei nach dem srüher Gesagten (s. pag. 172) für gleichzeitige Anwesenheit von Feuchtigkeit gesorgt sein muss. Nach Fischer und Proskauer (51) genügten bei mittlerer Lustseuchtigkeit 1 Vol. Chlor in 24 Stunden, bei gesättigter Lustseuchtigkeit 0·3 Vol. Chlor innerhalb 3 Stunden, um alle Mikroorganismen zu zerstören. Hierbei werden jedoch immer nur die oberstächlich gelegenen Insectionskeime, nicht dagegen die in Kleidungsstücken, Möbeln, Betten etc. versteckten vernichtet, und es müssen deshalb immer noch die mechanische Beseitigung oder aber Vernichtung der Mikroorganismen durch Abwaschen mit Sublimatlösung, Carbolsäure, Kaliseise etc. bezw. Hitze zu Hülse genommen werden. Dass metallene Gegenstände, auch gewisse Gewebe unter der Einwirkung des Chlorgases Noth leiden, ist selbstverständlich; sie sind deshalb vor Desinsection mit Chlorgas zu entsernen und besonders zu reinigen.

Pro 1 Cbm. eines geschlossenen Raumes sind je etwa 200—250 Grm. Chlorkalk und 400—500 Grm. rohe Salzsäure zu nehmen und ist dafür Sorge zu tragen, dass die Salzsäure nur allmählich, also z. B. mittelst Tropfglases, zu dem Chlorkalk gelangt, um eine zu plötzliche und stürmische Chlorentwicklung zu verhindern. Auch ist das Chlor gleichzeitig an verschiedenen Stellen des Raumes zu entwickeln und sind die betreffenden Gefässe hoch zu stellen.

Ganz besonders wird in neuester Zeit die Desinfection mit Brom in Gestalt des Brom-Kieselguhrs von Dr. Frank, Steinmeyer u. A. empfohlen. 5 Grm. Brom-Kieselguhr à 4 Grm. Brom genügen zur Desinfection von 1 Cbm. Luft. Ueber die Verwendungsweise sind in der unten stehenden Anleitung zu einem Desinfectionsversahren« (pag. 184 und 185) die nöthigen Angaben enthalten. Zu berücksichtigen ist dabei die von Fischer und Proskauer gemachte Ersahrung, dass in zu kalten Räumen das Brom sich leicht allzurasch condensirt und leicht unwirksam wird (s. auch pag. 173), dass sonach die betreffende Zimmerluft auf eine Temperatur von mindestens 14—15° R. gebracht werden muss, wenn das Brom wirksam sein soll. Auch die Bromdämpse dringen nicht in das Innere von

Gegenständen, wie Betten, Kleider, Taschen etc. ein, desinsiciren also auch nur oberslächlich wie Chlor. Einen besonderen Apparat zur Desinsection mit Brom (auch den Verbindungen von Brom mit Chlor und Jod) hat in neuester Zeit Frank (52) patentirt erhalten.

Das Abbrennen von Schwefel in den zu desinficirenden Räumen kann nach den von Wolfhügel (53), Koch (54), Wernich, Proskauer u. A. gemachten Erfahrungen über die fast vollständige Wirkungslosigkeit der schwefligen Säure gegenüber Mikroorganismen zur Desinfection von Wohnräumen etc. unbedingt nicht mehr empfohlen werden.

Die Wirkungsweise anderer Gase oder Dämpse, wie Ozon, salpetrige Säure, Salzsäure-, Essigsäure-, Thymian-, Lawendel-Dämpse etc. bedarf noch weiteren Studiums. Zerstäubte Flüssigkeiten, wie Wasser, Ozonwasser, Wasserstoffsuper-oxyd, Lösungen von übermangansaurem Kali etc. bieten, da sie entweder lediglich staubniederschlagend wirken oder aber, wenn sie desinficiren sollen, mit allen einzelnen Staubtheilchen in Berührung treten müssen, in Folge nicht genügender mechanischer Vertheilung a priori weniger Sicherheit für eine ergiebige Luftdesinsection, abgesehen davon, dass die Wirkungsweise der zerstäubten Stosse gegenüber Mikroorganismen an sich noch besonderen Studiums bedars.

2. Desinfection der Grenzslächen von Wohnräumen, Transportwagen etc. Um in einem inscirt gewesenen Raume dauernd reine Lust zu erhalten, genügt es nicht, die weiter oben angesührte Desinsection der Lust mit Chlor oder Brom auszusühren und die grösseren beweglichen Gegenstände einem besonderen Reinigungsversahren zu unterwersen, auch die Begrenzungsslächen: Fussboden, Wände, Thüren etc. sind noch einem besonderen Desinsectionsprozess zu unterziehen. Uebertragung von Krankheitserregern könnte andernsalls durch Wiederverstäuben anhastender Mikroorganismen, also durch die Lust, oder aber durch direkte Berührung erfolgen.

Das sicherste Mittel besteht ohne Zweisel in der Entsernung der obersten Schichten und Ersetzung durch frische. Doch hat dies selbstverständlich unter besonderer Vorsicht zu geschehen: Verstäuben ist durch sortwährendes Nasshalten der zu entsernenden Theile, sogen. Nassarbeiten, zu verhindern und die entsernten Theile (Tapeten, Kalk etc.) müssen entweder verbrannt oder vorsichtig vergraben werden. — In der unten gegebenen Anleitung (pag. 185) wird Abreiben der Wände mittelst Schwämme, Bürsten etc., die mit Sublimatlösung getränkt sind, empsohlen; die scheuerbaren Flächen dagegen sind mit Kaliseise abzuseisen. Ausgehend von dem Prinzipe, dass es wichtig ist, die Krankheitserreger nicht wieder mobil werden zu lassen, empsiehlt Wernich die Klebrigkeit und Feuchtigkeit verdächtiger Flächen zu erhöhen, und Nägell hat zu diesem Zweck Glycerinmischungen als Anstrich empsohlen. Dass blosses Ueberstreichen der betreffenden Flächen mit neuem Anstrich nur insoweit und insolange ein Schutzmittel bildet, als nicht durch Zusall Stellen frei bleiben oder frei werden, liegt auf der Hand.

Für Desinfection von Wagen, in welchen verdächtiges Vieh transportirt wurde, ist zunächst jeder sichtbare Schmutz durch Waschen mittelst heissen Wassers zu entfernen und dann hat eine Desinfection durch Abreiben mittelst Sublimatlösung (1:1000) oder 5 proc. wässriger Carbolsäure-Lösung zu erfolgen.

Besondere Schwierigkeiten bietet die Desinfection von Schiffsräumen wegen der Unmöglichkeit gänzlichen Ausräumens derselben, sowie auch in Folge

Desinfection. 181

des stets vorhandenen Bilgewassers. Die Methode an sich schliesst sich direkt an diejenige der Desinfection von Wohnräumen und Transportwagen an.

3. Desinfection beweglicher Gegenstände, wie Bettwäsche, Verbandzeug, Kleider, Geräthe, Instrumente etc., ferner der Reisenden und ihrer Effecten, der Waarenballen etc. Hier gilt in erster Reihe der Satz, dass, soweit es sich um werthlose oder ganz geringwerthige verbrennliche Stoffe handelt, das Verbrennen derselben auch am sichersten alle Mikroorganismen vernichtet.

Für solche Gegenstände (Metalle, mineralische Substanzen, also Instrumente etc.), welche ohne Schaden höherer Temperatur ausgesetzt werden können, lässt sich heisse Luft zur Anwendung bringen. Es werden die zu desinficirenden Gegenstände in besonderen Heizkammern oder Backöfen längere Zeit einer Hitze von 100 und mehr Graden ausgesetzt. In Rücksicht darauf jedoch, dass es sich in den meisten Fällen um Desinfection solcher Stoffe handelt, die schon bei oder wenig über 100° nothleiden, und da man durch Untersuchungen im deutschen Gesundheitsamte festgestellt hat, dass zwar sporenfreie Bacterien bei 100° C. vernichtet werden, dass dagegen Bacillensporen selbst bei dreistündiger Behandlung bei 140° C. in Kleiderbündeln, Packeten etc. nur oberflächlich zerstört werden, kommt man in neuerer Zeit von diesem Desinfectionsverfahren mehr und mehr wieder ab. Koch und Wolfffügel (55) fassen ihre diesbezüglichen Resultate in folgenden Sätzen zusammen:

- 1. In heisser Lust überstehen sporenfreie Bacterien eine Temperatur von wenig über 100° bei einer Dauer von 1½ Stunden nicht.
- 2. Sporen von Schimmelpilzen erfordern zur Abtödtung ungefähr eine 1½ stündige Temperatur von 110—115°.
- 3. Bacillensporen werden erst durch dreistündigen Aufenthalt in 140° heisser Luft vernichtet.
- 4. In heisser Lust dringt die Temperatur so langsam in die Desinsectionsobjecte ein, dass nach 3-4stündigem Erhitzen auf 140° Gegenstände von mässigen Dimensionen, z. B ein kleines Kleiderbündel, Kopskissen u. s. w. noch nicht desinsicirt sind.
- 5. Das 3 stündige Erhitzen auf 140° C., wie es zur Desinfection eines Gegenstandes erforderlich ist, beschädigt die meisten Stoffe mehr oder weniger.

Weit günstigere Resultate sind dagegen durch Behandlung mit heissen Wasserdämpfen erzielt worden. Eingehende Versuche in dieser Richtung sind von KOCH, GAFFKY und LÖFFLER (56) angestellt worden. Es ist in dem betreffenden Apparat nur dafür Sorge zu tragen, dass durchweg eine Temperatur von mindestens 100° vorhanden ist, was am leichtesten durch Anwendung überhitzten oder eines aus Salzlösungen entwickelten Wasserdampfes erreicht werden kann. Selbst Sporen werden durch 100° heissen Wasserdampf binnen 15 Minuten getödtet und Tuberkel-Bacillen waren bei Versuchen von Schill und Fischer (57) nach 1-1 stündiger Behandlung mit Wasserdämpsen von 100° bei darauffolgender Verimpfung in allen Fällen unwirksam. Koch hat zur Behandlung zu desinficirender Gegenstände mit Wasserdampf, nachdem er sich davon überzeugt hatte, dass in geschlossenen Dampfapparaten eingesaugte Gegenstände nur äusserst langsam bis in die innersten Theile die Temperatur des Dampfes annehmen, einen besonderen Apparat benützt, bei welchem lediglich strömender Dampf zur Wirkung kommt. Auf einem offenen Dampfkochtopf von 50 Centim. Höhe und 50 Centim. Lichtweite sitzt möglichst luftdicht mittelst Niete ein ebenso weiter 2 Meter hoher Blechcylinder, welcher oben mittelst eines 35 Centim. hohen Blechkegels, der als Helm ebenfalls möglichst lustdicht aufgesetzt sein muss, abgedeckt ist. Die Spitze des Helms bildet ein 6 Centim. weiter Rohrstutzen für den ausströmenden Dampf. Zur Verminderung der Abkühlung ist der ganze Cylinderaussatz mit einem Filzmantel von 1 Centim. Dicke umgeben und der Helm mit Watte bedeckt. Zur Entwicklung des Dampfes nimmt man am sichersten Chlorcalcium- oder Chlornatrium-Lösungen und bringt diese durch kräftige Heizung in so starkes Sieden, dass der oben ausströmende Dampf noch 100° zeigt. Sporenhaltige Erde in eine Leinwandrolle von 50 Centim. Höhe und 40 Centim. Durchmesser eingehüllt, während 3 Stunden in dem aufgesetzten Blechcylinder der Wirkung des Dampses einer 25 proc. Kochsalzlösung ausgesetzt, war vollständig desinficirt und die Temperatur hatte selbst in den innersten Theilen der Leinwandrolle 100° überschritten. Apparat und Oefen zur Behandlung mit heisser Luft oder mit Wasserdampf sind auch schon von Thorn (58), Fraser (50), OPEERT (60), ESSE (61), MERKE (62), PETRUSCHKY (63) u. A. construirt oder beschrieben worden; doch empfiehlt es sich, nach den Koch'schen Versuchen nur noch die Apparate mit strömendem Wasserdampf anzuwenden.

Auch Auskochen mit Wasser führt zum selben Ziel wie Behandlung mit Wasserdampf. Das Kochen muss dabei nach Steinmeyer (64) mindestens § Stunde lang fortgesetzt werden; Wernich (65) empfiehlt sogar 3—4 malige Wiederholung des Kochprozesses. Auf diese Weise können Wäsche, Kleider, überhaupt auch alle sonstigen Effecten, die durch den Kochprozess nicht nothleiden, behandelt werden, wie Essgefässe, Nachtgeschirre, Spuckgläser etc. Wirkungsvoller ist naturgemäss dieser Kochprozess, wenn er mit einer Kaliseifenlösung (1—200 Seife) durchgeführt wird. Bei gefährlichen Ansteckungskranken wird direktes Einlegen der Wäsche im Krankenzimmer in halb mit solcher Seifenlösung angefüllte Kasten empfohlen und ist dabei selbstverständlich ein vorheriges Ausschütteln oder Ausstäuben möglichst zu vermeiden.

Dass übrigens geformte Fermente unter Umständen eine trockne Hitze von 120° aushalten, hat schon Doyère (66) 1842 constatirt, und ebenso haben schon früher Hüfner (67), Al. Schmidt und E. Salkowski (68) u. A. darauf hingewiesen, dass ungeformte Fermente wie Pankreasferment, Pepsin in trocknem Zustande über 100° erhitzt werden können, ohne ihre Wirksamkeit einzubüssen. In ausführlicher Arbeit kam neuerdings auch Hueppe (69) zum gleichen Resultat. Die Grenze der Widerstandsfähigkeit trockner, umgeformter Fermente liegt nach ihm bei etwa 160--170°.

Die Desinfection feinerer chirurgischer Instrumente und anderer Gegenstände, welche der Wirkung des Wasserdampfes oder des kochenden Wassers nicht ohne Schaden ausgesetzt werden können, hat durch Waschungen mit wässriger 5 proc. Carbolsäure oder Sublimatlösung (1:1000) zu geschehen.

Besondere Schwierigkeiten bietet die Desinfection der Reisenden und ihrer Effecten, sowie auch diejenige von ganzen Waarenballen, gefüllten Kisten. Säcken etc. Dass Aufenthalt in Quarantänen selbst bei mehrwöchentlicher Dauer, Räucherungen etc. hierbei keinerlei Garantie für das Nichtvorhandensein bezw die Beseitigung oder Vernichtung von Ansteckungsstoffen bieten können, ist nach dem oben Angeführten selbstverständlich. Die Desinfection von Reise-Effecten kann nur dann einige Sicherheit bezüglich ihres positiven Effectes darbieten, wenn sie in gleicher Weise durchgeführt wird, wie diejenige der Utensilien, Kleidungsstücke etc. wirklich Kranker: also gründliches Auskochen oder Ausdämpfen, sorg-

Desinfection. 183

fältige Waschungen mit 5 proc. Carbolsäurelösung oder Sublimatlösung, Maassregeln, die wie Wernich (70) richtig bemerkt, allerdings am sichersten und rationellsten am Seuchenorte selbst und nicht erst an der Landesgrenze erfolgen. Für grosse Waarenballen etc. stellen sich einer derartigen Behandlung in Folge zu grosser Massen untiberwindliche Schwierigkeiten entgegen. Für die Reisenden erscheint nach Wernich wiederholte Behandlung mit Vollbädern und Douche und besonders sorgfältige desinficirende Waschungen der Haare während der Quarantaine geboten. Dass es jedoch unmöglich ist, auch durch strenge Quarantainen erst an den Grenzen das Eindringen der Infectionskrankheiten von einem Land in das andere zu verhindern, haben die letzten Monate bewiesen. Auch hier bieten Schutzmaassregeln an Ort und Stelle, bezüglich der den Seuchenherd selbst Verlassenden, die einzige Aussicht auf Erfolg.

Ueber die Desinfection der Viehställe sind in einer Schrift Plaut's (71) ausführliche Anweisungen enthalten, die sich in Folgendem zusammenfassen lassen:

Sofortige Beseitigung der etwaigen Ursachen, wodurch eine Seuche entstanden sein kann und Verhütung einer Wiederkehr derselben. Hierher gehören Nichtanwendung bezw. Reinigung schlechten Brunnenwassers, unschädliche Beseitigung gefallener Thiere (Milzbrandcadaver müssen in einer Tiefe begraben werden, die constant unter 12° C. kalt ist), Desinfection der Kleider neu eintretenden Dienstpersonals, eine Art Quarantaine-Stall für frisch eingekauftes Vieh, Nichtbetreten des Stalles durch Metzger, Viehhändler etc.

Gründliche Reinigung des Stalles vor der Desinfection durch Abwaschen der Wände, des Bodens, der Holztheile etc., eventuell Abkratzen der ersteren oder Abhobeln der letzteren. Auch die Jauchegruben sind zu desinficiren und zwar mit Zürn'scher Masse (5 Thle. Carbolsäure, 20 Thle. Eisenvitriol, 75 Thle. Gyps).

Die Desinfection selbst erfolgt am Besten durch Abreiben aller Aussentheile des Stalles mittelst Sublimatlösung (1:500), doch muss man nach beendigter Desinfection das restirende Sublimat durch Bestreichen mittelst Schweselwasserstoffwasser stür das gegenüber Quecksilbersalzen sehr empfindliche Vieh unlöslich bezw. unschädlich machen.

Zur Beseitigung und Verhütung von Schimmelpilzwucherungen empfiehlt Plaut ganz besonders eine Lösung von saurem schwefligsaurem Kalk à 11°B.

4. Desinfection der menschlichen und gewerblichen Abfallstoffe und Auswurfstoffe.

Die Auswurfstoffe, Koth, Harn, Erbrochenes etc., von Kranken müssen vor Vermischung mit anderen Abfallstoffen etwa zur Hälfte mit 5 proc. Carbolsäurelösung oder Sublimatlösung (1:1000) vermischt während 24 Stunden der Desinfection überlassen werden. Desgleichen sind die benützten Gefässe mit denselben Lösungen sorgfältig zu spülen.

Eine allgemein durchführbare und sichere Desinfection der menschlichen Abfallstoffe, insbesondere der Fäcalstoffe für ganze Städte etc. existirt bis jetzt dagegen noch nicht. Chlorzink, Eisenvitriol, Kalk, Carbolsäure etc. genügen nicht einmal, um die gewöhnlichen Fäulnissfermente zu tödten und zu zerstören und auch gegenüher den event vorhandenen Krankheitserregern, den pathogenen Mikroorganismen sind sie wirkungslos, falls nicht wenigstens so viel Carbolsäure gegeben wird, dass das Ganze der zu desinficirenden Masse 5 \(\frac{9}{2} \) dieses Desinfectionsmittels enthält. Da dies praktisch unausführbar ist, sind sonach alle bisherigen Desinfectionsverfahren für unsere Abortgruben etc. als nutzlos zu verlassen. Da-

gegen liegt auf der Hand, dass durch geeignete Beseitigung und Unterbringung bezw. Verwerthung der menschlichen Excremente die Möglichkeit einer weiteren Uebertragung erheblich eingeschränkt werden kann. Wasserspülung der Aborte in Verbindung mit Canalisation dürste in dieser Beziehung sür den betreffenden Ort selbst am meisten Garantie der Sicherheit darbieten. Dagegen wersen sich Bedenken auf gegenüber einem Aufleiten derartiger Canalisationswasser auf benachbarte Wiesen oder auf Rieselfelder, da diese Art und Weise der Unterbringung von inficirten Massen nach der ganzen Natur der pathogenen Infectionsstoffe keine Vernichtung derselben mit sich bringen kann. Nur in der Nähe der See liesse sich durch Ableiten oder Absühren der Massen zu Schiff auf einige Kilometer Entfernung vom Ufer in das Meer nach Koch (72) eine Desinfection durch Wasserverdünnung erreichen. Grössere Sicherheit bietet ohne Zweisel ein sorgfältiges Aufsammeln der Massen und Verarbeitung derselben auf Poudrette nach solchen Betriebs-Methoden, welche eine Desinfection derselben in sich schliessen. Dies dürste beim von Podewils'schen Verfahren zu erreichen sein für den Fall, dass für Erhitzung der eingedampsten Massen in noch nassem Zustande auf mindestens 100° Sorge getragen wird. In der Hauptsache ist dies schon erreicht bei der Poudrette-Fabrikation nach HENNEBUTTE und VAUREAL bezw. nach Buhl und Keller (73) (Freiburg i. B.), wobei die gesammte flüssige Fäcalmasse einem mehrstündigen Kochprocess behufs Abdestilliren des Ammoniaks unterworfen wird. Nur die durch Filtration von der flüssigen Masse getrennten festen Theile (ca. 50 des Ganzen) müssten in den Filterpressen noch einem leicht auszuführenden Dämpfungsprocess unterworfen werden, um eine Desinfection des Ganzen zu erzielen. Doch auch diese Methoden lassen das gehoffte Resultät nur erwarten stir den Fall, dass eine sorgsältige Aussammlung der Absallstoffe, sei es durch eine entsprechende Abfuhrmethode oder nach Liernur's System, erfolgt.

Auch eine unschädliche Beseitigung der Abwässer aus Fabriken ist zur Zeit noch eine brennende Frage insofern, als durch Ableitung solcher Wasser oftmals das Wasser von Teichen und Flussläufen verdorben und Nährheerde für das Wachsthum und die Vermehrung von Insectionsstoffen entstehen. Es sind namentlich die Wässer aus Stärke-, Zucker-, Holzstoff-, Papiersabriken, aus Färbereien, Gerbereien, Talgschmelzen, Seisensiedereien etc., welche durch ihren hohen Gehalt von säulnisssähiger Substanz Veranlassung zur Verunreinigung des Wassers geben. Das Reinigungsverfahren kann hier weniger die Aufgabe haben, eine eventuelle vollständige Desinfection durchzusühren, als vielmehr nur durch Beseitigung fäulnissfähiger Substanz den Nährboden für Mikroorganismen im Allgemeinen zu beseitigen. Sofern es sich um suspendirte Theile handelt, geschieht dies am besten durch Decantation und Filtration, für gelöste Stoffe wahlt man die Niederschlagarbeit mittelst Kalkmilch oder Thonerdesulfat, bezw. falls das Wasser nicht alkalisch reagirt beider Fällungsmittel zu gleicher Zeit. Ein in der Flüssigkeit sich bildender Niederschlag reisst immer einen Theil der gelösten stickstoffhaltigen organischen Substanz - niemals jedoch die gesammte - mit sich nieder und der entstandene Niederschlag kann alsdann durch Sedimentation, Filtration etc. von dem Wasser getrennt werden. Dasselbe gilt auch für die Desinfection und Reinigung der Canalwässer, welche die menschlichen Abfallstoffe aufgenommen haben.

5. Desinfection des Wassers. Obgleich man jedes Wasser durch Zusatz von Carbolsäure, von Brom, von Sublimat oder übermangansaurem Kali, auch durch Einleiten von Chlor etc. vollständig desinficiren kann, hat selbstverständ-

lich keines dieser Desinfectionsmittel für Trinkwasser eine Bedeutung, da letzteres durch die zugesetzten Substanzen verunreinigt, oft geradezu vergistet würde. Das sicherste Mittel besteht in mindestens ½ stündigem Kochen, wodurch alle bis jetzt untersuchten pathogenen Mikroben zerstört werden. Unzureichend ist aber jedenfalls blosses Uebersättigen mit Kohlensäure (Sodawasser etc.), da z. B. der Cholerabacillus nach Koch durch Kohlensäure wohl in seinem Wachsthum unterbrochen, nicht jedoch dessen Fähigkeit durch Wiederhineinbringen in Nährlösungen sich weiter zu entwickeln, gehemmt oder vernichtet werden kann. Wasser zum Waschen der Hände etc., von inficirten Gegenständen, Wänden, Möbeln etc. desinficirt man am besten durch Zusatz von $1\frac{0}{00}$ Sublimat oder $\frac{5}{0}$ Carbolsäure. (Ueber Reinigung des Trinkwassers, des Kesselspeisewassers, überhaupt des Wassers stür gewerbliche Zwecke von gewöhnlichen suspendirten und gelösten, jedoch nicht insectiösen Substanzen siehe unter Capitel »Wasser«).

Anschliessend hieran folgt noch eine »Anleitung zu einem Desinfectionsverfahren auf Grundlage der Bekanntmachung des Königl. Preuss. Polizeipräsidiums vom 15. August 1883« nach STEINMEYER (74).

§ 1. Unter Desinfectionsverfahren versteht man ein nach bestimmten Regeln unternommenes Vorgehen gegen Ansteckungsstoffe, welche in bestimmten Krankheiten vom Körper der Kranken ausgehen oder sich an gewissen Orten entwickeln und anhäufen.

Zweck der Desinfection ist, diese Ansteckungsstoffe — pathogene Mikroorganismen — zu zerstören oder bis zur Unschädlichkeit zu verändern, ihre Uebertragung auf empfängliche gesunde Menschen zu verhindern.

Ein besonders strenges Desinfectionsverfahren ist nothwendig bei: A. 1. Pocken, 2. Diphtherie, 3. Cholera, 4. Typhus recurrens (Rückfalltyphus) und Typhus exanthematicus (Flecktyphus). Ein gelinderes Verfahren ist in der Regel ausreichend bei: B. 5. Scharlach, 6. Ruhr, 7. Typhus abdominalis (Unterleibstyphus), 8. Masern und Rötheln.

Desinfection kann erforderlich werden bei: C. 9. Milzbrand, Rotz und Wuthkrankheit des Menschen, 10. Stickhusten, ansteckenden Lungenentzündungen, 11. Contagiösen Augenentzündungen, 12. Kindbettfieber, 13. Wundkrankheiten.

- I. Die Bereitung und Herstellung der Desinfectionsmittel.
- § 2. Kaliseifenlauge. Diese wird bereitet, indem man 15 Gramm Kali- (Schmier-) Seife in 10 Liter lauwarmen Wassers auflöst.
- § 3. Carbollösung. Zur Herstellung einer wirksamen Carbollösung dient rohe 100 proc. Carbolsäure, welche man in der 20 fachen Menge lauwarmen Wassers durch ‡ stündiges Rühren auflöst.
- § 4. Sublimatlösung. Dieselbe kommt bei dem strengen Desinfectionsversahren in Gebrauch und wird so zubereitet, dass von einer durch den Arzt zu verschreibenden, als »Giste auszubewahrenden (stärkeren) Lösung (1:1000) 1' Theil mit 5' Theilen kalten Wassers gemischt wird.
- § 5. Bromdampf. Zur Herstellung desselben bedient man sich des FRANK'schen Bromkieselguhrs — in den Apotheken und Droguerien käuslich. Man braucht per Cubikmeter des zu desinsicirenden Raumes 5 Gramm Bromkieselguhr. Der zu desinsicirende Raum muss auf 14—15 Grad R. erwärmt sein.
 - § 6. Luftung. Man öffnet Zimmerthur, Fenster und Ofenthur gleichzeitig.
- § 7. Heisse Wasserdämpfe. Die Desinfection mit heissem Wasserdampf wird in einer offentlichen Desinfectionsanstalt ausgeführt. So lange eine derartige Anstalt nicht besteht, müssen nicht waschbare Bekleidungsgegenstände, wollene Decken und Betten dem Bromdampf § 5) ausgesetzt werden.
- § 8. Verbrennung. Die Verbrennung werthloser, noch zu bezeichnender Gegenstände (cfr. § 11 etc.) wird in Oefen oder Kochöfen vorgenommen. Bei angehäuften Mengen hat die Polizeibehörde über die Art und Weise der Ausführung der Verbrennung zu bestimmen,

- II. Die Ausführung der Desinfection in belegten, in zu räumenden und in geräumten Krankenzimmern.
- § 9. Im Beginn der Krankheit ist darauf zu halten, dass ausser den in jedem Falle im Krankenzimmer verbleibenden, zuletzt vom Kranken getragenen Kleidern, nur die nothwendigen Gegenstände im Krankenzimmer belassen werden. Von den Kranken benutzte Wäsche und Geräthe dürfen von anderen nicht gebraucht werden, ohne desinficirt zu sein.
- § 10. Alle vom Kranken benutzten Wäschestücke und Bettüberzüge werden, ohne zuvor geschüttelt und ausgestäubt zu werden, innerhalb des Krankenzimmers in hier bereit stehende zur Hälfte mit Kaliseisenlauge gefüllte Behälter (§ 2) gelegt, in diesen aus dem Zimmer geschafft und zur Wäsche gegeben.
- § 11. Alle benutzten Verbandstücke werden verbrannt, Instrumente mit 5 § Carbollösung gereinigt.
- § 12. Alle Absonderungen der Kranken sind, soweit nicht für einzelne Krankheiten etwas Besonderes vorgeschrieben ist, in Gefässe aufzunehmen, die mit Kaliseifenlauge gefüllt sind, und sofort den Abtritten zu überliefern. Die Sitzbretter der Abtritte werden, wenn verunreinigt, mit Kalilauge abgewaschen.
- § 13. Gegen üble Gerüche im Krankenzimmer sind nicht Räucherungen und wohlriechende Substanzen, sondern reichliche Lüftung anzuwenden. Sehr zu empfehlen ist die Aufstellung von 20 Gramm Bromkieselguhr auf einem mit Wasser gefüllten Teller; über das Fläschchen mit Brom wird ein grösseres Glas gestellt.
- § 14. Speisen dürfen im Krankenzimmer nicht aufbewahrt werden, auch sollen die den Kranken pflegenden Personen im Krankenzimmer nicht essen.

Verfahren bei Räumung von Krankenzimmern.

1. Der Kranke selbst.

- § 15. Die Ueberführung eines Pocken-, Cholera- oder Flecktyphuskranken soll durch den polizeilichen Krankenwagen erfolgen, öffentliche Fuhrwerke sind nicht zu benutzen.
- § 16. Der genesende Kranke wird gebadet, oder durch Abwaschen mit Kaliseifenlauge gereinigt, mit lauem Wasser nachgewaschen und mit reiner Wäsche versehen. Seine Kleider werden nach § 7 desinficirt.
- § 17. Leichen von Ansteckungskranken werden thunlichst bald aus den Wohnungen entfernt. Sie sind:
- A. Bei Pocken, Diphtherie, Cholera, Flecktyphus in mit Sublimatlösung (§ 4) getränkte Laken zu hüllen.
 - B. Bei den übrigen Krankheiten in mit Kaliseifenlauge getränkte Tücher zu legen. Bleibt die Leiche länger als 24 Stunden im Hause, wird Brom nach § 13 angewandt.

2. Die Umgebung der Kranken.

- § 18. Die zuletzt getragenen waschbaren Kleidungsstücke, Leib- und Bettwäsche werden vor der Wäsche ohne sie zu schütteln und auszustäuben
- A. Bei Pocken, Diphtherie, Cholera, Flecktyphus, Milzbrand, Rotz und Wuthkrankheit im Tücher, welche mit verdünnter Sublimatlösung getränkt sind, zu Bündeln eingebunden und im Kaliseifenlauge 12 Stunden gekocht.
- B. Bei den übrigen Krankheiten in mit Kaliseifenlauge getränkte Tücher zugebündelt und gewaschen.
- § 19. Betten, Kissen, Matratzen, Polstermöbel, Decken, seidene Stoffe, Teppiche, Pelswerk und nicht waschbare Kleidungsstücke werden nach § 7 (heisse Dämpfe) desinficirt. Die Inlage Federn, Rosshaare werden besonders desinficirt, werthloser Inhalt (Seegras, Häcksel) verbrannt. Lederne und metallene Gegenstände sind mit Kaliseifenlauge zu reinigen.

3. Das geräumte Krankenzimmer.

- § 20. Fussböden, Wände (Tapeten), Decken, Fenster, Thuren, Möbeln und Geräthe werden
- A. Bei den Pocken, Scharlach, Diphtherie mit Tüchern, Schwämmen oder Bürsten, die mit verdünnter Sublimatlösung getränkt sind, abgerieben. Die scheuerbaren Flächen und Gegenstände werden mit Kaliseifenlösung abgeseift.

- B. Bei den übrigen Krankheiten mit Kaliseifenlösung gereinigt.
- § 21. Nachdem so jeder Gegenstand und jede Fläche im Krankenzimmer besonders behandelt ist, wird bei dem strengen Desinfectionsverfahren noch Bromdampf nach § 5 angewandt. Die Gefässe mit Bromkieselguhr müssen an mehreren erhöhten Punkten aufgestellt werden, Thüren und Fenster werden geschlossen, die Schlüssellöcher mit in Petroleum getränktem Papier verstopft, metallene Flächen und Gegenstände mit Vaseline bestrichen zum Schutz gegen die Einwirkung der Bromdämpfe. Nach etwa 4—6 Stunden werden Thüren und Fenster geöffnet (Mund und Nase mit einem Tuche zuzuhalten). Der Geruch wird durch Sprengen mit Eau de Cologne resp. Benzin beseitigt.
 - III. Die Hauptpunkte der Desinfection bei den einzelnen Krankheiten.
- § 22. Bei den Pocken sind die Abschuppungen und Schörfe möglichst zu sammeln und zu verbrennen. Wäsche und Bettstücke in die mit Kaliseifenlauge zur Hälfte (§ 10) gefüllten Behälter zu stecken. Fleissige Lüftung. Die Leichen und Umgebungen der Kranken nach § 17. 18 A und 19 zu behandeln.
- § 23. Bei Diphtherie (Croup) ist besonders auf die ausgehusteten Schleimmassen der Kranken zu achten. Die damit verunreinigte Wäsche, Bettstücken, Handtücher sind nach § 18 A zu behandeln. Die Behandlung der Leichen, der Umgebung, des Krankenzimmers geschieht nach den §§ 17 A, 18 A, 19, 20 A und 21. Der Urin Diphtheritiskranker ist in mit 5 proc. Carbollösung zur Hälfte gefüllte Gefässe aufzunehmen.
- § 24. Cholera. Die Uebertragungsweise der Cholera geschieht durch die in den Stuhlenderungen der Kranken enthaltenen Cholerabacillen. Die Entleerungen sind in mit verdünnter Sublimatlösung zur Hälfte gefüllte Behälter aufzunehmen, wenn möglich mit Torfmull bis zur Trockniss zu vermengen und zu verbrennen. Der Kranke darf Closets nicht benutzen, ist dies geschehen, muss der Sitz mit Sublimatlösung abgewaschen, das Closet selbst mit reichlichen Mengen verdünnter Sublimatlösung gespült werden.

Die beschmutzte Wäsche, die Umgebung des Kranken, die Leichen sind nach §§ 17A, 18A, 19, 20A und 21 zu behandeln.

§ 25. Der Rückfall- und Flecktyphus ist vom Kranken auf Gesunde übertragbar. Besonders beim Flecktyphus ist viel zu lüften und im Krankenzimmer Brom nach § 13 zu erzeugen. Entleerung, Wäsche, Leichen und Umgebung sind nach §§ 17A, 18A, 19, 20A und 21 zu behandeln.

Bei Unterleibstyphus ist nach B §§ 17, 18, 20 und § 21 zu verfahren. Die Stuhlgänge sind in mit 5 proc. Carbollösung resp. verdünnter Sublimatlösung zur Hälfte gefüllte Gesässe auszunehmen. Closets darf der Kranke nicht benutzen, event. ist das benutzte Closet nach § 24 zu reinigen.

§ 26. Bei Scharlach sind die Abschuppungen der Kranken zu sammeln und zu verbrennen. Der Kranke ist in der Abschuppungsperiode täglich mit verdünnter Kaliseisenlösung zu waschen. Der Urin ist in mit 5 proc. Carbollösung zur Hälfte gestillte Gesässe aufzunehmen.

Die Behandlung der Leichen und der Umgebung geschieht nach B der §§ 17, 18, 19 und 20.

- § 27. Masern und Rötheln sind nach B der §§ 17, 18 und 20 zu behandeln.
- § 28. Ruhr. Die benutzte resp. verunreinigte Wäsche ist schnell nach § 10 in mit Kaliseisenlösung gestillte Behälter auszunehmen; Bettstroh ist oft zu verbrennen und zu erneuern. Die Entleerungen in mit 5 proc. Carbollösung zur Hälste gesüllte Gesässe auszunehmen. Closets nach § 24 zu reinigen, wenn sie, was nicht geschehen soll, benutzt sind. Die übrige Desinsection nach B der §§ 17, 18 und 20.
- § 29. Milzbrand und Rotz. Besondere Sorgfalt ist auf Verbandstoffe und Instrumente zu verwenden (§ 11). Die Leichen nach § 17A, die der Umgebung nach B §§ 17, 18 und 20. Wuthkrankeit. Die von einem an Wuthkrankheit Verstorbenen benutzte Wäsche etc. ist nach A §§ 18 und 19 zu desinsiciren. Die Reinigung der Umgebung nach B § 20.
- § 30. Soll bei Stickhusten, ansteckenden Lungenentzundungen und Schwindsucht eine Desinfection rfolgen, so sind diejenigen Gegenstände besonders sorgfältig nach
 § 18B zu behandeln, auf die Lungenauswurf der Kranken gelangt ist. Die Lüftung wird durch

Brom nach § 13 unterstützt. Der Auswurf von Schwindsüchtigen ist in mit 5 proc. Carbollösung zur Hälfte gefüllte Gläser resp. Speinäpfe aufzufangen, mit Torfmull reichlich zu mengen und event. zu verbrennen.

Bei contagiösen Augenentzündungen sind Verbandstoffe, Waschschüsseln, Schwämme Handtücher, Taschentücher nach §§ 10 und 11 zu behandeln.

- § 31. Ausser den zur Verhinderung von Verschleppungen der Wochen bettkrankheiten von einer Wöchnerin zur andern, soweit sie durch Aerzte und Hebammen zu Stande kommen, bestehenden besonderen Vorschriften wird für die Desinfection der gebrauchten Verbandstoffe und Instrumente nach § 11, der Wäsche und Bettstücke nach § 10, der Leichen und Umgebung nach §§ 17 und 18B verfahren.
- § 32. Bei allen Wundkrankheiten (*Erysipelas*, Brand) ist die Absonderung der Erkrankten angezeigt, Verbandstücke und Instrumente sind nach § 11 zu behandeln, alle gebrauchten Utensilien mit 5 proc. Carbolsäure zu reinigen.
- § 33. Jeder geprüste Heildiener etc. ist verpflichtet, die Desinsection genau nach der vorstehenden Anweisung auszusühren.

Jedem Arzte ist es freigestellt, ein von ihm angeordnetes Desinfectionsverfahren ausstühren zu lassen. C. ENGLER.

Destillation.*) Erhitzt man eine flüssige Substanz, welche flüchtige Körper enthält, in einer Retorte, so entwickeln sich Dämpfe, die sich in dem Halse derselben zu Tropfen condensiren. Man nennt diese Operation, die in einer Ueberführung aus dem flüssigen in den gasförmigen und aus diesem wieder in den flüssigen Zustand besteht, eine nasse Destillation. Das flüssige Condensationsprodukt, das Destillat, kann dann eventuell sich zu einem festen Körper verdichten. Schlagen sich die Dämpfe gleich in fester Form nieder, so spricht man von einer Sublimation.

Bei bestimmten Processen, so bei der Darstellung von Salpetersäure aus Natriumnitrat und Schwefelsäure kann es vorkommen, dass zunächst nur eine bestimmte Menge des flüchtigen Körpers vorhanden ist, dieser sich aber fortwährend neu bildet, sobald er durch die Destillation entfernt wird.

Eine besondere Form der Destillation ist die trockene; hier werden feste Körper erhitzt, die sich dadurch zersetzen. Die resultirenden Produkte stehen dabei in der Regel in keinem einfachen Zusammenhang mit dem Ausgangskörper. Trockene Destillationen führt man z. B. aus, wenn man durch Erhitzen von Rohrzucker Caramel und Wasser herstellt oder aus Akonitsäure Itakonsäure gewinnt u. a. m. Hierbei kann man auch dem zu erhitzenden Körper noch weitere Substanzen zusetzen, so bei der Darstellung von Ketonen.

Die Destillation und Sublimation war schon im Alterthume bekannt und wurde besonders von den Arabern benutzt, um aromatische Wässer, Rosenwasser etc. zu gewinnen.**)

^{*) 1)} H. Kopp, Beiträge der Geschichte der Chemie, Stück I, pag. 217. 1869. 2). E. WIEDF-MANN, Z. S. der deutschen Morgenländischen Gesellschaft 32, pag. 575. 1878 3) ROSCOE-SCHORLEMMER, Lehrbuch d. Chemie 3, pag. 130. 4) Konowalow, Chem. Ber. 17, pag. 1531—39. 1884.

⁵⁾ WÜRTZ, LIEB. Ann. 93, pag. 108. 1855. 6) G. GLINSKY, LIEB. Ann. 175, pag. 381. 1875.

⁷⁾ LINNEMANN, Ann. Chim. Phys. [3] 42, pag. 131. 1854; LIEB. Ann. 160, pag. 195. 1871.

⁸⁾ Lebel und Henninger, A. Würtz, Diction. de Chimie, Suppl. 5, pag. 664. 9) HEMPEL. Z. S. für analyt. Chem. 20, pag. 502. 1881. 10) H. Kreis, Lieb. Ann. 224, pag. 259. 1884.

^{**)} Die Geschichte der Destillation ist sehr ausführlich behandelt worden von H. KOPP (1). Einige Beiträge zu der Geschichte derselben bei den Arabern hat auch E. WIEDEMANN (2) geliefert. Eine Abbildung der Anordnung zur Destillation von Rosenwasser bei den alten Arabern findet sich Kosmographie von Schems Eddin ed Dimeschki (ed. Mehren, arabischer Text, Bogen 24. deutsche Uebersetzungen von demselben, pag. 264).

Destillation.

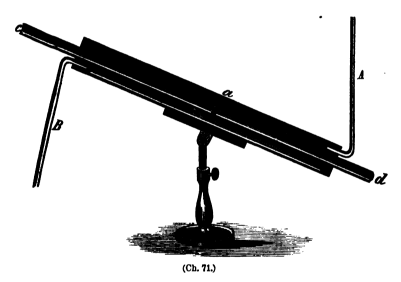
Der Apparat, welcher zur Destillation dient, setzt sich aus 3 Thln. zusammen, dem Gesäss, in welchem die Flüssigkeit erhitzt wird (die Cucurbita der Alten),

dem Theile, in dem sich die Flüssigkeit condensirt, dem Kühlapparat und dem Recipienten oder der Vorlage, in der sich die verdichteten Dämpse ansammeln. Bei Destillationen im Kleinen verwendet man Retorten, Kolben etc., im Grossen, Kessel, auf welche ein Metallhelm (der Alembik) ausgesetzt wird, der die Dampse zu den Kühlapparaten sührt. (Die Anordnung, wie sie früher benutzt wurde, giebt Fig. 70.) Als Kühlapparat wird jetzt meist der Liebic'sche Kühler angewendet (Fig. 71). a ist ein weites Glasrohr, in dem ein engeres b mittelst Korken wasserdicht eingesetzt ist. Durch



(Ch. 70).

die Oeffnung A führt man einen Strom kalten Wassers zu, das bei B wieder absliesst. Statt aus Glas kann man den Kühler natürlich auch aus Metall her-



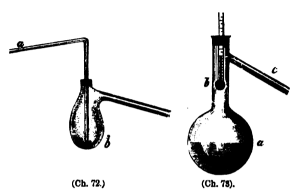
stellen. Das Ende c des Rohres b wird mit dem Destillationsgefäss verbunden, über das Ende d dagegen die Vorlage geschoben. Bei leicht condensirbaren Dämpfen lässt man wohl auch den Kühler fort und hält nur die Vorlage durch einen daraufgeleiteten Wasserstrom kalt.

Handelt es sich um Destillation im Grossen, so ersetzt man den geradlinigen $K\ddot{u}hler$ durch ein metallenes Schlangenrohr, das sich in einem Bade von kaltem Wasser befindet.

Zur Herstellung von pharmaceutischen Präparaten übergiesst man Pflanzentiele etc., die flüchtige, aromatische Körper enthalten, mit Wasser oder Alkohol und destillirt dasselbe, oder wie man auch sagt, zieht dasselbe von ihnen ab; man erhält so bei Anwendung von Wasser die odestillirten Wasser«, sonst die verschiedenen Spiritusse. Soll Wasser oder Spiritus möglichst mit flüchtigen Körpern gesättigt verden, so destillirt man mehrfach dieselbe Flüssigkeit von immer neuen Pflanzentiellen ab; man nennt dies oCohobiren«.

Um die Destillationen zu erleichtern und vor Allem, um dieselben bei kurpern, die sich bei ihrem Siedepunkte unter Atmosphärendruck zersetzen,

überhaupt zu ermöglichen, destillirt man im Vacuum. Dazu verbindet man Retorte, Kühlapparat und Vorlage luftdicht mit einander, und führt ausserdem von letzterer noch ein Rohr zu einer Luftpumpe, am besten einer Wasserstrahlpumpe. Besondere Vorrichtungen dienen dazu, den Druck stets constant zu erhalten. In anderen Fällen leitet man durch die zu destillirende Flüssigkeit überhitzte oder auch gewöhnliche Wasserdämpfe, die dann den Dampf derselben mit sich forführen. Das Wasser wird durch besondere Operationen wieder entfernt; die ge-



wöhnliche Anordnung zeigt die Fig. 72. a ist das Zuleitungsrohr für den Damps.

Eine sehr häufig vorkommende Operation ist die fractionirte Destillation. Dieselbe dient dazu, die verschiedenen in einem Gemisch enthaltenen flüchtigen Substanzen zu trennen. Man benutzt dazu die sogen. Fractionirkölbehen (Fig. 73). Die Flüssigkeit wird in dem Kölb-

chen erhitzt und man fängt die Portionen, welche zwischen verschiedenen an dem Thermometer abgelesenen Temperaturen übergehen, in gesonderten Vorlagen auf und unterwirft dann diese von Neuem einer solchen fractionirten Destillation.* Die bei der niedrigsten Temperatur übergehende Flüssigkeit enthält am meisten von der niedrigst siedenden, am wenigsten von der höchstsiedenden. Mit steigender Temperatur nimmt der Gehalt an der ersteren immer mehr ab und der an der zweiten immer mehr zu.

Eine vollkommene Trennung ist indess in dieser Weise fast niemals zu erzielen, indem stets Gemische überdestilliren. In welcher Weise dies geschieht, mögen z. B. die folgenden für 200 Grm. eines Gemisches aus gleichen Theilen Methylalkohol (Siedep. 78·3°) und Amylalkohol (Siedep. 132·0°) erhaltenen Werthe zeigen (3). Es gehen über zwischen:

5 ,	8090°	90—100°	100—110°	110-1200
Gewicht d. Fract. in Grm.	47	45	25	14
Aethylalkohol	88.1	82.0	61.5	52 ·1
Amylalkohol	. 11.9	18.0	38.5	47-9
1	20—130°	130-131°	131—132°	
Gewicht d. Fract. in Grm	. 18	11	36	
Aethylalkohol	. 18.4	4.5	0.5	
Amylalkohol	. 81.6	95.5	98.5.	

Das gleichzeitige Ueberdestilliren der beiden im Gemisch enthaltenen Flüssigkeiten und nicht nur der flüchtigeren beruht darauf, dass der Raum üher einem
solchen Gemisch Dämpfe beider Körper in einer ihren Dampfspannungen, wenn
sie allein vorhanden sind, mehr oder weniger entsprechenden Menge enthalt
Auf die hier geltenden Regelmässigkeiten und Beziehungen werden wir in dem
Artikel »Lösungen« genauer zurückkommen, wo wir die Frage nach den Siede
punkten von Gemischen zu behandeln haben.

^{*)} Um auch bei der Destillation im Vacuum die bei den verschiedenen Temperaturen Ltc1 gehenden Partien auffangen zu können, hat Konowalow (4) Vorrichtungen angegeben.

Destillation. 191

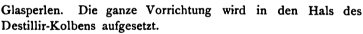
Zur Ausführung der fractionirten Destillation sind noch besondere Vornichtungen vorgeschlagen worden. Würtz (5) setzt in den Kork auf dem Destillationskolben ein vertikales Rohr ein, dasselbe ist an zwei übereinander liegenden Stellen zu Kugeln aufgeblasen. Oberhalb der oberen zweigt sich das Rohr zum Kühler ab. Von oben steckt man durch das vertikale Rohr ein Thermometer. In dem Rohre zwischen den beiden Kugeln verdichtet sich die leichter condensirbare Flüssigkeit und fliesst wieder in den Kolben zurück, bis der grösste Theil der flüchtigeren verdampst ist.

Andere Apparate haben Glinsky (6), Linnemann (7) (Fig. 67), Lebel und

HENNINGER (8), HEMPEL (9) u. A. angegeben.

Die vertikale Röhre wird in den Kork des Kolbens eingesetzt, in derselben befinden sich kleine Platinnäpfe, in denen sich die weniger flüchtige Flüssigkeit condensirt und wieder zurückfliesst. Um die bei der Anwendung des Apparates (Fig.74) leicht eintretende Störung im Gange der Destillation zu vermeiden, bringt man die Steigröhren a und b (Fig. 75) an, durch die die sich condensirende Flüssigkeit abfliesst. In die Einschnürungen unter den beiden Kugeln befestigt man gleichfalls Platinnetze.

Den Apparat von HEMPEL giebt die Zeichnung (Fig. 76) wieder. Das Schwarzschattirte sind



(Ch. 75.)

Vergleichende Versuche (10) über die Wirksamkeit der verschiedenen Apparate zur fractionirten Destillation haben ergeben. dass für Substanzen unter 100° sich die Methode von HEMPEL (Fig. 76) am besten bewährt, für solche über 300° lässt sich der HEMPEL'sche Apparat nicht verwenden. Es ist indess zweckmässiger einen Kolben mit Kugelaufsatz zu benutzen, als den Hals des Kolbens zu verlängern. Eine Vermehrung der Kugeln bei dem Würtz'schen Apparat über zwei ist ohne Nutzen.

Viel wirkungsvoller als diese Apparate sind die in der Technik gebräuchlichen, wie solche namentlich zur Rectification des Alkohols und in der Theerdestillation gebraucht werden. Ein solcher findet sich abgebildet in dem Artikel Alkoholfabrikation Bd. I, pag. 455. Ueber die in der Theerdestillation

ublichen Apparate vergl. z. B. SCHULTZ, Chemie des Steinkohlentheers.

E. WIEDEMANN.

(Ch. 76).







Diazoverbindungen.*) Man bezeichnet mit diesem Namen alle Verbindungen, welche die (in den »Azoverbindungen« an zwei Kohlenstoffatome gebundene) zwei-

^{*) 1)} GRIESS, Ann. 106, pag. 123. 2) Ders., Ann. 113, pag. 201. 3) Ders., Ann. Suppl. I, pag. 100. 4) Ders., Ann. 121, pag. 257. 5) Ders., Ann. 137, pag. 39. 6) Wurtz, Répert de chimie pure I, pag. 338. 7) ERLENMEYER, Zeitschr. Chem. 1861, pag. 176. 8) Ders., Ebend. 1863. pag. 678. 9) Butlerow, Ebend. 1863, pag. 511. 10) GRIESS, Ann. 131, pag. 98. 11) Ders., Ber. 1874, pag. 1618. 12) KEKULÉ, Lehrb. II, pag. 717. 13) BLOMSTRAND, Chem. der Jetztzeit, pag. 272 u. Ber. 1875, pag. 51. 14) STRECKER, Ber. 1871, pag. 784. 15) ERLENMEYER, Ber. 1874. pag. 1110. 16) E. FISCHER, Ber. 1875, pag. 1641. 17) ERLENMEYER, Ber. 1883, pag. 1457. 18) LADENBURG, Ber. 1875, pag. 1212. 19) WROBLEWSKY, Ber. 1870, pag. 98. 20) v. RICHTER. Ber. 1875, pag. 1428. 21) HÜBNER u. MAJERT, Ber. 1873, pag. 794. 22) NEVILE u. WINTHER. Ber. 1880, pag. 964. 23) LENZ, Ber. 1879, pag. 580. 24) SCHMITT u. v. GEHREN, Journ. pr. Chem. [2] I, pag. 394. 25) PATERNO, Gazz. chim. 1881, pag. 90. 26) PATERNO u. OLIVERI. Ebend. 1882, pag. 85. 27) V. MEYER u. AMBÜHL, Ber. 1875, pag. 1074. 28) LIEBERMANN u. SCHEIDING, Ber. 1875, pag. 1108. 29) E. u. O. FISCHER, Ber. 1876, pag. 899. 30) H. SAL-KOWSKI, Ber. 1874, pag. 1008. 31) WROBLEWSKY, Ann. 168, pag. 147. 32) Ders., Ber. 1874. pag. 1061. 33) Wiesinger, Ber. 1877, pag. 1715. 34) Müller u. Wiesinger, Ber. 1879, pag. 1348. 35) Königs, Ber. 1877, pag. 1531. 36) Schmitt u. Glutz, Ber. 1869, pag. 51. 37) STRECKER u. RÖMER, Ber. 1871, pag. 784. 38) E. FISCHER, Ber. 1875, pag. 589. 39) KEKULE. u. Leverkus, Zeitschr. Chem. 1866, pag. 693. 40) Armstrong, Ber. 1873, pag. 663. 41) Hoff-MEISTER, Ber. 1870, pag. 747. 42) KEKULÉ u. HIDEGH, Ber. 1870, pag. 233. 43) KEKULE. Zeitschr. Chem. 1866, pag. 689. 44) LADENBURG, Ber. 1876, pag. 219. 45) GRIESS, Ber. 1882. pag. 1878. 46) GRIESS u. CARO, Zeitschr. Chem. 1867, pag. 278. 47) GRIESS, Ber. 1876, pag. 627. 48) E. FISCHER, Ann. 199, pag. 281. 49) CURTIUS, Ber. 1883, pag. 2230. 50) Ders., Ber. 1884. pag. 953. 51) Griess, Ber. 1869, pag. 436. 52) Hofmann u. Gryger, Ber. 1872, pag. 475. 53) NÖLTING u. WITT, Ber. 1884, pag. 77. 54) CARO u. GRIESS, Bull. soc. chim. [2] 7, pag. 270. 55) GABRIEL, Ber. 1879, pag. 1637. 56) GRIESS, Ber. 1879, pag. 2119. 57) BAEYER u. JAGER, Ber. 1875, pag. 893. 58) E. FISCHER, Ann. 190, pag. 73. 59) Ders., Ann. 199, pag. 304. 60) Frankland, Chem. soc. Journ. 37, pag. 752. 61) Griess, Ber. 1876, pag. 132. 62) Graere u. MANN, Ber. 1882, pag. 1683. 63) KEKULÉ, Lehrb. II, pag. 720. 64) GRIESS, Chem. soc. J. [2] 5, pag. 66; Jahresber. 1866, pag. 451. 65) WURSTER, Ann. 176, pag. 173. 66) SILBER-STRIN, Journ. pr. Chem. [2] 27, pag. 98. 67) STRECKER u. RÖMER, Ber. 1871, pag. 784. 68) LIMPRICHT, Ber. 1877, pag. 1534. 69) SCHMITT, Ann. 120, pag. 129. 70) LAAR, Journ. pr. Chem. [2] 20, pag. 263. 71) PENZOLDT u. E. FISCHER, Ber. 1883, pag. 657. 72) LIMPRICHT u. Berndsen, Ann. 177, pag. 82. 73) Griess, Ber. 1882, pag. 2183. 74) Borns, Ann. 187, pag. 371. 75) SPIEGELBERG, Ann. 197, pag. 291. 76) DREBES, Ber. 1876, pag 552. 77) ZAN-DER, Ann. 198, pag. 1. 78) HEINZELMANN, Ann. 188, pag. 157; 190, pag. 222. 79) LIMPRICHT, Ber. 1875, pag. 289. 80) HAYDUCK, Ann. 172, pag. 204; 174, pag. 343. 81) JENSSEN, Ann. 172. pag. 230. 82) Ascher, Ann. 161, pag. 5. 83) Weckwarth, Ann. 172, pag. 191. 84) Pech-MANN, Ann. 173, pag. 195. 85) PAGEL, Ann. 176, pag. 291. 86) SCHÄFER, Ann. 174, pag. 357. 87) LANGFURTH, Ann. 191, pag. 176. 88) BERNDSEN, Ann. 191, pag. 183. 89) BASSMANN, Ann. 191, pag. 229. 90, LIEBERMANN, Ber. 1874, pag. 247. 91) HOFMANN, Ber. 1874, pag. 966. 92) GRIESS, Ber. 1877, pag. 389. 93) WITT, Ber. 1877, pag. 1309. 94) LUNGE, Ber. 1878, pag. 1641. 95) GIRARD u. PABST, Bull. soc. chim. [2] 30, pag. 533. 96) E. FISCHER, Ber. 1877, pag. 1336. 97) Kekulé, Lehrb. II, pag. 726. 98) Martius, Journ. pr. Chem. 98, pag. 94-99) GRIESS, Ber. 1883, pag. 2035. 100) SARAUW, Ber. 1881, pag. 2442. 101) V. MRYER, Ber. 1881, pag. 2447. 102) E. FISCHER, Ber. 1884. pag. 641. 103) BAEYER u. JÄGER, Ber. 1875, pag. 148. 104) NIETZKI, Ber. 1877, pag. 662. 105) CLEVE, Bull. soc. chim. [2] 24, pag. 506. 106) Dera Ebend. [2] 26, pag. 241. 107) MARTIUS, Journ. pr. Chem. 97, pag. 264. 108) BAEYER u. JÄGFR. Ber. 1875, pag. 893. 109) E. u. O. FISCHER, Ann. 194, pag. 242. 110) CARO u. WANKLIN, Proc. R. Soc. 15, pag. 210. 111) LADENBURG, Ber. 1884, pag. 147. 112) WESELSKY, Ber. 1875. pag. 98. 113) JÄGER, Ber. 1875, pag. 894. 114) WESELSKY u. SCHULER, Ber. 1876, pag. 1150. 115) KÖRNER, Bull. de l'acad. R. de Belgique [2] 24, pag. 166. 116) SCHMITT, Ber. 1868.

werthige Gruppe $N_2(-N=N-)$ in der Weise enthalten, dass dieselbe nur durch eine Affinität direkt an ein Kohlenstoffatom, durch die andere an ein Atom irgend eines andern Elementes gebunden ist.

In weitaus den meisten bekannten Diazoverbindungen gehört das mit der Diazogruppe N_2 verbundene Kohlenstoffatom einem Benzolring an, d h. man kennt bisher hauptsächlich Diazoverbindungen der aromatischen Reihe.

Diese bilden sich allgemein durch eine Reaction, welche in der Fettreihe nicht in analoger Weise zu Diazoverbindungen führt, nämlich bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf die entsprechenden Amidoverbindungen. Bei der Einwirkung der salpetrigen Säure auf nicht aromatische Amidoverbindungen wird die Amidogruppe unter Entwicklung von Stickstoff direkt durch Hydroxyl ersetzt:

$$\begin{array}{c} C_2H_5\cdot NH_2+NO_2H=C_9H_5\cdot OH+N_2+2H_9O\\ \text{Aethylamin} & \text{Aethylakhol.} \end{array}$$

Wirkt dagegen die salpetrige Säure in der Kälte auf aromatische Amidoverbindungen ein, welche die Amidogruppe unmittelbar am Benzolring enthalten, so entwickelt sich kein Stickstoff, und es bilden sich zunächst Diazoverbindungen:

$$C_6H_5 \cdot NH_2 \cdot NO_3H + NO_2H = C_6H_5 \cdot N_2 \cdot NO_3 + 2H_2O_3$$

Salpeters. Anilin Salpeters. Diazobenzol.

Erst beim Erhitzen mit Wasser gehen diese Diazoverbindungen unter Freiwerden des Stickstoffs in die Hydroxylderivate über:

$$C_6H_5 \cdot N_2 \cdot NO_3 + H_2O = C_6H_5 \cdot OH + N_2 + NO_8H$$
 Salpeters. Diazobenzol Phenol.

pag. 67. 117) H. SALKOWSKI, Ber. 1874, pag. 1008. 118) HANTZSCH, Journ. pr. Chem. [2] 22, pag. 460. 119) SCHMITT u. GLUTZ, Ber. 1869, pag. 51. 120) GRIESS, Proc. R. Soc. III. 1864, pag. 716. 121) Böhmer, Journ. pr. Chem. [2] 24, pag. 449. 122) O. Emmerling u. Oppenheim, Ber. 1876, pag. 1094. 123) WAGNER, Ber. 1874, pag. 1269. 124) SCHIFF, Ber. 1875, pag. 1500. 125) Andresen, Journ. pr. Chem. [2] 23, pag. 167. 126) Bennewitz, Ebend. [2] 8, pag. 50. 127) MÖHLAU u. OEHMICHEN, Ebend. [2] 24, pag. 476. 128) MICHAELIS u. BENZINGER, Ber. 1876, pag. 513. 129) Weselskyr, Ber. 1871, pag. 613. 130) Benedikt u. Hübl, Monatsh. Chem. 2, pag. 323. 131) BÖTTGER u. PETERSEN, Ann. 166, pag. 147. 132) GRIESS, Ber. 1876, pag. 1653. 133) KEKULÉ, Lehrb. III, pag. 644. 134) GRIESS, Zeitschr. Chem. 1864, pag. 462. 135) Ders., Ann. 117, pag. 1. 136) Ders., Ann. 135, pag. 121. 137) Wiesinger, Ber. 1879, pag. 1349. 138) GRIESS, Ann. 120, pag. 125. 139) Ders., Journ. pr. Chem. [2] 1, pag. 102. 140) Ders., Zeitschr. Chem. 1862, pag. 97. 141) Ders., Ber. 1868, pag. 190. 142) Ders., Ber. 1869, pag. 369. 143) BEILSTEIN u. GEITNER, Ann. 138, pag. 8. 144) GRIFSS, Zeitschr. Chem. 1864, pag. 462. 145) Ders., Ebend. 1867, pag. 164. 146) H. SALKOWSKI, Ann. 173, pag. 63. 147) BEILSTEIN u. Kellner, Ann. 128, pag. 176. 148) Griess, Ann. 113, pag. 334. 149) Cunze u. Hübner, Ann. 135, pag. 107. 150) WILBRAND u. BEILSTEIN, Ann. 128, pag. 269. 151) GRIESS, Ber. 1872 pag. 200; Journ. pr. Chem. [2] 5, pag. 238. 152) Ders., Ann. 154, pag. 334. 153) H. SALkowski, Ann. 163, pag. 16. 154) Weselsky u. Benedikt, Monatsh. Chem. 1 (1881), pag. 886. 155) GRIESS, Ber. 1881, pag. 2032. 156) TIEMANN u. LUDWIG, Ber. 1882, pag. 2043. 157) SARAUW, Ber. 1882, pag. 43. 158) SANDMEYER, Ber. 1884, pag. 1633. 159) GRIESS, Ber. 1884, pag. 603. 160) NIETZKI, Ber. 1879, pag. 2236. 161) Ders., Ber. 1884, pag. 1350. 162) C. GRAEBE Bet. 1884, pag. 1178. 163) LIEBERMANN u. KOSTANECKI, Ber. 1884, pag. 876. 164) GRIESS, Ber. 1882, pag. 2190. 165) Ders., Ber. 1884, pag. 338. 166) Nölting u. Kohn, Ber. 1884, pag. 351. 167) B. BEYER, Journ. pr. Chem. [2] 25, pag. 465. 168) GABRIEL u. STEUDEMANN, Ber. 1882, pag. 842. 169) GABRIEL, Ber. 1882, pag. 2291. 170) E. FISCHER, Ber. 1881, pag. 478. 171) GABRIEL u. HERZBERG, Ber. 1883, pag. 2036. 172) GABRIEL u. MEYER, Ber. 1881, pag. 2332. 173) SCHMITT, Zeitschr. Chem. 1864, pag. 321. 174) GOLDBERG, Journ. pr. Chem. [2] 19, pag. 359. 175) E. FISCHER, Ber. 1875, pag. 1005. 176) Ders., Ann. 190, pag. 67. 177) KEKULÉ, Lehrb. II, pag. 722. 178) Ders., Ebend., pag. 739. 179) HOFMANN, Ann. 115, pag. 249. 180) RUDOLPH, Ber. 1879, pag. 1295. 181) GRIESS, Ber. 1877, pag. 525. 182) HALLER, Ber. 1884, pag. 1887.

Die Endprodukte entsprechen dann also denjenigen, welche in der Fettreihe auch schon in der Kälte direkt erhalten werden. Man hat diese thatsächliche Analogie bereits gekannt, z. B. Phenol aus Anilin, Oxybenzoesäure aus Amidobenzoesäure dargestellt, bevor die dabei als leicht zersetzliche Zwischenglieder auftretenden Diazoverbindungen beobachtet wurden.

Die Entdeckung und die nähere Kenntniss der Diazoverbindungen verdanken wir den ausgezeichneten Arbeiten von GRIESS, der zuerst 1858 die Einwirkung der salpetrigen Säure auf Amidonitrophenole (1), dann in den folgenden Jahren die Einwirkung derselben auf Amidobenzoesäure, auf Anilin, auf Substitutionsprodukte und Homologe des Anilins (2-5) eingehend untersuchte.

Die Bildung der Diazoverbindungen geschieht nur aus den primären Anilinen. Aus den sekundären entstehen durch salpetrige Säure die Nitrosamine:

$$C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_3 + NO_2H = C_6H_5 \cdot N < CH_3 + H_2O$$
Methylanilin Methylphenylnitrosamin.

Die tertiären Aniline liesern Nitrosoverbindungen, welche die NO-Gruppe am Benzolkern enthalten:

$$C_6H_5 \cdot N(CH_3)_2 + NO_2H = C_6H_4(NO) \cdot N(CH_3)_2 + H_2O$$

Dimethylanilin Nitrosodimethylanilin.

Es gelingt im Allgemeinen nicht, durch Behandlung mehrfach amidirter Benzolderivate mit salpetriger Säure mehr als eine Diazogruppe an einen und denselben Benzolring zu ketten. Aus den Orthodiaminen entstehen bei jener Behandlung die » Azimidoverbindungen«, in welchen zwei benachbarte Benzol-

Wasserstoffatome durch die Gruppe -N NH vertreten sind:

$$C_6H_4 \cdot N^1H_2 \cdot N^2H_2 + NO_9H = C_6H_4 \stackrel{N}{\searrow} NH + 2H_9O$$
 (44, 45)
Orthophenylendiamin
Azimidobenzol.

$$C_6H_3(CO_2H)N_{H_2}^{1}\cdot N_{H_2}^{2}+NO_2H=C_6H_3(CO_2H) \underset{N}{\overset{N}{\swarrow}} NH+2H_2O\ (151,\ 150)$$

Orthodiamidobenzoesäuren

Aus den Metadiaminen werden durch salpetrige Säure braun gefärbte Triamidoazoverbindungen gebildet:

Bei der Einwirkung endlich der salpetrigen Säure auf Paradiamidoverbindungen wird zunächst nur eine Amidogruppe angegriffen, so dass amidirte Diazoverbindungen entstehen (159, vergl. 160, 111, 161):

ungen entstehen (159, vergl. 160, 111, 161):
$$C_6H_4 \cdot NH_2 \cdot NH_3 \cdot 2HCl + NO_2H = C_6H_4 \cdot NH_3 \cdot HCl + 2H_3O$$
Salzs. Paraphenylendiamin Salzs. Amidodiazobenzol.

Nur bei den Paradiaminen resultiren also Produkte, welche noch zu den eigentlichen Diazoverbindungen gehören. Diese amidirten Diazokörper werden aber durch weitere Einwirkung von salpetriger Säure nicht etwa in Didiazoverbindungen, wie C₆H₄ < N: NCl übergeführt, sondern in complicirterer Weise zu gesärbten Verbindungen zersetzt.

Eine Einführung von zwei Diazogruppen in einen Benzolring gelingt dagegen bei dem Diamidodisulfonsäuren. Diamidobenzoldisulfonsäure, C6H2(NH2)2(SO3H)2, liefert mit salpetrigev Saure das Benzoldisulfondiazid, $\stackrel{N:N}{\leq} C_6 H_2 \stackrel{N:N}{\leq} (79)$.

Constitution der Diazoverbindungen. Indem Griess die empirischen Formeln der Diazophenole mit denjenigen der Phenole selber verglich und fand, dass z. B. sein Diazonitrophenol Nitrophenol sei, welches zwei Atome Wasserstoff durch zwei Atome Stickstoff substituirt« enthalte, dass man ferner »die zwei Stickstoffatome geradezu durch zwei Wasserstoffatome substituiren und so die betreffenden Phenole regeneriren« könne, gelangte er anfänglich zu der Ansicht, dass der Stickstoff in den Diazoverbindungen als einwerthiges Element fungire (2). Wurtz (6), Erlenmeyer (7, 8), Butlerow (9) machten darauf aufmerksam, dass zwei mit einander verbundene Atome des dreiwerthigen Stickstoffs eine zweiwerthige Gruppe — N = N — bilden könnten, deren Annahme in den Diazoverbindungen dann auch von Griess für richtiger gehalten wurde (10).

oder später $C_6H_4: N:N + NO_3H$. KEKULE war der Erste, welcher die Ansicht versocht, dass die Gruppe N_2 nur mit einer Affinität dem Benzolring anhänge (12), dass demgemäss z. B. dem salpetersauren Diazobenzol die Formel $C_6H_5\cdot N:N\cdot NO_3$, und dem freien Diazobenzol wahrscheinlich die Formel $C_6H_5\cdot N:N\cdot OH$ zukomme.

Völlig ausser Zweifel gestellt wurde später die nur einmalige Bindung durch die Entdeckung solcher Diazoverbindungen, in welchen ausser der Gruppe N_2 noch fünf andere Substituenten am Benzolring vorhanden sind, wie in der Tetrabromdiazobenzolsulfonsäure, $C_6Br_4 < {N:N \atop SO_3}$, der Dibromnitrodiazotoluolsulfonsäure, $CH_3 \cdot C_6Br_2(NO_2) < {N:N \atop SO_3}$, dem Tetrabromdiazotoluolperbromid, $CH_3 \cdot C_6Br_4 \cdot N:NBr \cdot Br_2$.

Was dic Constitution der Gruppe N_2 selber betrifft, so steht der Kekule'schen Auffassung, nach welcher in der Combination — N=N — beide Stickstoffatome als dreiwerthig fungiren, eine andere gegenüber, nach welcher das eine Stickstoffatom fünfwerthig auftritt. Nach Blomstrand (13), der sie zuerst vertrat, sind auch Strecker (14) und Erlenmeyer (15) zu dieser Auffassung gelangt, welche z. B. dem salpetersauren Diazobenzol die Formel $C_6H_5 \cdot N \bigcirc N$, der freien Base selber die Formel $C_6H_5 \cdot N \bigcirc N$ beilegt.

Die Bildung des salpetersauren Diazobenzols aus salpetersaurem Anilin gestaltet sich nach dieser Ansicht zu einer einfachen Substitution von drei Wasserstoffatomen durch ein Stickstoffatom:

und die Fähigkeit des Diazobenzols u. s. w. mit Säureresten Salze zu bilden findet hier in seiner Natur als substituirter Ammoniumbase, $C_6H_5 \cdot N \bigcirc_{OH}^N$, eine

besonders einfache Erklärung. Strecker sieht schon in der grossen Verschiedenheit, die zwischen dem chemischen Verhalten der Azoverbindungen und demjenigen der Diazoverbindungen hervortritt, einen Grund, in den letzteren nicht dieselbe Gruppe -N=N- für wahrscheinlich zu halten, welche in den ersteren nach ihrer Bildung durch Reduction von Nitroverbindungen und nach ihrer Umwandlung in Amidoverbindungen angenommen werden muss.

Umgekehrt hat man indess aus den thatsächlichen genetischen Beziehungen zwischen Azo- und Diazoverbindungen einen Beweisgrund für die entgegengesetzte Ansicht entnommen, dass die Gruppe N₂ in beiden gleich constituirt sein müsse. Solche Beziehungen zeigen sich namentlich darin, dass Diazosalze auf verschiedene andere Benzolderivate unter Bildung von Azoverbindungen reagiren, dass beispielsweise aus salpetersaurem Diazobenzol und Phenol Oxyazobenzol entsteht:

 $C_6H_5 \cdot N : N \cdot NO_3 + C_6H_5 \cdot OH = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot OH + NO_3H.$

Der gewichtigste Grund aber für die jetzt fast allgemeine Annahme der Gruppe — N=N- in den Diazoverbindungen ist die Ueberführbarkeit der letzteren in die sogen. Hydrazine geworden. Dem Phenylhydrazin, $C_6H_5 \cdot N_2H_3$, muss die Constitution $C_6H_5 \cdot NH \cdot NH_2$ (und nicht etwa $C_6H_5 \cdot NH_2 = NH$) zugeschrieben werden, denn aus Aethylanilin, $C_6H_5 \cdot N(C_2H_5)H$, lässt sich durch Umwandlung in Aethylphenylnitrosamin, $C_6H_5 \cdot N(C_2H_5)NO$, und Reduction des letzteren das Aethylphenylhydrazin, $C_6H_5 \cdot N(C_2H_3) \cdot NH_2$, gewinnen (16). Andereseits kann man das Phenylhydrazin aus dem salpetersauren Diazobenzol erhalten, indem man dieses durch schwefligsaures Kalium in diazobenzolschwefligsaures Kalium überführt und letzteres zu phenylhydrazinschwefligsaurem Salz reducirt, welches beim Erhitzen mit Salzsäure salzsaures Phenylhydrazin liefert:

 $C_{6}H_{5} \cdot N_{2} \cdot NO_{3} + SO_{3}K_{2} = C_{6}H_{5} \cdot N_{2} \cdot SO_{3}K + NO_{3}K. - C_{6}H_{5} \cdot N_{2} \cdot SO_{3}K + H_{2} = C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot NH \cdot SO_{3}K. - C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot NH \cdot SO_{3}K + HCl + H_{2}O = SO_{4}KH + C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot NH_{2} \cdot HCl.$

Nach diesem Zusammenhang zwischen den Hydrazinen und den Diazoverbindungen muss man auch in den letzteren die Dreiwerthigkeit beider Stickstoffatome für wahrscheinlicher halten, also die Gruppe -N=N- darin annehmen. (Erlenmeyer (17) hält übrigens an der Auffassung der Diazogruppe als N=N= fest, erachtet dementsprechend auch die obige Constitution der Hydrazine nicht für erwiesen, sondern ertheilt z. B. dem Phenylhydrazin die Formel $C_6H_5 \cdot NH_2 : NH$ und dem Aethylphenylnitrosoamin die Formel $C_6H_5 \cdot NH_2 : NH$

Durch die Gruppe N₂ sind also in den aromatischen Diazoverbindungen einwerthige Atome oder Atomgruppen an den Benzolring gekettet, wobei gleichzeitig die Wasserstoffatome des Benzolrestes in mannigfachster Weise durch andere Atome oder Gruppen vertreten sein können. So entstehen Verbindungen wie die folgenden:

Diazobenzolchlorid, C₆H₅·N:NCl.

Salpetersaures Diazobenzol, C₆H₅·N:N·NO₅.

Salpetersaures Bromdiazobenzol, C₆H₄Br·N:N·NO₅.

Schwefelsaures Diazotoluol, CH₃·C₆H₄·N:N·SO₄H.

Salpetersaure Diazobenzoesäure, CO₂H·C₆H₄·N:N·NO₃.

Diazonaphtalinchlorid, C₁₀H₇·N:NCl.

Die Diazogruppe -N = N - kann auch solche zweiwerthige Atome oder

Atomgruppen mit dem Benzolring verknüpfen, welche ausserdem auch direkt mit diesem verbunden sind. So bilden sich z. B. anstatt der im freien Zustande nicht existirenden eigentlichen Diazosulfonsäuren und Diazophenole bei den betreffenden Reactionen Körper, wie $C_6H_4 < \stackrel{N:N}{SO_3} >$ und $C_6H_3(NO_2) < \stackrel{N:N}{O} > -$ gewöhnlich als »Diazobenzolsulfonsäure« und »Diazonitrophenol« bezeichnet — und vermuthlich ist auch die Zusammensetzung der sehr unbeständigen freien Diazobenzoesäuren nicht durch $C_6H_4 < \stackrel{N:N\cdot OH}{CO_2H}$, sondern richtiger durch $C_6H_4 < \stackrel{N:N}{CO_2} >$ wiederzugeben.

Die ebenfalls höchst unbeständigen freien Diazoderivate der Kohlenwasserstoffe sind aller Wahrscheinlichkeit nach Hydroxyde (*Diazobenzol« = $C_6H_3\cdot N:N\cdot OH$), so dass also ihre Verbindung mit Säuren, wie bei den Ammoniumbasen, unter Austritt von Wasser erfolgt.

Sie vermögen ausserdem auch Metallderivate, wie das Diazobenzolkalium, $C_4H_5\cdot N:N\cdot OK$, zu bilden.

Die Fähigkeit, mit Säuren zu salzartigen Verbindungen zusammenzutreten, ist allen Diazoverbindungen eigen mit Ausnahme der Diazosulfonsäuren. $\text{HO-C}_6H_4\cdot\text{N:N-NO}_3=\text{Diazobenzoe-säurenitrat}.$

Die Gewinnung der aromatischen Diazoverbindungen geschieht durch Behandlung der Amidoverbindungen mit salpetriger Säure. Man löst oder suspendirt die Amidoverbindungen in Wasser und leitet in die möglichst kalt gehaltene Flüssigkeit die salpetrige Säure, welche zweckmässig aus arseniger Säure und Salpetersäure (vergl. 94) gewonnen wird.

Die salpetrige Säure kann nach LADENBURG (18) durch Stickoxyd ersetzt werden. Wie die salpetrige Säure wirken auch Nitrosylchlorid oder -bromid (95). Endlich kann man statt der salpetrigen Säure häufig mit Vortheil die ebenso wirkenden Ester derselben verwenden (27).

Ist die darzustellende Diazoverbindung eine solche, welche mit Säuren Salze zu bilden vermag, so muss eine zur Bildung der letzteren mindestens ausreichende Menge der betreffenden Säure während der Einwirkung der salpetrigen Säure zugegen sein. Durch Aetheralkohol lassen sich dann die Diazosalze, von denen wegen ihres Krystallisationsvermögens meistens zunächst die salpetersauren dargestellt werden, aus ihrer concentrirten wässrigen Lösung ausfällen.

Handelt es sich nicht um die Reindarstellung der Diazosalze, sondern will man diese nur für eine der zahlreichen weiteren Umwandlungen verwerthen, zu denen sie geeignet sind, so genügt es, sie in verdünnter Lösung entstehen zu lassen, um diese direkt weiter zu verarbeiten. Man lässt dann meistens salpetrigsaures Kalium oder Natrium auf eine schweselsaure Lösung (27), in besonderen Fällen wohl auch salpetrigsaures Silber auf eine salzsaure Lösung der Amidoverbindung einwirken. Um secundäre Zersetzungen zu vermeiden, ist es dabei gewöhnlich ersorderlich, das salpetrigsaure Salz in genau berechneter oder in unzureichender Menge anzuwenden.

Bei der Darstellung solcher Diazoverbindungen, welche sich überhaupt nicht mit Säuren verbinden (Diazosulfonsäuren), oder bei denen der basische Charakter durch vorhandene negative Gruppen fast aufgehoben ist (nitritte Diazophenole z. B.), ist bei der Einwirkung der salpetrigen Säure auf die betreffende Amidoverbindung die Anwesenheit einer andern Säure nicht erforderlich, sondern es genügt, die Amidoverbindung (wie Amidobenzolsulfonsäure, Nitroamidophenol) in Wasser, Aikohol oder Aether gelöst oder suspendirt anzuwenden.

Lässt man aber die salpetrige Säure auf eine überschüssige, nicht säurehaltige Lösung solcher Amidoverbindungen einwirken, welche bei Gegenwart einer Säure Diazosalze liefern würden, so entstehen nicht die freien Diazobasen, sondern durch Einwirkung der letzteren auf die überschüssigen Amidokörper die sogen. »Diazoamidoverbindungen«, in denen die Diazogruppe durch ihre nicht an den Benzolrest gebundene zweite Affinität mit dem Stickstoffatom eines zweiten Moleküls der Amidoverbindung zusammenhängt:

$$2C_{6}H_{5} \cdot NH_{2} + NO_{2}H = C_{6}H_{5} \cdot N:N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5} + 2H_{2}O \\ \text{Anilin} \qquad \text{Diazoamidobenzol.}$$

$$\begin{cases} C_{6}H_{5} \cdot NH_{2} + NO_{2}H = C_{6}N_{5} \cdot N:N \cdot OH + H_{2}O, \\ C_{6}H_{5} \cdot NH_{2} + C_{6}H_{5} \cdot N:N \cdot OH = C_{6}H_{5} \cdot N:N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}^{2} + H_{2}O. \end{cases}$$

Auf diese Diazoamidoverbindungen, die in mehrfacher Beziehung ein durchaus eigenartiges Verhalten zeigen, soll unten ausführlicher zurückgekommen werden.

Eigenschaften der Diazoverbindungen. Die Diazosalze sind im Allgemeinen farblose, krystallisirbare, in Wasser leicht, in Alkohol schwer, in Aether gar nicht lösliche Verbindungen. Durch Schlag oder Erhitzen werden die meisten Diazosalze, namentlich die salpetersauren, zu heftiger Explosion gebracht. Auch die säurefreien Diazoverbindungen (z. B. Diazobenzolsulfonsäure, Diazonitrophenol) sind gewöhnlich sehr explosiv.

Die Diazochloride und -bromide bilden mit Platinchlorid gelbe, meistens schwer lösliche Doppelsalze, wie $(C_6H_5\cdot N:NCl)_2\cdot PtCl_4$.

Analytisch bemerkenswerth ist, dass der Stickstoff in den Diazoverbindungen sich nicht nach der Lassaigne'schen Methode nachweisen lässt (162).

Umsetzungen der Diazoverbindungen. Die Diazosalze sind leicht zersetzlich. Unter dem Einfluss der verschiedensten Reagentien erleiden sie Umsetzungen, bei denen die Diazogruppe als freier Stickstoff austritt und durch andere Atomgruppen oder einzelne Atome ersetzt wird. Man kann z. B. die Diazogruppe durch Wasserstoff, durch die Halogene, durch die Gruppen OH und SO_3H ersetzen und kann somit diese Substituenten auch an die Stelle von Nitrooder Amidogruppen bringen, indem man die betreffenden Nitro- oder Amidoverbindungen zunächst in die Diazoverbindungen überführt. In dieser Richtung sind die durch Griess bekannt gewordenen verschiedenen Umsetzungen der Diazoverbindungen von ausserordentlichem Nutzen für die Ortsbestimmungen in der aromatischen Reihe geworden.

Die Ersetzung der Diazogruppe durch Wasserstoff wird meistens erreicht, indem man die Diazoverbindung mit absolutem Alkohol kocht (nöthigenfalls unter Druck). Der Alkohol geht dabei durch Abgabe zweier Wasserstoftatome in Aldehyd über:

$$C_6H_5 \cdot N : N \cdot SO_4H + C_2H_5 \cdot OH = C_6H_6 + C_2H_4O + N_2 + SO_4H_2$$

Schwefels. Diazobenzol Alkohol Benzol Aldehyd.

Man kann für diese Umwandlung die Zersetzung der Diazoverbindungen mit ihrer Bildung aus den Amidoverbindungen in eine einzige Operation zusammenfallen lassen, indem man die Amidoderivate in mit salpetriger Säure gesättigten Alkohol (alkoholische Lösung von Salpetrigsäure-Aethylester) einträgt.

Mitunter ist es von Vortheil, die Amidoverbindung in concentriter Schwefelsäure zu losen, diese Lösung mit salpetriger Säure zu behandeln, dann unter Abkühlung mit absolutem Alkohol zu versetzen und schliesslich zu kochen (28, 29).

Anstatt oder neben jener Einwirkung des Alkohols auf Diazosalze tritt übrigens häufig eine andere ein, bei welcher die Diazogruppe nicht durch Wasserstoff, sondern einfach durch Aethoxyl ersetzt wird, so dass also anstatt der

Kohlenwasserstoffe Phenoläther entstehen. Ein derartiger Verlauf der Reactionwurde zuerst beim Kochen von schwefelsaurem Diazochlortoluol mit Alkohol beobachtet (19): $C_6H_3Cl(CH_3)N:N\cdot SO_4H+C_2H_5\cdot OH=C_6H_3Cl(CH_3)\cdot OC_2H_5+SO_4H_2+N_2$. Später (182) hat man ihn auch bei den Sulfaten des Diazopseudocumols, des Diazobenzols und des β -Diazonaphtalins wahrgenommen.

Ersetzung der Diazogruppe durch Jod. Die Diazosalze, von denen man am zweckmässigsten die schwefelsauren anwendet, gehen schon in der Kälte unter Stickstoffentwicklung in die Jodverbindungen über, wenn man ihre wässrige Lösung in überschüssige, mässig concentrirte Jodwasserstoffsäure oder Jodkaliumlösung einträgt:

$$\begin{array}{l} C_6H_5\cdot N\!:\! N\!\cdot SO_4H + HJ = C_6H_5J + N_2 + SO_4H_2 \\ \text{Schwefels. Diazobenzol} & \text{Jodbenzol.} \end{array}$$

Ersetzung durch Brom. Concentrirte Bromwasserstoffsäure wirkt ähnlich wie die Jodwasserstoffsäure, aber viel schwieriger auf die Diazosalze ein.

Ihre Einwirkung (und anscheinend ebenso diejenige der Salzsäure) findet leichter statt, wenn die Diazoverbindung noch negative Gruppen am Benzolring enthält (20, 22).

Man kann statt dessen die Zersetzung benutzen, welche die mittelst Bromwasserstoff und Platinbromid aus den Diazosalzen gefällten Doppelsalze beim Erhitzen mit trockner Soda erleiden:

$$(C_6H_3\cdot N:NBr)_2\cdot PtBr_4 = 2C_6H_3Br + 2N_2 + Pt + 2Br_2.$$

Am zweckmässigsten ist es hier aber meistens, aus der Lösung des Diazosalzes zunächst durch Bromwasserstoffsäure (oder Bromkalium) und die berechnete Menge Bromwasser das Diazoperbromid zu fällen und dieses durch Kochen mit Alkohol oder durch Destillation mit Soda zu zerlegen:

$$C_6H_5 \cdot N_2 \cdot Br_3 = C_6H_5Br + N_2 + Br_3$$
 Diazobenzolperbromid Brombenzol.

Vergl. hierzu: (20, 22).

Ersetzung durch Chlor. Concentrirte Salzsäure wirkt noch schwieriger in der gewünschten Richtung auf die Diazosalze ein, als Bromwasserstoffsäure.

p-Chlortoluol ist durch Einleiten von salpetriger Säure in einen Brei von p-Toluidin und rauchender Salzsäure und nachfolgende Destillation gewonnen worden (21). Die gewöhnlichste Methode bestand bisher darin, dass man aus den Diazosalzen durch Salzsäure, Platinchlorid und eventuellen Zusatz von Alkohol die Platindoppelsalze fällte und diese im trocknen Zustande, mit der etwa zehnfachen Menge trockner Soda gemengt, stark erhitzte:

$$(C_6H_5\cdot N:NCl)_9$$
PtCl₄ = $2C_6H_5$ Cl + $2N_9$ + Pt + 2 Cl₂ Diazobenzol-Platinchlorid Chlorbenzol.

Viel einfacher lässt sich aber die Ersetzung der Diazogruppe durch Chlor vermittelst concentrirter Salzsäure bei Gegenwart von Kupferchlorür herbeiführen (158). Die Wirkungsweise des letzteren ist nicht bekannt. Für die Ausführung der Reaction lässt man eine Lösung des Diazosalzes in eine heisse salzsaure Kupferchlorürlösung einfliessen, oder man umgeht die Darstellung der Diazoverbindung, indem man in ein erhitztes Gemenge der betreffenden Amidoverbindung mit Kupferchlorürlösung und Salzsäure langsam eine Lösung von salpetrigsaurem Natrium einträgt und dann aufkocht.

Ersetzung durch Fluor. Concentrirte Flusssäure wirkt in ähnlicher Weise wie Jodwasserstoffsäure u. s. w. auf Diazoverbindungen ein. Auf diesem Wege hat man eine Fluorbenzolsulfonsäure (23) und die Fluorbenzoesäuren dargestellt (24—26).

Ersetzung durch Hydroxyl. Beim Kochen der Diazosalze mit Wasser wird die Diazogruppe meistens sehr leicht durch Hydroxyl ersetzt, so dass z. B. aus den Diazosalzen der Benzolkohlenwasserstoffe die Phenole entstehen:

$$\begin{array}{c} C_6H_5\cdot N:N\cdot SO_4H+H_2O=C_6H_5\cdot OH+N_2+SO_4H_2\\ \text{Schwefels. Diazobenzol} & \text{Phenol.} \\ CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NO_3+H_2O=CO_2H\cdot C_6H_4\cdot OH+N_2+NO_3H\\ \text{Diazobenzoes\"{a}urenitrat} & \text{Oxybenzoes\"{a}ure.} \end{array}$$

Eine auffallende Beständigkeit zeigen namentlich gewisse Diazophenoläther und substituirte Diazophenole. Schwefelsaures und salpetersaures p-Diazoanisol werden z. B. erst durch stundenlanges Kochen oder tagelanges Erhitzen auf dem Wasserbad vollständig durch Wasser zersetzt (30). p-Diazodibromphenol wird durch Kochen mit Wasser unter gewöhnlichem Druck gar nicht angegriffen (121).

Es sind Fälle bekannt, in welchen die Diazogruppe beim Kochen der Verbindungen mit Wasser nicht durch Hydroxyl, sondern durch Wasserstoff ersetzt wird; so bei den Diazoderivaten einiger substituirter Toluole (31), bei dem 2, 4-Dibromdiazobenzol (32) und bei dem Di- und Tribromdiazophenetol (127). Solche Ausnahmefälle erinnern an diejenigen, wo die SO₃H-Gruppe in aromatischen Verbindungen bei der Kalischmelzung ebenfalls nicht durch Hydroxyl, sondern durch Wasserstoff ersetzt wird.

Die Ersetzung durch den Schwefelsäurerest SO₃H gelingt häufig durch Erhitzen der Diazoverbindungen mit alkoholischer schwefliger Säure. Auf diese Weise wurden die Sulfobenzoesäuren und die Toluolsulfonsäuren aus den entsprechenden Diazoverbindungen dargestellt (33, 34).

Kalte, wässrige schweflige Säure erzeugt mit Diazobenzolsalzen Phenylbenzolsulfazid (35):

$$2C_6H_5\cdot N:NCl+3SO_2+4H_2O=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_6H_5+N_2+2SO_4H_2+2HCl$$
 Diazobenzolchlorid Phenylbenzolsulfazid.

Durch neutrale schwefligsaure Alkalisalze werden die Diazosalze in der Kälte in diazoschwefligsaure Salze übergeführt, die man auch als »diazosulfonsaure« bezeichnet hat:

$$\begin{array}{l} C_6H_5\cdot N:N\cdot NO_3+SO_3K_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot SO_3K+NO_3K\\ \text{Salpeters. Diazobenzol} & \text{Diazobenzolschwefligs.} \end{array}$$

Aus den so erzeugten Salzen entstehen durch Reduction, z. B. bei der Behandlung mit Essigsäure und Zinkstaub, die entsprechenden Hydrazinverbindungen:

$$\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot N : N \cdot SO_3K + H_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot SO_3K \\ \text{Diazobenzolschwefligs.} \\ \text{Kalium.} \end{array}$$

Da auch die freie schweslige Säure in dieser Weise reducirend auf die diazoschwesligsauren Salze einwirkt, so werden aus den Diazosalzen direkt die hydrazinschwesligsauren erhalten, wenn man sie in gelinder Wärme mit sauren schwesligsauren Alkalien behandelt (36-38).

Durch concentrirte Schwefelsäure entsteht aus schwefelsaurem Diazobenzol Phenoldisulfonsäure (5, 39), vergl. (40).

Einwirkung von Phenolen. Phenol wirkt im freien Zustande unter Bildung von etwas Phenyläther auf Diazobenzolsalze ein:

$$\begin{array}{l} C_6H_5\cdot N:N\cdot SO_4H+C_6H_5\cdot OH=(C_6H_5)_2O+SO_4H_2+N_2\\ \text{Schwefels. Diazobenzol} \end{array}$$

Wird anstatt des freien Phenols eine Alkaliverbindung desselben angewandt, so entsteht nach der Gleichung:

$$C_6H_5\cdot N\!:\!N\cdot NO_3+C_6H_5\cdot OK=NO_3K+C_6H_5\cdot N\!:\!N\cdot OC_6H_5$$
 Salpeters. Diazobenzol Kaliumphenolat

eine Verbindung, die als Diazobenzolphenolat bezeichnet werden kann, die aber durch intramolekulare Umlagerung sosort in das isomere Derivat des Azobenzols, das p-Oxazobenzol, übergeht (5, 42, 47):

$$\begin{array}{c} C_6H_5\cdot N\!:\!N\cdot OC_6H_5 = C_6H_5\cdot N\!:\!N\cdot C_6H_4\cdot OH \\ \text{Diazobenzolphenolat} & \text{Oxyazobenzol.} \end{array}$$

Auch wenn man die wässrige Lösung eines Diazobenzolsalzes mit kohlensaurem Barium oder mit Alkalien behandelt, bildet sich p-Oxyazobenzol, indem das entstehende Phenol auf den noch unzersetzten Theil des Diazosalzes reagirt (5).

Die obige Reaction zwischen Diazoverbindungen und Phenolen ist für die Gewinnung zahlloser Oxyazoverbindungen verwendbar. Viele der letzteren, beziehungsweise ihre Sulfonsäuren, die man direkt aus Diazosalzen und Phenolsulfonsäuren gewinnt, finden als »Azofarbstoffe« Anwendung.

Jene Reaction findet indess nicht ausnahmslos zwischen allen Diazoverbindungen und allen Phenolen statt. Für die Ausnahmefälle, wo ein bestimmtes Phenol mit einem bestimmten Diazokörper keine Verbindung eingeht, vermag man bisher nicht, solche Unfähigkeit mit Sicherheit auf die specielle Constitution der beiden betreffenden Verbindungen zurückzuführen. In dem oben gewählten Beispiel ist das aus Diazobenzolnitrat und Kaliumphenolat resultirende Oxyazobenzol die Paraverbindung, und in ähnlicher Weise scheint im Allgemeinen die Diazogruppe mit Vorliebe in die Parastellung zum Hydroxyl zu treten. Die Meinung indess, dass wenn diese Parastellung bereits anderweitig besetzt ist, eine Verbindung überhaupt unmöglich sei, hat sich als eine irrige erwiesen (164, 165, 166, 163). Parakresol verbindet sich z. B. mit Diazoverbindungen ebenso leicht wie die nicht in der Parastellung substituirten Phenole, und zwar tritt hier der Diazorest in die Orthostellung zum Hydroxyl des Phenols (166). Dagegen scheint eine Vereinigung nicht einzutreten, wenn in dem betreffenden Phenol die Parastellung und zugleich die beiden Orthostellungen anderweitig besetzt, also nur Metastellungen disponibel sind (166). Uebrigens kommt es vor, dass auch mit einem und demselben Phenol die eine Diazoverbindung sich zu vereinigen vermag, während die andere keine Verbindung eingeht (165).

Eine auffallende Verschiedenheit zeigt sich ferner darin, dass in gewissen Fällen das erste Produkt der Reaction zwischen einer Diazoverbindung und einem Phenol, das Diazophenolat, als solches beständig ist, während es in den meisten bekannten Fällen, ohne zur Wahrnehmung zu gelangen, sich sofort in eine isomere Oxyazoverbindung umwandelt. Während z. B. anstatt des Diazobenzolphenolats, $C_6H_5 \cdot N:N \cdot OC_6H_5$, sofort p-Oxyazobenzol, $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (s. oben), und ebenso aus Ortho-Nitrophenol und o-Diazobenzoesäure eine Azoverbindung, $CO_2H \cdot N:N \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot OH$, erhalten wird, resultirt aus Para-Nitrophenol und o-Diazobenzoesäure das Diazophenolat, $CO_2H \cdot C_cH_4 \cdot N:N \cdot OC_6H_4(NO_2)$ (165). Ebenso lässt sich aus Diazobenzolnitrat und o-Nitrophenol das Diazophenolat, $C_6H_5 \cdot N:N \cdot OC_6H_4(NO_2)$, gewinnen, und in dem »pikrinsauren Diazobenzol« (57) ist ein derartiger Körper schon seit längerer Zeit bekannt.

Durch Behandlung mit Brom (in Bromwasserstoffsäure oder Bromkalium gelöst) gehen sämmtliche Diazoverbindungen mit Ausnahme der Diazosulfonsäuren (Sulfondiazide) in Perbromi de über, d. h. in Verbindungen, welche sich von den einfachen Diazobromiden durch ein Plus von noch zwei Bromatomen unterscheiden.

Man kann in solchen Perbromiden das eine Stickstoffatom der Diazogruppe als fünfwerthig sungirend annehmen:

Diazobenzolperbromid: C₆H₅·N:N:Br₈,

Diazobenzoesäureperbromid: CO₂H·C₆H₄·N:N:Br₃.

Die Thatsache, dass manchen Diazoperbromiden schon durch anhaltendes Waschen mit Aether zwei Bromatome entzogen werden, so dass die einfachen Diazobromide zurückbleiben, könnte zu Gunsten dieser Annahme gedeutet werden.

Wahrscheinlicher aber ist es, dass die Bromaddition unter Aufhebung der Doppelbindung in der Diazogruppe stattfindet und die Constitution der Perbromide durch die folgenden Formeln ausgedrückt werden muss:

Diazobenzolperbromid: $C_6H_5 \cdot NBr \cdot NBr_2$.

Diazobenzoesäureperbromid: CO2H·C6H4·NBr·NBr2.

Durch Behandlung nämlich mit wässrigem Ammoniak werden die Perbromide in die Diazoimide« übergesührt, in welchen das Vorhandensein der Gruppe

$$-N < N$$
 erwiesen ist (175).

In the 3Diazonini de abergerunt, in welchen das vorhandensen

$$-N$$
 \parallel erwiesen ist (175).

 $C_6H_5 \cdot NBr \cdot NBr_2 + NH_3 = C_6H_5 \cdot N - N + 3HBr$
 N

Diazohanzelparkenid

Diazobenzolperbromid

Diazoa mid overbindungen. Diazosalze und primäre oder secundäre Amine wirken in wässriger oder alkoholischer Lösung so auf einander ein, dass ein Wasserstoffatom der Amidogruppe mit dem Säureradikal des Diazosalzes zusammentritt und die Reste der beiden Verbindungen zunächst zu einer Diazoamidoverbindung verkettet werden:

$$C_6H_5 \cdot N : N \cdot NO_3 + C_6H_5 \cdot NH_2 = NO_3H + C_6H_5 \cdot N : N \cdot NH \cdot C_6H_3$$
Salpeters. Diazobenzol Anilin Diazoamidobenzol.

Durch Einwirkung sehr geringer Mengen eines aromatischen Aminsalzes, langsam auch schon beim Aufbewahren in alkoholischer Lösung, verwandeln sich indess die Diazoamidoverbindungen meistens sehr leicht in die isomeren Amidoazoverbindungen. So geht das Diazoamidobenzol in seiner mit etwas Anilinsalz

versetzten alkoholischen Lösung sehr bald in Amidoazobenzol über:
$$C_6H_5 \cdot N : N \cdot \underbrace{NH \cdot C_6H_5}_{a} + \underbrace{C_6H_5 \cdot NH_2}_{b} = C_6H_5 \cdot N : N \cdot \underbrace{C_6H_4 \cdot NH_2}_{b} + \underbrace{C_6H_5 \cdot NH_2}_{a}$$
Diazoamidobenzol Anilin Amidoazobenzol Anilin.

Das Anilinsalz löst hierbei den Anilinrest - NH·C₅H₅ aus dem Diazoamidobenzol, um ihn durch seinen eigenen Anilinrest zu ersetzen - nunmehr aber in der Weise, dass derselbe nicht mittelst seines Stickstoff-, sondern mittelst eines Kohlenstoffatoms an die Diazogruppe gebunden wird (43). Da hierbei Anilin regenerirt wird, so vermag eine geringe Menge Anilinsalz eine unbegrenzt grosse Menge einer Diazoamidoverbindung in die isomere Amidoazoverbindung überzuführen.

Das in dem obigen Beispiel entstehende Amidoazobenzol ist die Paraverbindung C₆H₅·N:N·C₆H₄·NH₂, und in gleicher Weise wird in allen ähnlichen Fällen der Rest des Amins durch dasjenige Kohlenstoffatom mit der Diazogruppe verbunden, welches sich zu der Amidogruppe in der Parastellung befindet.

Wenn indess diese Parastellung in dem angewandten Amin nicht durch Wannerstoff, sondern schon anderweitig, etwa durch eine Alkylgruppe, besetzt ist, we kann jene Bindung auch an einer andern Stelle eintreten. Es wird also durch eine wilche anderweitige Besetzung der Parastellung weder die Vereinigung des Amme mit einer Diazoverbindung überhaupt, noch der Uebergang der zunächst entstehenden Diazoamidoverbindung in eine Amidoazoverbindung unmöglich gemacht. Diese letztere Umwandlung findet übrigens bei schon besetzter Parastellung sehr viel schwieriger statt, als in den übrigen Fällen. Während es z. B. bei der Darstellung von Diazoamidoorthotoluol, $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$, aus Orthotoluidin besonderer Vorsicht bedarf, um die sofortige Umwandlung des Körpers in das isomere Amidoazoorthotoluol, $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH_2$, zu vermeiden (53), erhält man aus dem Paratoluidin nach dem gewöhnlichen Verfahren stets nur die Diazoamidoverbindung (52). Erst durch anhaltendes Erwärmen dieser in Paratoluidin gelösten Verbindung mit Paratoluidinsalz wird ihre Umwandlung in Amidoazoparatoluol erreicht (53), und zwar tritt in diesem Falle die Diazogruppe in die Orthostellung zur Amidogruppe:

$$\begin{array}{c|cccc}
NH-N:N & NH, N:N \\
\hline
CH, CH, CH, CH, CH,
\end{array}$$

Uebrigens hat GRIESS beobachtet, dass auch eine und dieselbe Amidoverbindung sich gegen verschiedene Diazoverbindungen verschieden verhalten kann (165).

GRIESS hat ferner die auffallende Beobachtung gemacht, dass z. B. aus Bromanilin und Diazobenzolnitrat dasselbe Bromdiazoamidobenzol entsteht, wie aus Anilin und Bromdiazobenzolnitrat (11). Wenn bei der Bildung der Diazoamidoverbindungen einfach der Rest des Diazosalzes gegen ein Wasserstoffatom in der Amidogruppe des Amins ausgetauscht würde, so müssten in den genannten Fällen zwei verschiedene, isomere Verbindungen entstehen, nämlich:

 $\begin{array}{l} C_6H_5\cdot N\!:\!N\!\cdot\!NO_3+C_6H_4Br\!\cdot\!NH_2=NO_3H+C_6H_5\cdot N\!:\!N\!\cdot\!NH\!\cdot\!C_6H_4Br \\ \text{und} \quad C_6H_4Br\!\cdot\!N\!:\!N\!\cdot\!NO_3+C_6H_5\cdot NH_2=NO_3H+C_6H_4Br\!\cdot\!N\!:\!N\!\cdot\!NH\!\cdot\!C_6H_5. \end{array}$

Die Thatsache, dass in diesen und ähnlichen Fällen nicht verschiedene, sondern identische Verbindungen entstehen, führt zu der Annahme, dass die Bildung der Diazoamidoverbindungen in zwei Phasen geschieht, der Art, dass zunächst die Aminbase sich mit dem Diazosalz zu einer Verbindung addirt, aus welcher erst in der zweiten Phase die Säure abgespalten wird:

n der zweiten Phase die Säure abgespalten wird:

$$C_6H_5$$
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_5
 C_6H_6
 Die Untersuchung der Harnstoffe, welche durch Einwirkung von Phosgen auf solche gemischte Diazoamidoverbindungen entstehen, hat es wahrscheinlich gemacht, dass in diesen die NH-Gruppe stets mit dem negativeren aromatischen Rest verbunden ist (100, 157).

Aus den tertiären Anilinen und Diazosalzen entstehen durch Eingreisen der Diazogruppe in einen neuen Benzolring direkt Amidoazoverbindungen (181):

 $\begin{array}{l} C_6H_3\cdot N:N\cdot NO_3+C_6H_5\cdot N(CH_3)_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2+NO_3H\\ \text{Salpeters. Diazobenzol} \end{array}$ Dimethlanilin

Da aus den Diazosalzen und den freien primären und secundären Anilinen Diazoamidoverbindungen entstehen, so werden diese letzteren auch — anstatt der einfachen Diazoverbindungen — erhalten, wenn man salpetrige Säure auf die freien Aniline anstatt auf deren Salze einwirken lässt:

$$2C_6H_5 \cdot NH_2 + NO_2H = C_6H_5 \cdot N : N \cdot NH \cdot C_6H_5 + 2H_2O.$$

Die Diazoamidoverbindungen entstehen auch hier durch Einwirkung des zunächst gebildeten salpetrigsauren oder salpetersauren Diazosalzes auf den noch unangegriffenen Theil der Aminbase.

Mit den primären und secundären Aminen der Fettreihe bilden die Diazosalze ebenfalls Diazoamidoverbindungen (103). Eine Umlagerung zu Amidoazoverbindungen kann hier natürlich nicht stattfinden:

$$C_6H_5\cdot N:N\cdot NO_3+NH(CH_3)_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot N(CH_3)_2+NO_3H$$

Salpeters, Diazobenzol Dimethylamin Diazobenzoldimethylamin.

Für die Erkennung von Diazoverbindungen können verschiedene sehr empfindliche Reactionen verwerthet werden:

Alle Diazokörper (38) (auch die Diazoamidoverbindungen) theilen mit den Nitrosoverbindungen (91) und den salpetrigsauren Salzen (90) die Eigenschaft, einem Gemenge von Phenol mit concentrirter Schwefelsäure höchst intensive, rothe bis blaue Färbungen zu ertheilen, welche von entstehenden Azofarbstoffen, den Tropäolinen, herrühren (LIEBERMANN'sche Reaction).

In alkoholischer Lösung mit irgend welchen Metadiamidoverbindungen, z. B. mit m-Phenylendiamin zusammengebracht, verursachen alle Diazoverbindungen intensive rothe oder braune Färbungen. [Ebenfalls durch Bildung von Azofarbstoffen, den Chrysoïdinen (92)]. Die Diazoamidoverbindungen zeigen übrigens diese Reaction erst nach Zusatz von Essigsäure. [Unterscheidung der Diazoamidovon den einfachen Diazoverbindungen (93)].

Auch die reducirende Wirkung der Hydrazine auf alkalische Kupferlösung lässt sich zur Erkennung der Diazoverbindungen verwenden, indem man diese zunächst durch Zinkstaub und Essigsäure in Hydrazine überführt.

Diazoverbindungen der Fettreihe.

Man kennt bisher nur eine einzige Verbindung aus der Fettreihe, die sich sowohl durch ihre Constitution, wie durch ihr chemisches Verhalten durchaus den aromatischen Diazoverbindungen anschliesst, nämlich das

Diazoathansulfonsaure Kalium, CaHi.N:N.SOaK.

Dieses Salz wurde von E. FISCHER (48) durch Eintragen von gefälltem Quecksilberoxyd in eine concentrirte Lösung von äthylhydrazinsulfonsaurem Kalium gewonnen:

$$C_3H_3\cdot NH\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3K + HgO = C_3H_3\cdot N:N\cdot SO_3K + H_3O + Hg.$$

Es wird durch Alkohol aus seiner wässrigen Lösung in feinen Blättchen oder Nadeln gefallt, die beim Erhitzen heftig verpuffen. Beim Kochen mit Säuren entwickelt das Salz Stickstoff und schweflige Säure. Durch Zinkstaub und Essigsäure wird es in äthylhydrazinsulfonsaures Salz zurückverwandelt.

Es gelingt nicht, diese Verbindung in gewöhnliche Salze des Diazoathans überzustihren. Mit der Abspaltung der Sulfongruppe zerfällt schon in der Kälte die ganze Verbindung.

Die Einwirkung der salpetrigen Saure auf Amidoverbindungen der Fettreihe

führt, wie erwähnt, im Allgemeinen nicht zur Bildung von Diazoverbindungen, sondern zur direkten Ersetzung der Amidogruppe durch Hydroxyl. Neuerdings ist indess von Th. Curtius (49, 50) in der freiwilligen Wasserabspaltung aus den Salpetrigsäuresalzen der Amidosäureester, beziehungsweise in der Einwirkung von salpetrigsaurem Natrium auf die Salzsäureverbindungen der Amidosäureester, ein allgemeiner Weg zur Gewinnung von Verbindungen gefunden worden, die sich nach ihrem Verhalten den wirklichen aromatischen Diazoverbindungen anreihen lassen. In ihrer Constitution unterscheiden sich jene Verbindungen allerdings dadurch von den letzteren, dass die Diazogruppe mit beiden Affinitäten an Kohlenstoff, und zwar an ein und dasselbe Kohlenstoffatom, gebunden ist:

$$\begin{aligned} \mathbf{C_{2}H_{5}\cdot\mathbf{CO_{2}\cdot\mathbf{CH_{2}\cdot\mathbf{NH_{2}\cdot\mathbf{NO_{2}H}}}} &= \mathbf{C_{2}H_{5}\cdot\mathbf{CO_{2}\cdot\mathbf{CH}} \underset{N}{\overset{N}{\longleftarrow}} + 2\mathbf{H_{2}O} \\ &\text{Salpetrigs. Glycocollester} \end{aligned}$$
 Diazoessigester.

$$C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2 \cdot HCl + NO_2Na = C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot CH \stackrel{N}{\underset{N}{=}} + 2H_2O + NaCl$$
Salzsaurer Glycocollester Diazoessigester«.

Die Abspaltung von zwei Molekülen Wasser aus den salpetrigsauren Salzen der Amidosäureester findet schon bei gewöhnlicher Temperatur statt, so dass z. B. die Krystalle des salpetrigsauren Glycocolläthylesters im Vacuum über Schwefelsäure bald unter Verflüchtigung der Spaltungsprodukte (Wasser und Diazoessigester) vollständig verschwinden.

Die Ester der fetten Amidosäuren können nicht durch diese Säuren selber ersetzt werden. Auch die sauren Ester zweibasischer Amidosäuren, wie der Asparaginsäuremonoäthylester, liefern mit salpetrigsaurem Natrium keine Diazoverbindungen.

Die auf dem angegebenen Wege erhaltenen eigenartigen Diazoverbindungen sind relativ beständig; einige sind unzersetzt für sich oder unter nur theilweiser Zersetzung mit Wasserdampf destillirbar. Am genauesten untersucht wurde bisher der

Diazoessigester, $C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot CH : N_2$ (49, 50), dessen chemisches Verhalten als typisch für dasjenige aller analogen Verbindungen gelten kann.

Darstellung. Salzsaurer Glycocolläthylester wird in concentrirter wässriger Lösung mit salpetrigsaurem Natrium behandelt, das dadurch abgeschiedene gelbe Oel in Aether aufgenommen, nach dem Verdunsten des letzteren einige Zeit mit Barytwasser stehen gelassen und im Wasserdampfstrom destillirt, wobei zunächst der grösste Theil der Verbindung unzersetzt übergeht. Dieser wird in ätherischer Lösung durch Chlorcalcium getrocknet und durch schliessliches vorsichtiges Erhitzen auf 95° von Aether befreit.

Goldgelbe, neutrale Flüssigkeit von starkem, höchst eigenthümlichem Geruch, mischbar mit Aether und Alkohol, in Wasser kaum löslich. Der Luft ausgesetzt versüchtigt sich die Verbindung vollständig. In ganz reinem Zustande ist sie bei kleinen Mengen unverändert destillirbar. Siedep. 143° bei 721 Millim. Der noch nicht ganz reine Ester explodirt häufig schon weit unterhalb dieser Temperatur.

Beim Kochen mit Wasser zerfällt der Diazoessigester allmählich in Stickstoff und Glycolsäureester, resp. Glycolsäure und Alkohol; beim Kochen mit absolutem Alkohol entstehen Stickstoff und Aethylglycolsäureester.

Gegen Alkalien ist die Verbindung ziemlich beständig. Mineralsäuren wirken schon in der Kälte heftig ein. Ein Tropfen concentrirter Schwefelsäure bewirkt eine heftige Detonation. Beim Eintropfen des Diazoessigesters in concentrirte wässrige Salzsäure entweicht unter starker Erhitzung mit explosionsartiger Heftig-

keit der Stickstoff, und es entsteht Monochloressigester neben Glycolsäureester. Die wasserfrei eingeleiteten Halogenwasserstoffsäuren (auch Flusssäure) bilden nur die einfach halogensubstituirten Essigester.

Organische Säuren wirken erst in höherer Temperatur, dann aber ebenfalls sehr hestig ein. Essigsäure, Benzoësäure, Hippursäure erzeugen dabei Acetyl-, Benzoyl- und Hippurylglycolsäureester. Chlor, Brom und Jod wirken schon in der Kälte äusserst energisch und bilden die entsprechenden zweisach substituirten Essigester.

Andere, ähnliche Diazoderivate lassen sich in der Fettreihe nicht nur von den übrigen Amidosäureestern, sondern auch von Körpern anderer Gruppen ableiten. Wenigstens wurde durch Behandeln von Diazoessigester mit starkem wässrigen Ammoniak und Verdunsten der allmählich entstandenen Lösung über Schwefelsäure bereits das Diazoacetamid, NH₂·CO·CH:N₂, dargestellt, welches aus Alkohol in goldgelben, bei 97° schmelzenden Blättel:en krystallisirt (50).

Die Analogie der Einwirkung von salpetriger Säure auf die Ester der Amidofettsäuren mit derjenigen auf aromatische Amidoverbindungen scheint sich endlich auch auf die Bildung von Diazoamidoverbindungen zu erstrecken. Aus einer ätherischen Lösung von freiem Glycocollester wird nämlich durch eingeleitete salpetrige Säure ein in Aether unlösliches Oel gefällt, welches noch nicht rein gewonnen ist, aber im Allgemeinen das Verhalten einer Diazoamidoverbindung zeigt (50).

Aromatische Diazoverbindungen.

Die Diazokörper der aromatischen Reihe, auf deren Bildung und Verhalten sich die oben gemachten allgemeinen Angaben in erster Linie beziehen, sind in sehr grosser Anzahl zum Zweck weiterer Umsetzung in andere Verbindungen erzeugt worden. Dabei hat man sich aber häufig begnügt, durch die so allgemein verwendbare Reaction der salpetrigen Säure auf die betreffenden Amidoverbindungen eine Lösung der Diazoverbindung herzustellen und mit dieser Lösung, ohne die Diazoverbindung selber zu isoliren, die weiteren Operationen vorzunehmen. In Nachfolgendem sollen die wirklich isolirten und untersuchten aromatischen Diazoverbindungen zusammengestellt werden.

Diazoderivate der aromatischen Kohlenwasserstoffe und ihrer Substitutionsprodukte.

Diazobenzol, $C_6H_5\cdot N:N\cdot OH$. Salze des Diazobenzols sind zuerst 1861 von Griess dargestellt worden (3,4). Aus ihnen lässt sich die Base selbst nicht ohne tiefergreifende Zersetzung durch Alkalien frei machen (5). Dagegen gelingt es, sie aus der wässrigen Lösung ihrer Kaliumverbindung, $C_6H_5\cdot N:N\cdot OK$, durch die äquivalente Menge Essigsäure abzuscheiden. Das Diazobenzol fällt dabei als dickes, gelbes, aromatisches Oel nieder, welches aber schon nach einigen Augenblicken unter Entwicklung von Stickstoff und Bildung einer zähen, braunrothen Masse zersetzt wird. Bei grösseren Mengen kann sich die Hestigkeit dieser Selbstzersetzung bis zur Explosion steigern (5).

Salze (Säurederivate) des Diazobenzols.

Salpetersaures Diazobenzol, $C_6H_5 \cdot N_2NO_3$. Dieses wichtigste und meist verwendete Salz des Diazobenzols wurde von GRIESS (3) zuerst durch Einleiten von salpetersäurehaltiger salpetriger Säure in eine abgekühlte ätherische Lösung von Diazoamidobenzol erhalten: $C_6H_5 \cdot N: N\cdot NH\cdot C_6H_5 + NO_3H + 2NO_3H = 2C_6H_5 \cdot N_2 \cdot NO_3 + 2H_2O$.

Darstellung. Man leitet salpetrige Säure (aus arseniger Säure und Salpetersäure vom spec. Gew. 1:35 entwickelt) in einen kalt gehaltenen wässrigen Brei von salpetersaurem Anilin, bis alles Anilinsalz gelöst ist und aus einer Probe der Flüssigkeit durch starke Kalilauge kein Anilin mehr abgeschieden wird. Die filtrirte wässrige Lösung wird mit ihrem dreifachen Volumen Alkohol und dann mit einer genügenden Menge Aether versetzt, worauf sich das Salz in Nadeln abscheidet. Durch mehrmalige Fällung aus wässriger Lösung mittelst Alkohol und Aether wird es vollständig entfärbt (5).

Lange, farblose Nadeln, ausserordentlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, fast unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform. Die wässrige Lösung reagirt, wie die der übrigen Diazobenzolsalze, stark sauer. Vorsichtig über Schwefelsäure getrocknet hält sich das Nitrat wochenlang unverändert. An feuchter Luft verwandelt es sich allmählich in eine braune, amorphe, in Alkalien lösliche Substanz. Schon bei gelindem Erhitzen, sowie durch Stoss und Druck explodirt das feste Salz mit äusserster Heftigkeit.

Diazobenzolchlorid, $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot Cl.$ In wässriger Lösung durch Schütteln einer Lösung von Diazobenzolbtomid mit feuchtem Chlorsilber zu erhalten (5).

Diazobenzol-Platinchlorid, $(C_6H_5\cdot N_3\cdot Cl)_2\cdot PtCl_4$, scheidet sich auf Zusatz von salzsäurehaltigem Platinchlorid zu einer mässig concentrirten Lösung des Nitrats in gelben Prismen aus. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aether. Ziemlich beständig. Verpufft beim Erhitzen.

Diazobenzol-Goldchlorid, $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot \text{Cl} \cdot \text{AuCl}_2$. Goldchlorid fällt diese Verbindung aus einer verdünnten Lösung des Nitrats als zunächst öligen, aber bald krystallinisch werdenden, beilgelben Niederschlag. Aus warmem Alkohol in schön goldglänzenden Blättchen krystallisirbar. Durch anhaltendes Kochen mit Alkohol wird die Verbindung vollständig zersetzt (5).

Diazobenzolbromid, $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot Br$, wird bei langsamem Zusatz einer ätherischen Bromlösung zu einer ätherischen Lösung von Diazoamidobenzol in weissen, perlmutterglänzenden Blättchen ausgeschieden, während Tribromanilin in Lösung bleibt: $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot NH \cdot C_6H_5 + 6Br = C_6H_5 \cdot N_2 \cdot Br + C_6H_9Br_3 \cdot NH_2 + 2HBr$. Selbst in trocknem Zustande sehr unbeständig. Fast so explosiv wie das Nitrat (5).

Diazobenzolperbromid, C_eH₅·N₂·Br₃. Setzt man zu einer wässerigen Lösung des Nitrats eine Lösung von Brom in Bromwasserstoffsäure, filtrirt eventuell schnell von der dabei gewöhnlich niederfallenden kleinen Menge Tribromphenol ab und versetzt das Filtrat mit einem grossen Ueberschuss der sauren Bromlösung, so scheidet sich das Perbromid als schweres Oel ab, welches nach dem Waschen mit etwas Aether bald zu Krystallen erstarrt. — Grosse, gelbe Blätter, unlöslich in Wasser und Aether, ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol. In trocknem Zostande verhältnissmässig sehr beständig. In der Hitze nur schwach verpuffend. Fortgesetztes Behandeln mit Aether entzieht zwei Atome Brom, so dass das einfache Bromid zurückbleibt. Wässrige schweflige Säure löst das Perbromid leicht unter Bildung von Bromwasserstoff und schwefelsaurem Diazobenzol (5).

Schwefelsaures Diazobenzol, C₆H₅·N₂·SO₄H. Schwefelsaures Anilin, in schwefelsäurehaltigem Wasser vertheilt, wird durch salpetrige Säure nur sehr langsam in dieses Salz übergeführt. Man geht zweckmässiger von einer concentrirten Lösung des rohen Nitrats aus, versetzt diese mit Schwefelsäure, die mit ihrem doppelten Volumen Wasser verdünnt ist, fügt zu dem Ganzen die dreifache Menge Alkohol und dann Aether hinzu, wodurch eine concentrirte Lösung des Sulfats ausgeschieden wird, welche nach nochmaliger Fällung durch Aether aus alkoholischer Lösung im Vacuum über Schwefelsäure bald zu krystallisiren beginnt. Farblose Prismen, bei etwa 100° verpuffend, sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer selbst in verdünntem Alkohol, unlöslich in Aether.

Chromsaures Diazobenzol, gelber, unlöslicher Niederschlag. Für die praktische Verwendung als Explosivkörper vorgeschlagen (54).

Ein Cyanid von der Zusammensetzung $C_6H_5\cdot N_2\cdot CN+CNH$ wurde durch langsames Eingiessen von schwefelsaurem oder salpetersaurem Diazobenzol in gut gekühlte Cyankalium-

lösung gewonnen. Es krystallisirt aus lauwarmer weingeistiger Lösung in braunen, derben Prismen. Schmp. 69°. Sehr leicht zersetzlich (55).

Ferridcyandiazobenzol, $(C_6H_5\cdot N_9)_3H_3\cdot Fe_9(CN)_{19}$, und Nitroprussiddiazobenzol, $(C_6H_5\cdot N_9)H\cdot FeC_3N_6O+H_9O$, sind gut krystallisirbare und verhältnissmnssig sehr beständige Verbindungen (56).

Pikrinsaures Diazobenzol (Diazobenzoltrinitrophenolat), $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot OC_6H_2(NO_2)_3$. durch Fällung von salpetersaurem Diazobenzol mit pikrinsaurem Natrium als gelber, krystallinischer Niederschlag erhalten (57).

Diazobenzol-o-Nitrophenolat, $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot \overset{1}{O}C_6H_4(\overset{2}{N}O_2)$, lässt sich aus o-Nitrophenolund Diazobenzolnitrat gewinnen (165).

Diazobenzolkaliumsulfit, $C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3K$. Wird erhalten durch Etntragen von Diazobenzolnitrat in eine kalt gehaltene, schwach alkalische Lösung von schweftigsaurem Kalium und Fällen durch Kalilauge (58). Es bildet sich auch bei der Oxydation von phenylhydrazinsulfonsaurem Kalium (96). Gelbe Krystalle, die in der Hitze perpuffen und sich beim Kochen mit Wasser allmählich unter Bildung von Kohlenwasserstoffen zersetzen. Durch Reductionsmittel, wie Zinkstaub und Essigsäure, wird das Salz in phenylhydrazinsulfonsaures Kalium, $C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3K$, übergeführt, welches deshalb auch entsteht, wenn das Diazobenzolnitrat in einen Ueberschuss von saurem schweftigsaurem Kalium eingetragen wird (67, 58). Bromwasser erzeugt aus dem Diazobenzolkaliumsulfit ziemlich glatt Tribromphenol. Trägt man aber in eine gesättigte Lösung des Salzes bei 30° eine Lösung von Brom in Bromwasserstoffsäure ein, so scheidet sich fast reines Diazobenzolperbromid aus: $C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3K+4Br+H_2O=C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3K+4Br+H_2O=C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3K+4Br+H_2O=C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3K+4Br+H_3O$

Benzolsulfinsaures Diazobenzol, $C_6H_5\cdot N_2\cdot SO_3\cdot C_6H_5$. Durch Fällung von Diazobenzolsalzen mit benzolsulfinsaurem Natrium, sowie durch Erwärmen einer alkoholischen Lösung von Phenylbenzolsulfazid, $C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot SO_2\cdot C_6H_5$, mit Quecksilberoxyd erhalten (35 . Krystallisirt aus Alkohol in rothgelben Tafeln des rhombischen Systems. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol, schwer in Petroleumäther. Das Salz schmilzt bei 75 – 76° unter Gasentwicklung; bei schnellem Erhitzen verpufft es schwach. Durch Zinkstaub und Essigsäure wird es zu Phenylbenzolsulfazid reducirt.

Von den Zersetzungen der Diazobenzolsalze sind namentlich diejenigen, bei welchen die Diazogruppe durch Wasserstoff, Hydroxyl oder Halogene ersetzt wird, schon im allgemeinen Theil besprochen. Alkalien fällen, wie erwähnt, aus Diazobenzolsalzen nicht die freie Base, sondern bewirken tiefer greifende Zersetzungen. Durch verdünnte Kalilauge wird in der Kälte ällmahlich, schnell beim Kochen eine amorphe, harzartige, rothbraune Substanz, C24H18N2O, ausgeschieden (5). Alkoholische Kalilauge erzeugt ausserdem noch Benzol, Diphenyl und Aldehyd (5). Verdünntes, wässriges Ammoniak scheidet, ähnlich wie Kalilauge, jene rothbraune Substanz, daneben aber Diazoamidobenzol aus. Giesst man dagegen eine gesättigte Lösung von Diazobenzolnitrat unter Abkühlung in höchst concentrirte Ammoniakslüssigkeit, so entsteht ausser jenen sich ausscheidenden Produkten eine ausserordentlich explosive Verbindung C_{1,2}H_{1,2}N₅O, welche beim Verdunsten der ammoniakalischen Lösung in schönen, gelben Prismen krystallisirt. Sie ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether und verdünnter Kalilauge. Diese Lösungen werden durch Kochen nicht zersetzt. während die Verbindung durch Kochen mit Säuren in Phenol, Anilin und Stickstoff zerfällt (5). Eine mit aufgeschlämmtem kohlensauren Barium versetzte Lösung von Diazobenzolnitrat zersetzt sich langsam unter schwacher Gasentwicklung, wobei sich durch Einwirkung des entstehenden Phenols auf das Diazobenzol zwei Körper aus der Klasse der Azoverbindungen bilden, nämlich Oxyazobenzol, C₆H₅·N: N·C₆H₄·OH, und Phenoldiazobenzol (C₆H₅·N:N)₂·C₆H₃·OH (5, 47). (Vergl. Bd. II, pag. 128, 129.)

Durch Neutralisiren von Diazobenzolchlorid mit kohlensaurem Natrium erhielt Frankland (60) ausser Phenoldisazobenzol einen in Alkalien unlöslichen mikrokrystallinischen Körper, C₃₀H₂₃N₅O.

Durch Zusatz von gelbem Blutlaugensalz zu Diazobenzolnitrat in gesättigter, kalter Lösung bis zu bleibender Grünfärbung gewann GRIESS (61) ausser Azobenzol und einem braunrothen Oel eine neue Verbindung, C₁₈H₁₄N₂, die aus Alkohol in sehr kleinen, gelben Blättchen krystallisirt, bei 150° schmilzt und sich in höherer Temperatur ohne wesentliche Zersetzung verflüchtigt.

Trägt man schweselsaures Diazobenzol in wässrige Schweselkaliumlösung ein, so sällt unter lebhaster Stickstossentwicklung ein gelbes Oel nieder (5), welches vermuthlich wesentlich aus Phenylsulsid (C_6H_5)₂S besteht. Durch vorsichtigen Zusatz von Schweselwasserstoss oder besser von Schweselammonium zu abgekühltem schweselsauren Diazobenzol wird zunächst ein sehr explosiver, rothgelber Niederschlag (Diazobenzolsulsid?) erhalten, der sich bald unter Stickstossentwicklung in ein Gemenge von Phenylsulsid und -disulsid umsetzt (62).

Alkyljodide wirken auf Diazobenzolsalze wie freier Jodwasserstoff, d. h. es wird Jodbenzol gebildet: $C_6H_5 \cdot N : N \cdot SO_4H + CH_3J = N_2 + C_6H_5J + CH_3 \cdot SO_4H(63)$.

Metallderivate des Diazobenzols (5). Das Diazobenzol und seine Homologen vermögen sich nicht nur mit Säuren, sondern auch mit Basen zu verbinden. Die Alkaliverbindungen entstehen durch Einwirkung der sehr concentrirten Aetzlaugen auf die Diazosalze. Audere Metallderivate wurden aus jenen durch Fällung gewonnen.

Diazobenzolkalium, C₆H₅·N₂·OK. Man trägt eine gesättigte Lösung von Diazobenzolnitrat allmählich in sehr überschüssige, höchst concentrirte Kalilauge ein und verdampst auf dem Wasserbade. Die nach dem Erkalten krystallinisch erstarrte Masse wird zwischen porösen Steinen gepresst, durch Ausnehmen in absolutem Alkohol von Salpeter und nach nochmaligem Krystallisiren, Auspressen und Trocknen im Vacuum, durch Waschen mit Aether von dem rothbraunen Nebenprodukt besreit. — Weisse, perlmutterglänzende Blättchen, sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, begierig Kohlensäure anziehend. Die wässrige Losung zersetzt sich bald unter Gelbfärbung und Abscheidung einer braunrothen, amorphen Substanz. Beim Erhitzen im trocknen Zustande tritt erst über 130° eine schwache Verpuffung em. Durch die berechnete Menge Essigsäure wird aus der Kaliumverbindung das freie Diazobenzol gewonnen.

Die Barium- und die Calciumverbindung werden nur aus concentrirter Lösung des Diazobenzolkaliums als weisse, krystallinische Niederschläge erhalten.

Die Zink- und die Bleiverbindung sind unlösliche, amorphe, weisse Niederschläge.

Diazobenzolsilber, $C_6H_5 \cdot N_2 \cdot OAg$. Grauweisser, unlöslicher Niederschlag, leicht löslich in Salpetersäure. Die Verbindung ist sehr beständig. In höherer Temperatur verpufft sie heftig. Schwefelwasserstoff zersetzt die in Wasser suspendirte Verbindung zu Schwefelsilber und freien Diazobenzol. Ueber die trockne Verbindung geleitet verursacht Schwefelwasserstoff eine sehr heftige Explosition.

Diazobenzolquecksilber, (C6H5·N2)2Hg. Weisser, amorpher, sehr beständiger Niederschlag.

Substitutionsprodukte des Diazobenzols und seiner Homologen werden durch Einwirkung von salpetriger Säure auf die substituirten Aniline erhalten. Sie zeigen im Allgemeinen, selbst im freien Zustande, grössere Beständigkeit, als die entsprechenden nicht substituirten Verbindungen, denen sie sich im Uebrigen analog verhalten.

p-Chlordiazobenzol, C₆H₄Cl·N₂·OH (64). Die freie Base wurde aus ihrer Kaliumverbindung durch Essigsäure gewonnen. Sie bildet einen äusserst explosiven, gelben Niederschlag. — Ihr Platinsalz, (C₆H₄Cl·N₂·Cl)₂·PtCl₄, krystallisirt in feinen, gelben Nadeln. Es liefert bei der Destillation mit Soda p-Dichlorbenzol. — Das Perbromid, C₆H₄Cl·N₂·Br₂, bildet gelbe Prismen, das Nitrat, C₆H₄Cl·N₂·NO₃, kleine, weisse Blättchen.

Dichlordiazobenzol(64). — $C_6H_3Cl_2\cdot N_2\cdot NO_3$. — $C_6H_3Cl_3\cdot N_2Br_3$. — $(C_6H_3Cl_2\cdot N_3\cdot Cl_2\cdot PtCl_4$. —

p-Bromdiazobenzol, $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot OH$. Ausserst explosive, feine, gelbe Nadeln. — $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot NO_3$, ziemlich beständige, weisse, rhombische Blättchen. — $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot SO_4H$. — $(C_6H_4Br\cdot N_2\cdot Cl)_2\cdot PtCl_4$. — $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot Cl\cdot AuCl_2$. — $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot Br$. — $C_6H_4Br\cdot N_2\cdot OK$.

m-Bromdiazobenzol-Perbromid (65).

Dibromdiazobenzol (64), C₆H₃Br₂·N₂·NO₃. Feine, weisse Prismen, so beständig, dass das Salz selbst durch Eindampfen in gelinder Wärme umkrystallisirt werden kann. — (C₆H₃Br₂·N₂·Cl)₂PtCl₄. — C₆H₃Br₂·N₂·Br₃.

Tribrom diazobenzol (66), C₆H₂Br₃·N₂·NO₃. Rhombische Tafeln, bei 85°, sowie beim Stoss verpuffend. Giebt beim Erwärmen mit Alkohol oder Eisessig das bei 119° schmelzende, symmetrische Tribrombenzol. — C₆H₂Br₃·N₂·SO₄H. — C₆H₂Br₃·N₂·ClBr₂. — C₆H₂Br₃·N₂·Br. — C₆H₂Br₃·N₂·Br₃.

p-Joddiazobenzol(64), C₆H₄J·N₂·OH. Gelber, explosiver Niederschlag. — C₆H₄J·N₂·NO₂.

— C₆H₄J·N₂·SO₄H. — (C₆H₄J·N₂·Cl)₂·PtCl₄. — C₆H₄J·N₂·Br₂.

m-Nitrodiazobenzol (64), $C_6H_4(NO_2)N_2\cdot NO_3$. Würfelähnliche Säulchen — $C_6H_4(NO_2)N_2Br_3$. — $[C_6H_4(NO_2)N_2\cdot Cl]_2\cdot PtCl_4$. —

p-Nitrodiazobenzol(64), $C_6H_4(NO_2)N_2 \cdot NO_3$. Lange Nadeln. — $C_6H_4(NO_2) \cdot N_2 \cdot Br_3$. — $[C_6H_4(NO_2)N_2 \cdot Cl]_2 \cdot PtCl_4$.

p-Amidodiazobenzol. Seine Salze, wie HCl·NH₂·C₆H₄·N:NCl entstehen bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf die Salze des p-Diphenylamins (159). Die freie Verbindung ist nicht isolirbar. Die verhältnissmässig sehr beständigen Salze lassen sich in reinem Zustande aus dem in Wasser ganz unlöslichen Golddoppelsalz, HCl·NH₂C₆H₄·N:NCl+(AuCl₂)₃, darstellen.

p-Diazotoluol. — $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot NO_3$. — $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot SO_4H$. — $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot Br_1$. — $(CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot Cl)_2 \cdot PtCl_4$ (64). — $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot CN$ — CNH (55).

Von dem Diazo-Azobenzol (aus Amidoazobenzol und salpetriger Säure) ist das Perbromid, C₆H₅·N₂·C₆H₄·N₂·Br₃, dargestellt worden (159). Es ist ein braunrother, krystallinischer Niederschlag.

Diazo-Paraleukanilin (Tridiazotriphenylmethan) (109). Das Chlorid dieser Basc. $CH(C_6H_4\cdot N_2\cdot Cl)_3$, wurde aus salzsaurem Paraleukanilin durch Einleiten von salpetriger Saure und Fällen mit Alkohol und Aether dargestellt. Schwer krystallisirbar. Seine verdünnten Lösungen zeigen eine grünblaue Farbe, die auf Zusatz starker Säuren verschwindet. Die Zersetzung des Salzes durch Alkohol führt zum Triphenylmethan.

Diazo-Leukanilin (Tridiazodiphenyltolylmethan) (109). Das Chlorid,

 $CH = (C_6H_4\cdot N_3\cdot Cl)_2$ ist aus salzsaurem Leukanilin und salpetriger Säure erhalten. Ewird durch Alkohol und Aether als hellgelbe, klebrige Masse gefällt. Sein Golddoppelsalz. $C_{20}H_{15}N_6Cl_3 + 3$ Au $Cl_3 + H_3O$, ist schwer löslich. Die Zersetzung mit Alkohol führt zu Diphenylmetatolylmethan.

Diazo-Pararosanilin (Tridiazotriphenylcarbinol) (109). Das Chlorid, $HO \cdot C(C_6H_4 \cdot N_2 \cdot Cl_3)$ ist aus salzsaurem Pararosanilin und salpetriger Säure erhalten. Sein Golddoppelsalz, $C_{19}H_{13}ON_6Cl_3 + 3AuCl_3$, bildet schwer lösliche, gelbe, krystallinische Flocken. — Beim Kochen des Chlorids mit Wasser entsteht Aurin: $C_6H_4 \cdot C(C_6H_4 \cdot OH)_2$.

Diazo-Rosanilin (Tridiazodiphenyltolylcarbinol) (110, 109). Chlorid:

 $\begin{array}{lll} \text{HO} \cdot \text{C} & \text{C(C_6H_4$ \ N_2$ \ Cl)}_2 \\ \text{C(C_6H_3$ \ (CH_2$) \ N_3$ \ Cl)} & - \text{Golddoppelsalz}, & \text{C_{20}$H_{15}ON_6$Cl}_3 + 3 \text{AuCl}_3. & \text{Hellgelber.} \\ \text{flockig krystallinischer Niederschlag.} & - \text{Platindoppelsalz}, & \text{(C_{20}H_{15}ON_6$Cl}_3$)}_2 + 3 \text{PtCl}_4 \\ + 6 \text{H}_2\text{O}. & - \text{Beim Kochen mit Wasser entsteht Rosolsäure: } \text{CH}_3 \cdot \text{C(C_6H_4$ \ OH)}_2. \end{array}$

Diazo-Hydrocyanpararosanilin und Diazo-Hydrocyanrosanilin (s. 109).

Diazoderivate der Sulfonsäuren aromatischer Kohlenwasserstoffe. (Sulfondiazide.)

Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf die Sulfonsäuren der Aniline entstehen indifferente Körper, die als durch Wasserabspaltung aus den nicht existenzfähigen eigentlichen Diazosulfonsäuren, $C_6H_4 < N:N\cdot OH \\ SO_3H$, u. s. w. ent-

standen, betrachtet werden können:
$$C_6H_4 < \begin{array}{l} NH_3 \\ SO_3H \end{array} + NO_2H = C_6H_4 < \begin{array}{l} N:N \\ SO_3 \end{array} + 2H_2O$$
 Amidobenzolsulfonsäure Benzolsulfondiazid.

Diese Körper, die »Sulfondiazide«, werden meistens als »Diazosulfonsäuren« bezeichnet. Sie geben aber mit Basen keine Salze. Ebensowenig vermögen sie sich mit Säuren zu verbinden, bilden auch keine Perbromide. Im Uebrigen verhalten sie sich den anderen Diazoverbindungen analog. So liefern sie beim Kochen mit Wasser die Sulfonsäuren der Phenole, mit Alkohol diejenigen der Kohlenwasserstoffe, mit Bromwasserstoff die gebromten Sulfonsäuren der letzteren:

$$C_{6}H_{4} < \stackrel{N:N}{SO_{3}} > + H_{2}O = C_{6}H_{4} < \stackrel{OH}{SO_{3}H} + N_{2}.$$

$$C_{6}H_{4} < \stackrel{N:N}{SO_{3}} > + C_{2}H_{5} \cdot OH = C_{6}H_{5} \cdot SO_{3}H + N_{2} + C_{2}H_{4}O.$$

$$C_{6}H_{4} < \stackrel{N:N}{SO_{3}} > + HBr = C_{6}H_{4} < \stackrel{Br}{SO_{3}H} + N_{2}.$$

Ueber ihre Constitution s. (68).

Die Diazodisulfonsäuren oder Sulfondiazidsulfonsäuren, SO₃H·C₆H₃ N:N sind wegen der unveränderten zweiten SO₃H-Gruppe wirkliche einbasische Säuren. Man erhält sie durch Einwirkung von salpetriger Säure auf die Amidodisulfonsäuren, leichter ihre Salze durch die Einwirkung der salpetrigen Säure auf die sauren amidodisulfonsauren Salze.

Aus Diamidodisulfonsäuren können durch salpetrige Säure Verbindungen erhalten werden, welche zweimal die Gruppe $-\frac{N:N}{SO_3}$ enthalten (Disulfondiazide) (79). Diazobenzolsulfonsäuren, $C_6H_4 < \frac{N:N}{SO_3}$.

Diazobenzolsulfonsäuren, C₆H₄
$$\stackrel{N:N}{\sim}$$
.

p-Diazobenzolsulfonsäure. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf in Wasser suspendirte p-Amidobenzolsulfonsäure (Sulfanilsäure) (69) oder Eingiessen einer Lösung von p-amidobenzolsulfonsaurem und der berechneten Menge salpetrigsaurem Natrium in überschüssige, kalte, verdünnte Schwefelsäure zu erhalten (58). Farblose, kleine Nadeln, sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Wasser von 60-70°, unlöslich in Alkohol. Die trockne Verbindung wird durch Erhitzen oder Reiben, ebenso durch Einwirkung von Ammoniakgas, zu hestiger Explosion gebracht (69). Beim Kochen mit Wasser entsteht p-Phenolsulfonsäure, beim Kochen mit Alkohol Benzolsulfonsäure (69). Phosphorpentachlorid wirkt nicht ein (70).

Wird die p-Diazobenzolsulfonsäure in alkalischer Lösung mit irgend einem Aldehyd (Acetaldehyd, Benzaldehyd, Glyoxal, Traubenzucker u. s. w.) und einigen Körnchen Natriumamalgam zusammengebracht, so entsteht nach einiger Zeit eine violettrothe, fuchsinähnliche Färbung. (Sehr empfindliche Reaction auf Aldehyde) (71).

Mit salzsaurem Anilin zersetzt sich die p-Diazobenzolsulfonsäure in kalter, wässriger Lösung zu der unlöslichen Azoamidobenzolsulfonsäure, SÖ3H·C6H4.

m-Diazobenzolsulfonsäure (72). Kleine, röthlich gelbe Prismen, explosiv, leicht löslich in Wasser. Absoluter Alkohol zersetzt die Verbindung erst oberhalb seines Siedepunkts, Wasser schon bei 60°.

Bromdiazobenzolsulfonsäuren, $C_6H_3Br < N:N > 0$.

- 1. Aus C₆H₃Br·NH₂·SO₃H (74).
- 2. Aus C₆H₃Br·NH₂·SO₃H (87).

Dibromdiazobenzolsulfonsäuren, $C_6H_2Br_2 < N:N > 0$

- 1. Aus C₆H₂BrBr·NH₂·SO₂H (69).
- 2. Aus C₆H₂Br Br·NH₂·SO₂H (88). Diese letztere Dibromamidobenzolsulfonsäure wird übrigens von salpetriger Säure sehr schwer angegriffen. Mit starkem Alkohol und salpetrigsaurem Kalium erhitzt giebt sie das gelbe, krystallinische Kaliumsalz einer Säure, die als »Dibromdiazo-amidobenzolsulfonsäure« bezeichnet worden ist (89):

$$C_6H_2Br_2 < NH > N \cdot NH \cdot C_6H_2Br_2 \cdot SO_3K.$$
 (?)

Tribromdiazobenzolsulfonsäure, C₆HBr₃ N:N Aus C₆HBrBrBr·NH₃·SO₃H (75, 87).

Tetrabromdiazobenzolsulfonsäure. Aus C₆Br₄·NH₂·SO₃H (87).

Benzoldisulfondiazid, $C_6H_2(N:N)_2$, entsteht durch Einwirkung von salpetriger Säure auf in Alkohol suspendirte m-Phenylendiamin-disulfonsäure (79). Gelbliches, krystallinisches Pulver. Beim Kochen mit Wasser giebt es Resorcindisulfonsäure, beim Kochen mit Alkohol unter Druck Benzoldisulfonsäure.

Diazobenzoldisulfonsäuren,
$$SO_3H \cdot C_6H_3 < SO_3$$
.

1. Aus der Amidobenzoldisulfonsäure, C₆H₃·NH₂·ŠO₃H·ŠO₃H (Disulfanilsäure), wird durch salpetrige Säure die entsprechende sehr unbeständige, durch Aether aus ihrer weingeistigen Lösung als ein bald krystallinisch erstarrendes Oel fällbare Diazobenzoldisulfonsäure gewonnen (76). Leichter erhält man ihre Salze, indem man salpetrige Säure auf eiskalte Lösungen der sauren Salze jener Amidobenzoldisulfonsäure einwirken lässt (77).

Die Säure ist identisch mit HEINZELMANN's »β-Diazodisulfobenzolsäure« (78).

Ihr Kaliumsalz bildet mikroskopische Nadeln. Es liefert beim Kochen mit absolutem Alkohol Phenetoldisulfonsäure, C₂H₂O·C₆H₃·(SO₃H)₂.

Ammoniaksalz wasserfrei. — Barium- und Calciumsalz enthalten 2H₂O, das Blei-

2. Die aus der α-Amidobenzol-m Disulfonsäure, C₆H₃·NH₂·SO₃H·SO₃H.

crhaltene Diazobenzoldisulfonsäure (78) bildet feine, in Wasser und Alkohol leicht bische Nadeln, deren Lösungen sich erst beim Erhitzen zersetzen. Die trockne Verbindung verkohlt beim Erhitzen, ohne zu verpuffen.

Ammoniak- und Kaliumsalz wasserfrei. — Barium- und Bleisalz mit 3H₂O (78).

Brumdiazobenzoldisulfonsäure, SO₃H·C₆H₂Br\SO₃N. Aus C₆H₂·NH₂·Br·SO₃H·

f....mdinzohenzoldisulfonsäure, SO₂H·C₄HBr₂ N:N (78).

Nitrodiazobenzoldisulfonsäure, $SO_3H \cdot C_6H_2(NO_2) < \sum_{SO_3}^{N:N} > (79)$.

Diazotoluolsulfonsäuren, $C_6H_3(CH_3) < \sum_{SO_3}^{N:N} > .$

1. o-Diazotoluol-p-Sulfonsäure. Aus $C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot NH_2 \cdot SO_4H$ (80). Dibromderivat, $C_6HBr_2(CH_3) < N:N \\ SO_3 > (80)$. — Nitroderivat, $C_6H_2(NO_3)(CH_3) < N:N \\ SO_3 > (80)$. — Dibromnitroderivat, $C_6Br_2(NO_3)(CH_3) < N:N \\ SO_3 > (80)$.

2. p-Diazotoluol-o-Sulfonsäure. Aus $C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot NH_2 \cdot SO_3H$ (81), vergl. (82).

Bromderivat, $C_6H_2Br(CH_3) < N:N > (83)$. — Nitroderivat, $C_6H_9(NO_2)(CH_3) < N:N > SO_3 > (83)$, vcrgl. (85). — Dinitroderivat, $C_6H(NO_2)_9(CH_3) < N:N > SO_3 > (85)$. — Bromnitroderivat, $C_6HBr(NO_2)(CH_3) < N:N > SO_3 > (83)$.

3. p-Diazotoluol-m-Sulfonsäure. Aus $C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot NH_2 \cdot SO_3H$ (84).

Bromderivat, C_6H_3 Br(CH_3) $\stackrel{N:N}{<}$ (84). — Nitroderivat, C_6H_2 (NO_3)(CH_3)(NO_3)(SO_3) (84).

Drei Bromdiazotoluolsulfonsäuren, bei denen die Stellung der Diazogruppe noch nicht bekannt ist, sind ausserdem von SCHÄFER (86) durch Nitriren der o-m, der p-m und der p-o-Bromtoluolsulfonsäure, Reduction der Nitroderivate und Behandeln der Amidosäuren mit salpetriger Säure dargestellt worden.

Diazoazobenzolsulfonsäure, $C_6H_4 \stackrel{\text{SO}_3 \cdot \text{N}:\text{N}}{\text{N}:\text{N}} \stackrel{\text{C}_6H_4}{\text{C}_6H_4}$ (73). Aus der Azoamidobenzolsulfonsäure, $S\overset{\bullet}{O}_3H \cdot C_6H_4 \cdot \overset{\bullet}{\text{N}}:\overset{\bullet}{\text{N}} \cdot C_6H_4 \cdot \overset{\bullet}{\text{N}}H_2$, durch längere Einwirkung von salpetriger Säure erhalten. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln, unlöslich in Wasser und Alkohol, löslich in starker Kalilauge und daraus durch Säuren unverändert wieder fällbar. Zerfällt beim Kochen mit Wasser in Stickstoff und die als \rightarrow Azo-p-sulfoxylbenzolphenol bezeichnete Oxyazobenzolsulfonsäure, $SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_6H_4 \cdot OH$. Beim anhaltenden Kochen mit Alkohol entsteht eine Azobenzolsulfonsäure. Durch Einwirkung der Diazoazobenzolsulfonsäure auf die Salze von m-Diamidobenzol oder m-Diamidotoluol werden Sulfonsäuren von Azo-

tripelverbindungen erzeugt, wie $SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_3(NH_2)_2$ (99). Diazoazobenzoldisulfonsäure, $C_6H_4 < \underset{N:N}{SO_3 \cdot N : N} > C_6H_3 \cdot SO_3H$ (73), durch Einleiten von salpetriger Säure in einen wässrigen Brei von Azoamidobenzoldisulfonsäure, ($SO_3H \cdot C_6H_4 \cdot \overset{N}{N} : \overset{N}{N} \cdot C_6H_3 \cdot \overset{N}{N} H_2 \cdot SO_3H$), gewonnen. Durch Zusatz von Alkohol und Aether in Form kleiner, schmutzig gelber Nadeln fällbar. Liefert beim Kochen mit Alkohol eine Azobenzoldisulfonsäure.

Diazonaphtalinsulfonsauren, $C_{10}H_6 < SO_3$

- 1. α-Diazonaphtalinsulfonsäure (105), durch salpetrige Säure aus in schwachem Alkohol suspendirter α-Amidonaphtalinsulfonsäure. Wenig lösliches, gelbes, krystallinisches Pulver.
- 2. γ -Diazonaphtalinsulfonsäure (106) (»Diazonaphtionsäure«). Aus der Naphtionsäure ($\alpha_1\alpha_2$), $C_{10}H_6\cdot NH_2\cdot SO_3H$. Gelbes Krystallpulver. Giebt, wie die vorige Verbindung, beim Kochen mit Wasser eine Naphtolsulfonsäure; mit Salzsäure entsteht eine Chlornaphtalinsulfonsäure, welche bei der Behandlung mit Phosphorpentachlorid das bei 67.5° schmelzende β -Dichlornaphtalin liefert.

Von aromatischen Diazoverbindungen, welche den Phosphorsäurerest — PO₂H₂ enthalten, ist nur eine einzige, die »Diazophosphenylsäure« bekannt, welche hier den Diazosulfonsäuren angereiht werden mag.

Diazophosphenylsäure. Die Salpetersäureverbindung dieser Säure: NO₃·N:N·C₆H₄·PO₃H₂ + 3H₃O, erhält man, wenn man eine heisse Lösung von Amidophosphenylsäure in Salpetersäure mit salpetriger Säure behandelt, dann eindampft und die Verbindung aus heisser Salpetersäure umkrystallisirt. — Gut ausgebildete, farblose Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, wenig in Aether. Die wässrige Lösung ist intensiv gelb. Die Verbindung giebt bei 130° nur 2 Mol. Wasser ab, schmilzt dann bei 188° und explodirt in wenig höherer Temperatur. Sie ist auffallend beständig. Selbst beim Erhitzen mit Alkalien entwickelt sie keinen Stickstoff. Bei längerem Kochen damit entsteht eine dunkelrothe Färbung, und die Flüssigkeit enthält dam salpetersaures Natrium. Die freie Diazophosphenylsäure konnte nicht isolirt werden.

Die Salpetersäureverbindung ist eine starke zweibasische Säure. Die Salze sind gelb oder roth. NO₃·N:N·C₆H₄·PO₂K₂ + H₂O. Feine, gelbe Nadeln. — NO₃·N:N·C₆H₄·PO₃Ba + 3H₂O. Rothgelbe, glänzende, sehr explosive Nadeln. — NO₃·N:N·C₆H₄·PO₃Ag₃. Rother, amorpher Niederschlag.

Diazoamidoverbindungen der aromatischen Kohlenwasserstoffe. Diese Verbindungen, welche (vergl. oben) bei Einwirkung von Diazosalzen auf Aniline und somit auch bei Einwirkung der salpetrigen Säure auf überschüssige, freie Aniline entstehen, sind gelbe, krystallinische Körper, unlöslich in Wasser, meistens schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heissem Alkohol, in Aether und Benzol. Beim Erhitzen verpuffen sie. Sie besitzen kaum basische Eigenschaften, vermögen indess noch Platindoppelsalze zu bilden. Das Wasserstoffatom ihrer NH-Gruppe lässt sich durch gewisse Metalle, namentlich durch Silber, ersetzen. $(C_6H_5\cdot N:N\cdot NAg\cdot C_6H_5=Diazoamidobenzolsilber.)$ Die Halogensubstitutionsprodukte bilden besonders leicht derartige Metallverbindungen und zeigen auch darin, dass sie von alkoholischer Kalilauge leicht gelöst und durch Säuren wieder abgeschieden werden, gewissermaassen das Verhalten schwacher Säuren.

Die Diazoamidoverbindungen sind weit beständiger als die einfachen Diazoverbindungen.

Ihre Zersetzungen gleichen im Allgemeinen denen der letzteren, nur mit dem Unterschiede, dass noch ein Molekül der Aminbase dabei austritt:

$$\begin{array}{c} C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5+H_3O=N_2+C_6H_5\cdot OH+C_6H_5\cdot NH_2\\ \text{Diazoamidobenzol} & \text{Phenol} & \text{Anilin.} \\ C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5+2HBr=N_2+C_6H_5Br+C_6H_5\cdot NH_2\cdot HBr\\ \text{Brombenzol.} \end{array}$$

Manche derartige Reactionen lassen bei vorsichtiger Leitung erkennen, dass hierbei zunächst eine Spaltung in die Aminbase und ein Diazosalz stattfindet:

$$C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5+2HBr=C_6H_5\cdot N:N\cdot Br+C_6H_5\cdot NH_2\cdot HBr.$$

Diazoamidobenzol, C₆H₅·N:N·NH·C₆H₅. Entsteht beim Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Lösung von Anilin (4), sowie bei der Einwirkung von Anilin auf ein Diazobenzolsalz.

Darstellung. Eine wässrige Lösung von Diazobenzolnitrat (1 Mol.) wird in eine alkoholische Lösung von Anilin (2 Mol.) eingetragen und die durch Eingiessen in Wasser gefallte Verbindung aus Benzol umkrystallisirt (97).

Zu Anilin (2 Mol.), welches in seinem mehrfachen Volumen Aether gelöst ist, fügt man Amylnitrit (genau 1 Mol.) und lässt über Schwefelsäure verdunsten (27). — Vergi. (98, 102).

Harte, durchsichtige, goldgelbe Blätter oder Prismen, bei 91° zu einem rothbraunen Oel schmelzend, welches in höherer Temperatur verpufft. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leicht in heissem Alkohol und namentlich leicht in Aether und Benzol. Das Diazoamidobenzol verwandelt sich in alkoholischer Lösung langsam, schnell bei Gegenwart von etwas Anilinsalz in Amidoazobenzol. Seine ätherische Lösung giebt auf vorsichtigen Zusatz von Salzsäure oder Bromwasserstoffsäure Diazobenzol- und Anilinsalz (Kekule), auf Zusatz von ätherischer Bromlösung Diazobenzolbromid und Tribromanilin. Salpetersäurehaltige salpetrige Säure führt das Diazoamidobenzol in Diazobenzolnitrat über. Phosgen erzeugt in einer Benzollösung des Diazoamidobenzols einen weissen, krystallinischen Niederschlag, der beim Erhitzen mit Wasser in Stickstoff, Phenol und Carbanilid zerfällt und danach Diphenyldiazobenzolharnstoff:

C₆H₅·N:N N·CO·N N·C₆H₅, oder vielmehr dessen Salzsäureverbindung (+2HCl) zu sein scheint (100).

Diazoamidobenzol-Platinchlorid, $(C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5+HCl)_9\cdot PtCl_4$, scheidet sich in röthlichen Nadeln aus, wenn eine alkoholische Lösung von Diazoamidobenzol mit salzsäurehaltigem Platinchlorid versetzt wird. Fast unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether. Leicht zersetzlich (4).

Diazoamidobenzol-Silber, C₆H₅·N:N·NAg·C₆H₅, entsteht bei Zusatz von salpetersaurem Silber zu einer alkoholischen Lösung von Diazoamidobenzol. Rothgelbe Nadeln.

Substitutionsprodukte des Diazoamidobenzols.

Dichlorderivat (*Diazoamidochlorbenzol«), C₆H₄Cl·N:N·NH·C₆H₄Cl. Durch Einwirkung von salpetriger Säure auf eine alkoholische Lösung von p-Chloranilin erhalten. Gelbe, bei 124:5° schmelzende Nadeln oder Blättchen (4).

Tetrachlorderivat (»Diazoamidodichlorbenzol«), C₆H₃·Ĉl·Ĉl·N:N·NH·C₆H₃·Ĉl·Ĉl. Ål N·N·NH·C₆H₃·Ĉl·Ĉl. Ål Aus dem entsprechenden Dichloranilin. Haarfeine Nadeln. Schmp. 126·5⁰. Selbst in heissem Alkohol und in Aether sehr schwer löslich. Die Verbindung vermag, wie das entsprechende Bromderivat, noch eine Silberverbindung, aber nicht ein Platindoppelsalz zu bilden. Sie wird von alkoholischer Kalilauge leicht gelöst und durch Säuren wieder daraus gefällt (4).

Monobromderivat (Diazobenzol-p-Amidobrombenzol), $C_6H_5\cdot N:N\cdot \stackrel{1}{N}H\cdot C_6H_4\stackrel{4}{B}r$. Man erhält eine und dieselbe Verbindung, wenn man Diazobenzolnitrat und p-Bromanilin, oder wenn man p-Bromdiazobenzolnitrat und Anilin auf einander wirken lässt (11), vergl. (101). Nach der ersten Bildungsweise würde die obige Formel, nach der zweiten aber die Formel $C_6H_4Br\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_5$ näher liegen. Die Einwirkung von Phosgen auf die Verbindung (157), hat zu Gunsten der ersten Formel entschieden, insofern sie zu einem zusammengesetzten Harnstoff führt, der durch Erhitzen mit Wasser in Phenol und p-Dibromcarbanilid gespalten wird, der also die Zusammensetzung C_6H_4Br $N:N\cdot C_6H_4$ besitzen muss.

Gelbe Blättchen, leicht löslich in Aether und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol. Silberverbindung gelb, unlöslich. Das Platindoppelsalz bildet einen strohgelben, aus haarformigen Krystallen bestehenden Niederschlag (5).

Dibromderivat (*Diazoamidobrombenzol*), C₆H₄Br·N:N·NH·C₆H₄·Br. Aus p-Bromanilin und salpetriger Säure. Gelbrothe, glänzende Blättchen oder Nadeln, ziemlich schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Aether. Schmp. 145° (4).

Tribromderivat. Aus dem Tribromdiazobenzolnitrat, C₆H₂·Br·Br·Br·N:N·NO₂, und Anilin. Schmp. 104° (66).

Tetrabromderivat (»Diazoamidodibrombenzol«), C₆H₃·Br·Br·N·N·N·H·C₆H₃·Br·Br. Aus dem entsprechenden Dibromanilin durch salpetrige Säure. Hellgelber, voluminöser, aus verfüzten Nadeln bestehender Niederschlag. Schmp. 167:50 (4).

Hexabromderivat, C₆H₂·Br·Br·Br·N·N·NH·C₆H₂·Br·Br·Br. Aus einer alkoholischen Lösung des symmetrischen Tribromanilins durch salpetrige Säure. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Aus heissem Benzol krystallisirbar. Schmp. 158° (66).

Dinitroderivate. 1. $C_6H_4\cdot(NO_2)\cdot N\cdot NH\cdot C_6H_4(NO_2)$. Aus m-Nitranilm durch salpetrige Säure. Kleine, rubinrothe oder rothgelbe Prismen. Schmp. 195·50 (4).

2. $C_6H_4\cdot(N\overset{1}{O}_2)\cdot\overset{1}{N}:N\cdot\overset{1}{N}H\cdot C_6H_4\cdot(N\overset{1}{O}_2)$. Aus p-Nitranilin. Gelber, körnig krystallinischer Niederschlag. Schmp. 224·50 (4).

Diazoamidotoluole.

1. Diazoamidoparatoluol, CH₃·C₆H₄·N:N·NH·C₆H₄·CH₃. Durch Einleiten von salpetriger Säure in eine Lösung von p-Toluidin in Aetheralkohol zu gewinnen (4). Gelbe oder rothgelbe, stark glänzende Nadeln oder Prismen. Es wird durch salzsaures p-Toluidin nur sehr schwierig [in alkoholischer Lösung gar nicht (52, 104)] in das isomere Amidoazotoluol übergeführt, doch gelingt diese Umwandlung durch zwölfstündiges Erhitzen der in p-Toluidin gelösten Verbindung mit salzsaurem p-Toluidin auf 65° (53).

Das Platindoppelsalz bildet dem Jodblei ähnliche Blätter.

2. Diazoamidoorthotoluol, CH₃·C₆H₄·N·N·N·H·C₆H₄·CH₃. Diese Verbindung setzt sich im Gegensatz zu der vorigen so ausserst leicht in das Amidoazotoluol um, dass ihre Darstellung früher unmöglich schien (104). Aus absolut reinem Orthotoluidin lässt sie sich indess gewinnen. Sie bildet blassgelbe Krystalle, die sich bei vollständiger Abwesenheit von Toluidinsalz unverändert aufbewahren lassen (53).

Diazobenzol-p-Amidotoluol. Es entsteht eine und dieselbe, in schmalen gelben Blättchen krystallisirende Verbindung, einerlei ob man p-Toluidin und Azobenzolnitrat oder Anilin und p-Diazotoluolnitrat auf einander wirken lässt (5, 11), vergl. (101). Von den danach möglichen beiden Formeln $C_6H_5 \cdot N:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ und $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot NH \cdot C_6H_5$ muss die erste als die richtige betrachtet werden, denn durch Einwirkung von Phosgen auf die Verbindung wurde ein Diparatolyldidiazobenzolharnstoff erhalten, welcher beim Erhitzen mit Wasser sich in Stickstoff, Phenol und symmetrischen Paraditolylharnstoff zersetzte, also die Constitution $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot CO \cdot N \cdot N:N \cdot C_6H_5$ besass (100).

Diazoamido-Pseudocumol, C₆H₂(CH₃)₃N:N·NH·C₆H₂(CH₃)₃ (163). Hellgelbe, bei 114° unter Zersetzung schmelzende Blättchen, die durch Kochen mit verdünnter Salzsäure in Pseudocumidin und Pseudocumenol zerlegt werden.

Diazobenzolpiperidin, $C_6H_5\cdot N:N\cdot N\cdot C_5H_{10}$ (108), scheidet sich beim Zusammengiessen wässriger Lösungen von Piperidin und Diazobenzolnitrat als ein Oel aus, welches nach der Destillation mit Wasserdampfen zu einer krystallinischen Masse erstarrt. Schmp. 41°.

Diazoamidonaphtalin, C₁₀H₇·N:N·NH·C₁₀H₇ (107). Gelbliche, explosive Blättchen, die beim Erwärmen mit verdünnten Säuren Naphtol und Naphtylaminsalz geben.

Gemischte Diazoamidoverbindungen mit nur einem Benzolring erhält man, wenn anstatt der primären oder secundären Aniline primäre oder secundäre Aminbasen der Fettreihe auf Diazosalze einwirken (103). Die dargestellten Verbindungen dieser Art sind ölige, mit Wasserdampf destillirbare Flüssigkeiten, die sich wie schwache Basen verhalten. Sie zeigen in ihren Reactionen vollständige Analogie mit den rein aromatischen Diazoamidokörpern. Bringt man z. B. ihre alkoholischen Lösungen mit salzsaurem Anilin zusammen, so wird nach einigen Tagen durch Wasserzusatz Amidoazobenzol gefällt, während sich in der Lösung das salzsaure Salz der nicht aromatischen Aminbase befindet:

$$\begin{array}{l} C_6H_5\cdot N: N\cdot NH\cdot C_2H_5 + C_6H_5\cdot NH_2\cdot HCl = C_6H_5\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot NH_2\\ \text{Diazobenzol\"{a}thylamin} & \text{Salzs. Anilin} & \text{Amidoazobenzol} \\ & + C_2H_5\cdot NH_2\cdot HCl\\ & \text{Salzs. Aethylamin.} \end{array}$$

Diazobenzoldimethylamin (103), $C_6H_5 \cdot N : N \cdot N(CH_3)_2$, scheidet sich als aromatisch riechendes Oel ab, wenn Dimethylamin mit Diazobenzolnitrat in wässriger Lösung zusammengebracht wird. Unlöslich in Wasser und Alkalien, leicht löslich in Aether und Alkohol, sowie in Säuren. In sehr kleinen Mengen unverändert destillirbar; bei grösseren Mengen tritt Explosion ein. Die Verbindungen mit Säuren sind sehr unbeständig. Ihre wässrigen Lösungen zersetzen sich schon in der Kälte zu Stickstoff, Phenol und Dimethylaminsalz.

Das salzsaure Salz wird aus der ätherischen Lösung der Verbindung durch trocknes Salzsäuregas in farblosen Krystallen ausgeschieden, die sich rasch zersetzen. — Das Platindoppelsalz ist ein gelber, krystallinischer Niederschlag. — Das pikrinsaure Salz, $C_8H_{11}N_3 + C_6H_2(NO_2)_3 \cdot OH$, lässt sich durch Fällen mit Pikrinsäure aus ätherischer Lösung gewinnen. Es bildet gelbe Nadeln, die in Aether schwer löslich sind, und daraus ohne Zersetzung umkrystallisirt werden können.

Diazobenzolathylamin (103), C₆H₅·N:N·NH·C₂H₅. Aus Aethylamin und Diazobenzolnitrat. Identisch damit ist das von GRIESS (5) aus Aethylamin und Diazobenzolperbromid gewonnene »Aethyldiazobenzolimid«.

Das pikrinsaure Salz gleicht dem der vorigen Verbindung.

Diazobenzoläthylazid (59), C₆H₅·N:N·NH·NH·C₂H₅, fällt, gemengt mit etwas Diazobenzolimid, als gelbliches Oel nieder, wenn ein Diazobenzolsalz in eine kalte, wässrige Lösung von freiem Aethylhydrazin eingetragen wird. Löslich in Aether und in Säuren. Die Salze sind höchst unbeständig. Ihre Lösungen zersetzen sich beim Erwärmen in Stickstoff, Phenol und Aethylhydrazin.

Wird die ätherische Lösung des Diazobenzoläthylazids mit überschüssigem Brom behandelt, so wird unter Zerstörung des Hydrazinrestes Diazobenzolperbromid ausgeschieden. Bei der Behandlung der alkoholischen Lösung mit Eisessig und Zinkstaub tritt quantitative Spaltung in Phenylhydrazin und Aethylhydrazin ein:

 $C_6H_5 \cdot N : N \cdot NH \cdot NH \cdot C_2H_5 + 2H_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH_2 + C_2H_5 \cdot NH \cdot NH_2$.

Mit den Hydrazinen der aromatischen Reihe scheinen die Diazobenzolsalze keine analoge Verbindungen zu bilden (58).

Diazophenole und ihre Derivate.

Die Einwirkung der salpetrigen Säure auf Amidophenole ist im Allgemeinen derjenigen auf andere aromatische Amidoverbindungen analog. Es entstehen Diazophenole. Die zuerst bekannt gewordenen Diazophenole leiten sich von nitrosubstituirten Amidophenolen ab, nämlich vom Amidonitrophenol, Amidodinitrophenol und Amidonitrochlorphenol. Die aus diesen Verbindungen durch salpetrige Säure erhaltenen Produkte sind zugleich die ersten Diazoverbindungen, welche überhaupt bekannt wurden (2). Von den Diazoderivaten der aromatischen Kohlenwasserstoffe unterscheiden sich diese nitrosubstituirten Diazophenole sehr auffällig dadurch, dass sie mit Säuren keine Salze bilden, sondern nur im freien Zustande existiren. Sie gleichen hierin den sogenannten Diazosulfonsäuren oder Sulfondiaziden, wie $C_6H_4 < N:N > 0$. u. s. w. In der That stimmen sie in ihrer Constitution mit diesen überein, insofern z. B. dem freien Diazonitrophenol nicht

die Formel $C_6H_3(NO_2) < \stackrel{N:N}{OH}$, sondern die um H_2O ärmere Formel $C_6H_3(NO_2) < \stackrel{N:N}{O}$ zukommt. Dementsprechend ist es auch nicht möglich, etwa durch Behandeln der (nitrosubstituirten) Diazophenole mit Anilinen oder durch Behandlung der ursprünglichen entsprechenden Amidophenole mit unzureichender salpetriger Säure Diazoamidoderivate von Phenolen zu gewinnen.

Anders liegen die Verhältnisse bei den Amidophenoläthern, wo das Vorhandensein der Alkylgruppe eine Anhydridbildung unmöglich macht. Hier können Diazoamidoverbindungen (z. B. Diazoamidonitroanisol, $CH_3O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OCH_3$), gewonnen werden. Hier sind ferner, umgekehrt wie bei den substituirten Amidophenolen selber, die Salze der Diazoderivate (wie Diazonitroanisolnitrat, $CH_3O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N:N\cdot NO_3$), bekannt und auf ganz analogem Wege wie die Diazobenzolsalze darstellbar, während man wenigstens bisher die freien Basen (vielleicht $CH_3O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot OH$ u. s. w.?) nicht zu isoliren vermochte.

Auffallenderweise stellen sich in letzterer Beziehung die einfachen, nicht substituirten Amidophenole (wie $C_6H_4\cdot NH_2\cdot OH$, $C_6H_3\cdot CH_3\cdot NH_2\cdot OH$) nicht ihren Nitrosubstitutionsprodukten, sondern den Amidophenoläthern an die Seite, d. h. es werden aus ihren Salzen durch salpetrige Säure leicht die Diazophenolsalze (wie Diazophenolnitrat, $HO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NO_3$) erhalten, während die freien einfachen Diazophenole ($HO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot OH$ oder $C_6H_4 < N:N > 0$) nicht bekannt sind.

Bromirte Diazophenole, denen im freien Zustande Formeln wie $C_6H_2Br_2 < N:N >$, zukommen, vermögen trotzdem Salze zu bilden, wie $C_6H_2Br_2 < N:N.Br (121)$.

Diazoamidoderivate kennt man bisher ebensowenig von einfachen Phenolen, wie von substituirten, sondern eben nur von Phenoläthern.

Bemerkenswerth ist eine besondere Bildungsweise, die man für das Diazo-p-Phenolnitrat kennen gelernt hat. Diese Verbindung entsteht, ausser auf dem gewöhnlichen Wege aus salpetriger Säure und p-Amidophenol, auch beim Einleiten der salpetrigen Säure in eine kalte, ätherische Lösung von Phenol (112). Ebenso entsteht jenes Diazophenolnitrat durch salpetrige Säure aus dem p-Nitrosophenol (113): $C_6H_4(OH)NO + 3NO_2H = C_6H_4(OH)N:N:N:O_1 + NO_3H + H_2O$, und es ist wahrscheinlich, dass auch bei jener ersten Reaction von salpetriger Säure auf Phenol zunächst Nitrosophenol etwa nach folgender Gleichung gebildet wird: $C_6H_3:OH+NO_2H = C_6H_4(OH)NO + H_2O$ (113).

Die Ersetzung der N:N-Gruppe in den Diazophenolen durch Wasserstoff, Hydroxyl oder Halogene geschieht im Allgemeinen in derselben Weise, wie bei den übrigen Diazoverbindungen (z. B. Ueberführung von Diazodinitrophenol in Dinitrophenol (2), von shwefelsaurem Diazophenol in Hydrochinon (114), von Diazodinitrophenol in Joddinitrophenol (115). Auffallend ist übrigens bei den substituirten Diazophenolen häufig eine grosse Widerstandsfähigkeit gegen solche Einwirkung von Wasser, Alkohol oder Säuren.

Diazophenol (-salze).

1. o-Diazophenol. Chlorid, $\overset{1}{H}O \cdot C_6H_4 \cdot \overset{1}{N}$: NCl. Aus salzsaurem o-Amidophenol durch mit salpetriger Säure gesättigten absoluten Alkohol und Fallen mit Aether gewonnen. Farblose Rhomboëder (116).

 $C_6H_4(OH) \cdot N : N \cdot SO_2K + H_2O$. Goldgelbe Schüppchen (119).

2. p-Diazophenol. Das Chlorid, HO·C₆H₄·N:NCl, bildet lange, farblose Nadeln, in Alkohol viel schwerer löslich, als die Orthoverbindung (116).

Das Nitrat, HO·C₆H₄·N:N·NO₃, entsteht auch beim Einleiten von salpetriger Säure in eine ätherische Lösung von Phenol (112) oder p-Nitrosophenol (113). Es bildet sehr explosive Nadeln.

 $HO \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot SO_4H$. Nicht explosive Krystalle (112, 121). — $HO \cdot C_6H_4 \cdot N : NBr$ (121). — $(HO \cdot C_6H_4 \cdot N : NCl)_2PtCl_4$ (112, 114). — $(HO \cdot C_6H_4 \cdot N : NBr)_2 \cdot PtBr_4$ (121). — $C_4H_4(OH) \cdot N : N \cdot SO_2K$. Hellgelbe Nadeln (119).

Diazophenolsulfonsäuren (126), $C_6H_3(SO_3H) < N:N > (+H_2O?)$.

- 1. p-Diazophenol-o-sulfonsäure. Aus C₆H₃(OH)(NH₂)SO₃H. Schwer löslich in kaltem Wasser, aus heissem in irisirenden, rhombischen Täfelchen krystallisirend. Sie verbindet sich nicht mit Säuren. Mit Basen bildet sie höchst unbeständige Salze. Nascirender Wasserstoff führt sie leicht in Ammoniak und Amidophenolsulfonsäure über.
- 2. o-Diazophenol-p-sulfonsäure. Aus C₆H₃(OH)(NH₂)SO₃H. Gelbliche Nadeln. Weit leichter löslich, als die vorige Verbindung.

p-Diazophenoldisulfonsäure (122). Das Kaliumsalz dieser Säure, $C_5H_2(SO_2K)_2 < N:N_2$, wurde durch Einwirkung von salpetriger Säure auf dasjenige der Amidophenoldisulfonsäure erhalten, welche neben Sulfanilsäure bei der Reduction der Oxyazobenzoltrisulfonsäure entsteht. Es bildet kleine, schweselgelbe Nadeln, die in der Hitze nur schwach verpussen. Durch Kochen mit Alkohol, selbst unter Druck, wird es nur sehr langsam zersetzt, viel leichter durch Kochen mit Wasser und namentlich mit Bromwasserstoffsäure. Die Zersetzung durch Wasser sührt zu dem Kaliumsalz einer Hydrochinondisulsonsäure, welche von den beiden bekannteren (Ann. 110, pag. 195 und 146, pag. 43) verschieden ist.

p-Diazomethylphenol (-salze) (p-Diazoanisolsalze) wurden durch Einwirkung von salpetriger Säure auf die mit Wasser angerührten Salze des p-Anisidins, CH₃O·C₆H₄·NH₂, gewonnen. Sie sind sehr beständig. Ihre Lösungen lassen sich in gelinder Wärme verdampsen. Erst bei sehr anhaltendem Kochen, schneller beim Erhitzen im Rohr auf 140°, entsteht Methylhydrochinon und Hydrochinon (117).

CH₂O·C₆H₄·N:N·SO₄H. Nicht explosive Krystalle. — CH₃O·C₆H₄·N:N·N·O₃. Explosive, flache Nadeln.

p-Diazoäthylphenol (118). Die Salze liefern beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure Monäthylhydrochinon.

C₂H₅O·C₆H₄·N:NCl. Zerfliessliche Nadeln. — C₂H₅O·C₆H₄·N:N·SO₄H. Aeusserst leicht lösliche, lange Nadeln.

Diazodichlorphenol, $C_6H_2Cl_2 \stackrel{N:N}{\frown} (119)$. Aus $C_6H_2 \cdot Cl \cdot Cl \cdot NH_2 \cdot OH$ und salpetriger Säure. Fällt aus wässriger Flüssigkeit als gelbbraunes, flockiges Pulver nieder. Aus Alkohol krystallisirbar. Es verbindet sich mit sauren schwefligsauren Alkalien $(C_6H_2Cl_2(OH) \cdot N:N:SO_3K?)$.

Diazodibromphenole, $C_6H_2Br_2 < N:N > (121)$.

1. Ein p-Diazodibromphenol wird aus der Lösung irgend eines p-Diazophenolsalzes durch Bromwasser als gelber, sehr lichtempfindlicher Niederschlag zefällt. Dasselbe entsteht ebenfalls beim Kochen des salpetersauren p-Diazophenols mit verdünnter Bromwasserstoffsäure: $6C_6H_4(OH)\cdot N:N\cdot NO_3 + 9HBr = 3C_6H_2Br_2 < N:N > + 3C_6H_4(OH)\cdot N:NBr + 3NO_2 + 3NO + 9H_2O. — Es asst sich aus heissem Wasser und Weingeist krystallisiren, wird selbst durch$

Kochen mit Wasser nicht zersetzt. Bei 137° verpufft es. Beim Kochen mit Chlorcalciumlösung bei 120° entsteht Dibromhydrochinon.

Mit Säuren bildet dieses p-Diazodibromphenol krystallisirbare Salze, wie HO·C₆H₂Br₁·N:NBr. — (HO·C₆H₂Br₂·N:NBr)₂·PtCl₄. — HO·C₆H₂Br₂N:N·SO₄H.

Mit saurem, schwefligsaurem Natrium entsteht HO·C₆H₂Br₂·N:N·SO₂Na + 2H₂O.

Diesem p-Diazodibrombenzol sehr ähnlich, wahrscheinlich damit identisch, ist dasjenige, welches durch Erhitzen des Tribromdiazobenzolnitrats, C₆H·Br·Br·Br·N·N·N·O₃, mit Benzol auf 40-50° erhalten wurde (66).

- 2 Mit Zinn und Salzsäure giebt das p-Diazodibromphenol Salmiak und das salzsaure Salz eines p Amidodibromphenols. Letzteres soll mit salpetriger Säure ein zweites Diazodibromphenol liefern, welches weder mit der vorigen, noch mit der folgenden Verbindung identisch ist (121).
- 3. o-Diazodibromphenol entsteht unter theilweise tiesergreisender Zersetzung beim Zusatz von Bromwasser zu salzsaurem o-Diazophenol. Orangerother, krystallinischer Körper. Weniger beständig, als die Paraverbindung. Die Salze werden schon durch Wasser zersetzt.

Diazodibromäthylphenol-Nitrat, $C_2H_5O\cdot C_6H_2Br_2\cdot N:N\cdot NO_3$, und Diazotribromäthylphenol-Nitrat, $C_2H_5O\cdot C_6HBr_3\cdot N:N\cdot NO_3$ (127). Aus Di- und Tribromorthoamidophenetol. Die Salze gehen beim Kochen mit Wasser nicht in die Derivate des Brenzkatechins über, sondern in Dibromphenetol (Siedepunkt 268°) resp. Tribromphenetol (Schmp. 72·5°).

Diazonitrophenol, $C_6H_3(NO_2) < \stackrel{N:N}{\bigcirc} (2)$. Aus $C_6H_3 \cdot OH \cdot NH_3 \cdot NO_3$ in ätherischer Lösung durch salpetrige Säure. Bräunlich gelbe, körnige Masse, sehr schwer und nur unter theilweiser Zersetzung löslich in heissem Wasser, leicht löslich in Alkohol, kaum in Aether. Kalte Salzsäure und Schwefelsäure lösen es leicht ohne Zersetzung; Wasser fällt es daraus wieder als rothen, flockigen Niederschlag. Bei 100° explodirt es sehr heftig.

Diazonitroanisol. Das Nitrat, $CH_3O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N : N \cdot NO_3$, aus salpetersaurem Nitroanisidin dargestellt, bildet kleine, farblose Blättchen, die sich beim Kochen mit Wasser nur schwer zersetzen (120).

 $[CH_3O\cdot C_6H_3(NO_2)N:NCl]_9.PtCl_4$ krystallisirt aus siedendem Wasser in orangerothen Nadeln. — $CH_3O\cdot C_6H_3(NO_2)N:NBr_3$. Gelbe Blättchen.

Diazoamidonitroanisol, CH₃O·C₆H₃(NO₂)·N:N·NH·C₆H₃(NO₂)·OCH₃, entsteht beim Einleiten von salpetriger Säure in eine verdünnte, alkoholische Lösung von freiem Nitroanisidin (4). Mikroskopische, gelbe Nadeln, unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in heissem Alkohol und Aether. Wird durch Kochen mit starker Salzsäure unter Stickstoffentwicklung in salzsaures Nitroanisidin und anscheinend Oxynitranisol zersetzt.

Diazodinitrophenol, $C_6H_2(NO_2)_2 < \stackrel{N:N}{\bigcirc}$. Aus Amidodinitrophenol (Pikraminsäure) (2). Krystallisirt aus Alkohol, worin es schwer löslich ist, in schönen, messinggelben Blättchen, die in höherer Temperatur heftig explodiren. Es wird von concentrirten Mineralsäuren ohne Zersetzung gelöst und von rauchender Salzsäure selbst bei tagelangem Kochen nicht angegriffen. Durch anhaltendes Kochen mit Wasser wird es zersetzt. Beim Erwärmen mit Alkohol und kohlensaurem Kalium entsteht Dinitrophenol.

Diazochlornitrophenol, $C_6H_2Cl(NO)_2 < \stackrel{N:N}{\bigcirc}$. Aus $C_6H_3 \cdot \stackrel{i}{O}H \cdot \stackrel{i}{C}l$. $\stackrel{i}{N}O_3 \cdot \stackrel{i}{N}H_2$ (2). Grosse, braunrothe Säulen, schwer löslich in Alkohol, Aether und heissem Wasser. Verpufft erst über 100°.

Diazo-Parakresol. Aus $C_6H_3(C^1_{H_3})\cdot N^3_{H_2}\cdot O^4_H$ (123). Nur das schwer lösliche Platindoppelsalz ist dargestellt.

Diazodinitro-Metakresol, C₆H(CH₃)(NO₃)₂ N:N , ist zweifellos die aus Dinitroamidokresol durch salpetrige Säure gewonnene, aber für eine Diazoamidoverbindung erklärte Substanz (122). Goldgelbe, bei 160° hestig explodirende Blättchen.

Diazothymol (124). Das Sulfat, $(C_3H_7)(CH_3)\cdot C_6H_2(OH)\cdot N:N\cdot SO_4H$, bildet sehr beständige, weisse Krystalle.

Chlordiazothymol (125). Das Chlorid, (C₃H₇)(CH₃)·C₆HCl(OH)·N:NCl, krystallisirt aus Aetheralkohol in langen, farblosen, in der Hitze verpuffenden Nadeln.

Als » Diazore sorcin« ist eine nicht zu den Diazoverbindungen, sondern zu den Azofarbstoffen gehörende Substanz bezeichnet worden, welche bei der Einwirkung von salpetriger Säure auf ätherische Resorcinlösung entsteht (129, 154). Dagegen kennt man wirkliche Diazoderivate des Nitro- und des Dinitroresorcins:

Diazonitroresorcin, $C_6H_2(NO_2)(OH < N:N)$ (130). Aus Nitroamidoresorcin durch salpetrige Säure. Brauner, aus Alkohol krystallisirbarer Niederschlag.

Diazodinitroresorcin, $C_6H(NO_2)_2(OH) < N:N > (130)$. Aus Nitro-oder Dinitroamidoresorcin durch überschüssige salpetrige Säure. Ausgesprochene Säure. Sie kann aus ihrem Kaliumsalz durch concentrirte Schwefelsäure in gelben, triklinen Krystallen erhalten werden.

Das Kaliumsalz, C₆H(NO₂)₂·OK N:N , krystallisirt in feinen, gelben Nadeln oder aus verdünnter Lösung mit 1H₂O in braunen, blau schillernden Prismen. Sehr explosiv. Giebt beim Erwärmen mit Kalilauge unter Entweichen des Stickstoffs Isodinitroresorcin und Tetranitrodiresorcin.

Von dem Anthrachinon (Diphenylendiketon) leitet sich ein

Diazoanthrachinon ab, dessen schwer lösliches Nitrat, C₁₄H₇O₂·N:N·NO₃, durch salpetrige Säure aus α-Amidoanthrachinon gewonnen wurde. Dasselbe liefert beim Erhitzen mit Wasser m-Oxyanthrachinon (131).

Diazo- und Diazoamidoderivate der aromatischen Säuren.

Aus den Säureverbindungen der aromatischen Amidosäuren werden durch salpetrige Säure diejenigen der Diazosäuren erzeugt.

Die freien Amidosäuren liefern bei jener Einwirkung die Diazoamidosäuren. CO₂H·C₆H₄·NH₂·NO₃H+NO₂H=CO₂H·C₆H₄·N:N·NO₃+2H₂O. Salpeters. Amidobenzoësäure. Salpeters. Diazobenzoësäure.

 $2\text{CO}_{3}\text{H} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{4} \cdot \text{NH}_{9} + \text{NO}_{9}\text{H} = \text{CO}_{9}\text{H} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{4} \cdot \text{N} \cdot \text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_{6}\text{H}_{4} \cdot \text{CO}_{9}\text{H} + 2\text{H}_{2}\text{O}.$ Amidobenzoësäure.

Die Reaction der salpetrigen Säure auf aromatische Diamidosäuren verläust m verschiedener Weise, je nach der Stellung der Amidogruppen (151, 159). Von den vier isomeren Diamidobenzoësäuren verhalten sich diejenigen, in denen sich die beiden Amidogruppen in Orthostellung zu einander befinden, — $C_6H_3 \cdot C^1O_2H \cdot N^2H_2 \cdot N^2H_3 \cdot N^2$

hystallinischen »Azimidobenzoësäuren«, $CO_2H\cdot C_6H_3$ $\stackrel{N}{\smile}_N$ NH, ausscheiden.

Wirkt salpetrigsaures Natrium in geringem Ueberschuss auf die neutrale Salzsäureverbindung der Diamidobenzoësäure, $C_6H_3 \cdot {}^{1}CO_2H \cdot {}^{3}H_2 \cdot {}^{6}H_3$, in welcher also die beiden Amidogruppen in Parastellung zu einander stehen, so wird nur eine dieser Amidogruppen angegriffen, und es entsteht eine Amidodiazobenzoesäure, $NH_2 \cdot C_6H_3 < {}^{N:N} > (159)$. Bei Gegenwart überschüssiger Salzsäure wird statt dessen unter Stickstoffentwicklung eine rothbraune, amorphe Substanz ausgeschieden (151).

Endlich giebt die m-Diamidobenzoësäure, $C_6H_3 \cdot C_2^1O_2H \cdot N_2^1O_2H \cdot N_3^1O_2H \cdot N_4^1O_2H \cdot N_4$

Noch bei sehr grosser Verdünnung ist die Bildung dieses Körpers an einer gelben Färbung der Flüssigkeit erkennbar. [Nachweisung und colorimetrische Bestimmung der salpetrigen Säure (152).

Hinsichtlich des Verhaltens von Triamidosäuren liegt nur die Angabe vor, dass salzsaure Triamidobenzoësäure mit salpetrigsaurem Salz unter Gasentwicklung einen ziegelrothen Niederschlag giebt (153).

Wie die Diazoderivate der aromatischen Kohlenwasserstoffe verbinden sich die Diazosäuren mit einwerthigen Säureresten zu salzartigen, explosiven Körpern, von denen namentlich die meistens gut krystallisirenden Nitrate bekannt sind. Die hierin sich zeigende basische Eigenschaft der Diazosäuren überwiegt so sehr ihren durch die Carboxylgruppe bedingten Säurecharakter, dass Metallsalze der Diazosäuren sich nicht darstellen lassen. Dagegen sind Ester von Diazosäuren bekannt, in welchen gleichzeitig ein Alkyl an die Carboxylgruppe und ein Säurerest an die Diazogruppe gebunden ist, wie $C_2H_5 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot NO_3$ (Salpetersäure-Diazobenzoesäure-Aethylester).

Ferner können die Säureverbindungen der Diazosäuren selber den einwerthigen Carbonsäurerest hergeben, der mit einem zweiten Molekül der Diazosäure eine salzartige Verbindung eingeht, wie in dem [von Griess (132) anders gedeuteten sogen. >Seminitrat« der Diazobenzoesäure (133): $CO_2H \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot (CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot NO_3)$.

Die aus den Säureverbindungen durch Alkali gefällten freien Diazosäuren sind höchst unbeständige Körper. Wahrscheinlich entspricht ihre Zusammensetzung nicht der Formel $C_6H_4 < \stackrel{N:N\cdot OH}{\subset O_2H}$, sondern der um H_2O ärmeren: $C_6H_4 < \stackrel{N:N}{\subset O_2}$.

Nitrirte Diazosäuren, wie C₆H₃(NO₂) N:N sind viel beständiger (146).

Die Diazosauren und ihre Substitutionsprodukte erleiden durch Wasser, Alkohol und die Halogenwasserstoffsäuren ganz analoge Umwandlungen, wie die Diazobenzole, lassen sich also leicht in Oxysäuren oder halogensubstituirte Säuren überführen. Sie setzen sich ferner, ganz wie die Diazobenzolsalze, mit Amidoverbindungen zu Diazoamidoverbindungen um:

$$\begin{array}{ll} {\rm CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N\colon N\cdot NO_3} + {\rm NH_2\cdot C_6H_4\cdot CO_9H} \\ {\rm Salpeters.\ Diazobenzoes \"{a}ure} & {\rm Amidobenzoes \ddot{a}ure} \\ = {\rm CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N\colon N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_9H} + {\rm NO_3H} \\ {\rm Diazoamidobenzoes \ddot{a}ure.} \end{array}$$

Bei der analog verlaufenden Reaction von Diazosäuren auf Aniline werden

dieselben Verbindungen erhalten, wie durch Einwirkung der entsprechenden Diazobenzole auf die Amidosäuren (5, 11), während man isomere Verbindungen erwarten sollte:

$$\begin{array}{l} \text{CO}_2\text{H}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{NO}_3 + \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{NH}_2 = \\ \text{Sulpeters. Diazobenzoesäure}} \\ \text{C}_6\text{H}_5\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{NO}_3 + \text{CO}_2\text{H}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{NH}_2 = \\ \text{Sulpeters. Diazobenzol}} \\ \text{Sulpeters. Diazobenzol} \\ \text{Amidobenzoesäure} \end{array} \right\} \overset{\text{CO}_2\text{H}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{N}\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5+\text{NO}_3\text{H}}}{\text{Oder?}} \\ \text{CO}_2\text{H}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{N}\text{H}\cdot\text{N}:\text{N}\cdot\text{N}\cdot\text{C}_6\text{H}_5+\text{NO}_3\text{H}} \\ \text{Sulpeters. Diazobenzol} \\ \text{Amidobenzoesäure} \\ \text{Amidobenzoesaure} . \end{array}$$

Man muss hier also in einem der beiden Fälle eine Umlagerung oder nichtiger in beiden einen Verlauf der Reaction in zwei Phasen annehmen, ähnlich wie z. B. bei der Entstehung eines und desselben Bromdiazoamidobenzols einerseits aus Bromanilin und Diazobenzolnitrat, andererseits aus Anilin und Bromdiazobenzolnitrat, vergl. oben (101).

Die einerseits aus p-Diazobenzoesäure und m-Amidobenzoesäure und andererseits aus m-Diazobenzoesäure und p-Amidobenzoesäure entstehenden Diazoamidosäuren fand GRIESS nicht identisch (134).

Bei der Einwirkung der Diazosäuren auf Phenole entstehen Azofarbstoffe (155).

Diazobenzoesäuren. Ihre sehr explosiven Nitrate, CO₂H·C₆H₄·N:N·NO₃, erhält man durch Einleiten von salpetriger Säure in die betreffende, mit mässig verdünnter Salpetersäure zu einem Brei angerührte Amidobenzoesäure, Zusatz von Alkohol und Fällen durch Aether.

1. o-Diazobenzoesäure (132). Das Nitrat bildet farblose, rhombische oder sechsseitige Taseln oder Prismen. Sehr leicht löslich in Wasser, weniger leicht in Alkohol. Liesert beim Kochen mit Wasser Salicylsäure. Beim Kochen mit alkoholischer schwesliger Säure entsteht Orthosulsobenzoesäure (137).

Das » Seminitrat «, CO₂H·C₆H₄·N:N·CO₂·C₆H₄·N:N·NO₃, wird durch wiederholtes Losen des Nitrats in Wasser und Fällen mit Alkohol und Aether erhalten, sowie direkt durch Einleiten von salpetriger Säure in eine alkoholische Lösung von o-Amidobenzoesäure (132, 135).

Perbromid, CO₂H·C₆H₄·N:N·NBr₃. Aus dem Nitrat durch eine Auflösung von Brom

¹³ Bromwasserstoffsäure fällbar (136).

o-Diazobenzoesäure-p-Nitrophenolat, $^2_{CO_3}H \cdot C_6H_4 \cdot ^{1}N \cdot O^2_{C_6}H_4 (^{1}NO_2)$. Aus dem Nitrat der Diazosäure durch concentrirte, schwach alkalische Lösung von p-Nitrophenol und Zuvatz von Essigsäure erhalten (165). Krystallisirt aus Alkohol in fast weissen, explosiven Blättchen.
Beim Kochen mit Wasser entstehen unter Stickstoffentwicklung Salicylsäure und p-Nitrophenol.

Ein Amidoderivat der o-Diazobenzoesäure, nämlich ${}^3_N H_2 \cdot C_6 H_3 = {}^6_N \cdot N$, oder aber ein Amidoderivat der m-Diazobenzoesäure, nämlich ${}^6_N H_2 \cdot C_6 H_3 = {}^6_N \cdot N$, ist die nach der Stellung der Diazo- zur Amidogruppe als »Para-Amidodiazobenzoesäure« bezeichnete Säure, welche aus der Diamidobenzoesäure, $C_6 H_3 \cdot {}^6_3 \cdot N$, durch salpetrige Säure erhalten wird (159). Sie bildet lange, seine Nadein oder schmale, vierseitige Blättchen von messinggelber Farbe und tark bitterem Geschmack, welche lufttrocken $3H_2O$ enthalten. In der Hitze explodiren sie. Sie sind ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, wenig in beissem Alkohol, gar nicht in Aether. Beim längeren Kochen der wässrigen Losung zersetzt sich die Verbindung unter Bildung eines braunrothen Körpers. Sie reagirt nicht sauer und verbindet sich nicht mit Basen, wohl aber mit Säuren. Salzsäureverbindung, $(C_7H_5N_3O_2)_2$ ·HCl. Sechsseitige Blättchen. — Platindoppel-

salz, $[(C_7H_5N_3O_2)_2\cdot HCl]_2\cdot PtCl_4$. Schwer lösliche, gelbe, rhombische Blättchen. — Golddoppelsalz, $(C_7H_5N_3O_2)_2\cdot HCl\cdot AuCl_3$. Dunkelgelbe, in Wasser unlösliche Nadeln. — Perbromid, gelber, krystallinischer Niederschlag.

2. m-Diazobenzoesäure (138). Aus der Lösung des Nitrats wird durch Alkalien die freie Säure als eine sich sehr bald zersetzende gelbe Masse gefällt. Ihre Säureverbindungen geben beim Kochen mit Wasser m-Oxybenzoesäure. Aus dem Sulfat wird durch Erwärmen mit wenig concentrirter Schwefelsäure eine Sulfooxybenzoesäure erhalten. Wird eine wässrige Lösung des Nitrats in der Kälte mit kohlensaurem Barium oder Calcium behandelt, so entsteht eine Oxyazobenzoesäure.

Nitrat, $CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NO_3$ (138). Prismen, in kaltem Wasser schwer löslich. — Sulfat, $CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SO_4H$ (132). Sehr leicht lösliche, lange, schmale Blätter. — Basisches Sulfate (132), $(C_7H_4N_2O_2)_5\cdot (SO_4H_2)_2$? Durch wiederholtes Lösen des Sulfate in Wasser und Fällen mit Alkohol und Aether in kleinen Nadeln erhalten. — Platindoppelsalz, $(CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:NCl)_2PtCl_4$ (138). Gelbe Prismen. — Golddoppelsalz, $CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:NCl\cdot AuCl_3$ (139). — Perbromid, $CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:NBr_3$. Gelbe Prismen (136). — m-Diazobenzoesäure-Kaliumsulfit, $CO_2H\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SO_3K$. Aus dem Nitrat und neutralem schwefligsauren Kalium (132). Schmale, hellgelbe Blätter. Giebt mit Zinn und Salzsäure m-Hydrazinbenzoesäure.

m-Diazobenzoesäure-Aethylester. Das Nitrat, C₂H₅O·CO₂·C₆H₄·N:N·NO₃ (138), wird durch salpetrige Säure aus m-Amidobenzoesäureester erhalten. Es liefert beim Kochen mit Wasser m-Oxybenzoesäureester. Das Golddoppelsalz des Esters krystallisirt aus Alkohol in goldgelben Prismen.

Von dem m-Diazobenzaldehyd ist ein Zinn doppelsalz, (CHO·C₆H₄·N:NCl)₂·SnCl₄. durch Behandlung von m-Nitrobenzaldehyd mit Zinn und Salzsäure und Zusatz von salpetrigsaurem Natrium gewonnen worden (156). Unlösliche, weisse Nadeln. Schon bei gelindem Erwärmen mit Wasser entsteht m-Oxybenzaldehyd.

m-Diazobenzamid. Das Nitrat, NH₂·CO·C₆H₄·N:N·NO₃ (138), entsteht durch salpetrige Säure aus m-Amidobenzamid in alkoholisch ätherischer Lösung. Weisse, explosive Nadeln. Giebt beim Kochen mit Wasser m-Oxybenzoesäureamid. Bildet ein Platindoppelsals.

m-Diazohippursäure. Das Nitrat, (CO₂H·CH₂·NH)·CO·C₆H₄·N:N·NO₃ (140°, aus m-Amidohippursäurenitrat durch salpetrige Säure erhalten, krystallisirt in farblosen, explosiven Prismen. Mit Wasser gekocht liefert es m-Oxyhippursäure (141). Platin- und Golddoppelsalz sind krystallisirbar. Das Perbromid bildet gelbe Prismen.

m-Diazobenzonitril. Das Nitrat, CN·C₆H₄·N·N·NO₃ (142), aus m-Amidobenzonitril bei Gegenwart von viel überschüssiger Salpetersäure gewonnen, krystallisirt in schwer lobichen, explosiven Nadeln. Beim Kochen des Sulfats mit Wasser entsteht m-Oxybenzoesäurenitril. — Das Perbromid bildet gelbrothe Prismen.

Tribrom-m-Diazo ben zoesäure. Das Nitrat, CO₂H·C₆HBrBrBr·N·N·NO₃ (143), wurde durch Eintragen der Tribromamidobenzoesäure in rauchende Salpetersäure, Aufkochen der Lösung und Fällen mit Wasser erhalten. Explosive Nadeln, leicht löslich in Wasser, schwer in verdünnter Salpetersäure.

3. p-Diazobenzoes äure. Das Nitrat (144) bildet farblose, sehr explosive Prismen. — Perbromid (145).

m-Nitro-p-Diazobenzoesäure, C₆H₃(NO₂) N:N CO₂ (146). Durch Eintragen der entsprechenden Nitroamidosäure in kalten, mit salpetriger Säure fast gesättigten absoluten Alkohol in hellgelben, explosiven Blättchen erhalten. In kaltem Alkohol fast unlöslich.

m-Nitro-m-Amido-p-Diazobenzoesäure, $C_6H_2(NO_2)(NH_2) \stackrel{N:N}{\subset} O_3$ (147). Aus $C_6H_2(\stackrel{N}{N}O_2)(\stackrel{N}{N}H_2)(\stackrel{N}{N}H_2) \stackrel{C}{\sim} O_3H$. Messinggelbe, in kaltem Alkohol schwer lösliche Krystalle, die sich beim Kochen mit Säuren nicht zersetzen, beim Erhitzen mit Ammoniak Stickstoff entwickeln.

Diazoamidoderivate der Benzoesäure.

m-Diazo - m-A midobenzoes aure, CO2H·C6H4·N:N·NH·C6H4·CO2H, entsteht beim Vermischen der Lösungen von m-Diazobenzoesäurenitrat und m-Amidobenzoesäure (134), daher auch, wenn man salpetrige Säure in eine kalt gesättigte alkoholische Lösung von m-Amidobenzoesäure einleitet, bis der entstehende Niederschlag sich nicht mehr vermehrt (148, 135). Orangerothe, mikroskopische Prismen oder Körner, in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform und Schweselkohlenstoff fast unlöslich. Bei 180° verpussend. Die Verbindung ist eine ausgesprochene zweibasische Säure, zersetzt kohlensaure Salze, löst sich in Alkalien und wird daraus durch Säuren, auch durch Essigsäure, unverändert wieder Starke Salzsäure spaltet sie beim Erhitzen in m-Chlorbenzoesäure, m-Amidobenzoesäure und Stickstoff. Brom-, Jod- und Fluorwasserstoffsäure wirken analog. Durch freies Chlor oder Brom wird die Säure in substituirte Benzoesäuren übergeführt. Durch Kochen mit Jod und Wasser wurde eine Jodoxybenzoesäure erhalten (135). Mit Jodcyan oder Aethyljodid entsteht bei 100° m-Jod-Gewöhnliche Salpetersäure liefert Trinitrooxybenzoesäure. benzoesäure (149). Rauchende Salpetersäure zersetzt unter Feuererscheinung. Beim Kochen mit Alkohol entsteht Benzoesäure. Schweflige Säure liefert m-Sulfobenzoesäure.

Das Ammoniaksalz und die Alkalisalze zersetzen sich leicht in wässriger Lösung. Beim Kochen entsteht neben Amidobenzoesäure eine durch Salzsäure als rothes, amorphes Pulver fällbare Säure, $C_{14}H_{10}O_{5}$ (135).

Ammoniaksalz, C₁₄H₉N₃O₄(N H₄)₂. Mikroskopische Nadeln. — Kalium- und Natrium- salz krystallisiren in Warzen. — Barium- und Calciumsalz sind gelblich weisse, schwer lösliche Niederschläge. Silber- und Kupfersalz sind unlöslich.

Methylester (135). Gelbe Krystalle. Schmp. 160°.

Aethylester (135). Haarseine, gelbe Nadeln. Schmp. 1440.

p-Diazo-p-Amidobenzoesäure, CO₂H·C₆H₄·N:N·NH·C₆H₄·CO₂H(150). Orangegelbes Krystallpulver, selbst in siedendem Alkohol sehr schwer löslich.

m-Diazo-p-Amidobenzoesäure, $\overset{1}{C}O_{2}H \cdot C_{6}H_{4} \cdot \overset{3}{N} : N \cdot \overset{4}{N} H \cdot C_{6}H_{4} \cdot \overset{1}{C}O_{2}H$. Aus m-Diazobenzoesäurenitrat und p-Amidobenzoesäure (134).

p-Diazo-m-Amidobenzoesäure, $^{\circ}CO_{2}H\cdot C_{6}H_{4}\cdot \mathring{N}: N\cdot \mathring{N}H\cdot C_{6}H_{4}\cdot \mathring{C}O_{2}H$. Aus p-Diazobenzoesäurenitrat und m-Amidobenzoesäure (134).

Von der o-Diazo-o-Amidobenzoesäure ist nur das Chlorsubstitutionsprodukt CO₂H·C₆H₃Cl·N·N·NH·C₆H₃Cl·CO₂H bekannt, welches durch salpetrige Säure aus der betreffenden Amidochlorbenzoesäure als rothgelbes Krystallpulver erhalten wurde (149).

m-Diazoamidobenzol-Monocarbonsäure, $C_{18}H_{11}N_3O_2$. Die beim Vermischen der wässrigen Lösungen von Diazobenzolnitrat und m-Amidobenzoesaure (5) entstehende Säure ist identisch mit derjenigen, die sich auf gleiche Weise aus Anilin und m-Diazobenzoesäure bildet (11). Sie kann danach entweder Diazobenzol-m-Amidobenzoesäure $C_6H_5N:N:NH:C_6H_4:CO_2H$, oder $M:C_6H_4:CO_2H$, sein. Vergl. übrigens 157). Sie bildet einen hellgelben, krystallinischen Niederschlag, schwer löslich in Alkohol, leicht in Aether, aus welchem sie in kleinen Blättchen oder Körnern krystallisirt.

Die Lösung in Ammoniak oder Alkalien giebt mit allen Schwermetallen unlösliche Niederchläge. Das Platindoppelsalz fällt aus ätherischer Flüssigkeit in gelblich weissen, rundichen Blättern nieder. — Limelia Piarrie

وفنونيا .

Lange, brette Nation, som Erector vir senvalt sem storie.

Beim Kochen mit Wieser leiem die Tuzozimmienuren die Battlen (Joher andere Emsetzingen i. 100, 171.

116420Hittowooxindol. Das Chlorid. CININ C.H. NH Coldigeibe Maier, Goldigeibe Maier, Goldigeibe Maier, 555 N:N oder CO₂H C₃H₁ CO₂ viction lasen, ther less controlled the controlled to the controlled the control

h was ma housen Alkohol umkrystallisiren lassen, aber le in a season and Schevisure zerfallen. Die Verbinden Das salzsaure Salz sowie das l'a The street charter

COCHEC C. H. N. N. N. H. C. H. OCH. es minisches Pulver, at a

 $||_{q_{10}\theta_{10}e_{10}\theta_{10}}| = C_{10}\theta_{10} \sum_{i=1}^{N} C_{10}^{(N)}$ Limited Broken and the same of

Acthylester, C16H13N3O6(C2H5)2. Lange, schmale, gelbrothe Blättchen, in heissem Alkohol ziemlich leicht löslich. - Methylester dem vorigen ähnlich.

Anhang.

Diazoimide und Azimidoverbindungen.

Die Diazoperbromide werden, wie schon erwähnt, durch Behandlung mit Ammoniak in Verbindungen übergesührt, die man als »Diazoimide« bezeichnet, und für welche die einwerthige Gruppe $-N < N \atop N$ charakteristisch ist.

Mit diesen Diazoimiden isomer sind die »Azimidoverbindungen«, welche die zweiwerthige Gruppe -N NH enthalten und durch Behandlung der aromatischen Orthodiamidoverbindungen mit salpetriger Säure gewonnen werden.

$$\begin{array}{cccc} C_6H_5 \cdot N \overset{N}{\searrow}_N & C_6H_4 \overset{N}{\searrow}_N NH \\ \text{Diazobenzolimid} & \text{Azimidobenzol.} \\ CO_2H \cdot C_6H_4 \cdot N \overset{N}{\searrow}_N & CO_2H \cdot C_6H_3 \overset{N}{\searrow}_N NH \\ \text{Diazobenzoesäureimid} & \text{Azimidobenzoesäure.} \end{array}$$

Nach der angegebenen Constitution gehören diese beiden Klassen von Verbindungen nicht mehr zu den eigentlichen Diazoverbindungen; sie sollen aber wegen der nahen Beziehungen zu den letzteren hier angesügt werden.

Diazoimide.

Man erhält diese von GRIESS (5), entdeckten Verbindungen aus den Diazoperbromiden durch Behandlung mit kaltem, wässrigen Ammoniak. Die Reaction ist eine ganz allgemeine. Mit Ausnahme der Diazosulfonsäuren (Sulfondiazide), welche keine Perbromide bilden, lassen sich somit sämmtliche Diazoverbindungen in die entsprechenden Diazoimide überführen.

Constitution. Von den beiden Formeln $C_6H_3 \cdot N : N : N$ und $C_6H_5 \cdot N = N$ welche für das Diazobenzolimid in Betracht kommen können, wurde die letztere schon wegen der verhältnissmässig grossen Beständigkeit der Verbindung und wegen ihrer durch nascirenden Wasserstoff bewirkten Reduction zu Ammoniak und Anilin von Kekule (177) für die wahrscheinlichste erklärt. Sie wurde dann ausser Zweifel gestellt durch die von E. Fischer (175) beobachtete Entstehung des Diazobenzolimids aus dem Nitrosophenylhydrazin durch einfache Wasserab-

spaltung:
$$C_6H_5\cdot N \stackrel{NH_2}{\stackrel{}{\sim}} = H_2O + C_6H_5\cdot N \stackrel{N}{\stackrel{}{\sim}} N$$

Das aus Diazobenzolperbromid und Aethylamin erhaltene » Aethyldiazobenzolimid « (5), welches als Aethylderivat des Diazobenzolimids mit der obigen Formel des letzteren nicht vereinbar sein wurde, war in Wirklichkeit das »Diazobenzoläthylamin«, C6H5·N:N·NH·C2H5 (103).

Diazobenzolimid, $C_6H_5 \subset N \atop N$. Trägt man Diazobenzolperbromid in wässnges Ammoniak ein, so wird es unter erheblicher Wärmeentwicklung zu Brom-

ammonium und dem als schweres, noch braun gefärbtes Oel ausfallenden Diazobenzolimid zersetzt (5): $C_6H_5 \cdot NBr \cdot NBr_2 + 4NH_3 = C_6H_5 \cdot N \cdot N + 3NH_4Br$.

Durch Destillation mit Wasserdampf und schliesslich im Vacuum lässt es sich reinigen. — Nitrosophenylhydrazin spaltet sich in wässriger Lösung schon in der Kälte freiwillig in Diazobenzolimid und Wasser (s. oben). Schneller verläuft die Spaltung beim Erhitzen, doch muss dann die Flüssigkeit zur Vermeidung secundärer Zersetzungen stark alkalisch gemacht werden (175).

Darstellung. Rohes, salzsaures Phenylhydrazin wird in 15 Thln. Wasser gelöst und zu der auf Zimmertemperatur abgekühlten Lösung allmählich überschüssiges salpetrigsaures Natrium hinzugefügt. Man erhitzt dann am aufsteigenden Kühler langsam zum Kochen, nimmt nach dem Aufhören der Gasentwicklung das ausgeschiedene Diazobenzolimid in Aether auf und reinigt es schliesslich durch Destillation im Wasserdampfstrom (176).

Auch durch Umsetzung von Diazobenzolsalzen mit Phenylhydrazin oder dessen Salzen in wässriger Lösung wird neben Anilin Diazobenzolimid erzeugt: C_6H_5 : $NH \cdot NH_2 + C_6H_5 \cdot N : NCl = C_6H_5 \cdot NH_2 \cdot HCl + C_6H_5N_3$. Es bildet sich endlich, wenn eine Lösung von Diazobenzolsulfat und salzsaurem Hydroxylamin in kalte, verdünnte Sodalösung eingetragen wird: $C_6H_5 \cdot N : N \cdot SO_4H + NH_4OCl = C_6H_5N_3 + SO_4H_2 + HCl + H_2O$ (176).

Schweres, blassgelbes Oel von sehr charakteristischem, betäubendem, aromatisch-ammoniakalischem Geruch, in Alkohol und Aether ziemlich leicht, in Wasser nur spurweise löslich. Mit Wasserdampf und ebenfalls bei Wasserbadhitze im Vacuum ist es unzersetzt flüchtig, während es sich bei dem Versuch der Destillation unter gewöhnlichem Luftdruck unter Explosion zersetzt. Concentrirte Salzsäure und Kalilauge sind ohne Einwirkung.

Starke Salpetersäure und Schwefelsäure lösen es unter Zersetzung. Nascirender Wasserstoff (Zink und Schwefelsäure) reducirt das Diazobenzolimid in alkoholischer Lösung zu Ammoniak und Anilin: $C_6H_5\cdot N_3+4H_2=C_6H_5\cdot NH_2+2NH_2$.

Substitutionsprodukte des Diazobenzolimids werden durch Einwirkung von Ammonial auf die betreffenden substituirten Diazobenzolperbromide erhalten (64):

 $C_6H_4\mathring{Cl}^1\mathring{N}_3$. Leicht schmelzbare Krystalle. — $C_6H_4\mathring{Br}^1\mathring{N}_3$. Bei 20° schmelzende Schuppen. explosiv, aber mit Wasserdampf destillirbar. — $C_6H_3\mathring{Br}\mathring{Br}^3\mathring{N}_3$. Bei 62° schmelzende Nadeln. — $C_6H_3\mathring{Br}\mathring{Br}\mathring{Br}\mathring{Br}\mathring{Br}^3\mathring{N}_3$. Schmp. 59° (66). — $C_6H_4^1\mathring{J}^1\mathring{N}_3$. Gelblich weisse, mit Wasserdampf flüchtige Krystalle von aromatischem Geruch. — $C_6H_4(N\mathring{O}_2)\mathring{N}_3$. Bei 52° schmelzende, weisse Nadeln. — $C_6H_4(N\mathring{O}_2)\mathring{N}_3$. Gelbe Blättchen. Schmp. 71°.

Diazonitroanisolimid, CH₃O·C₆H₃(NO₂)N₃ (120). Gelbe Nadeln.

Diazo-Azobenzolimid, C₆H₅·N:N·C₆H₄·N₃ (159). Aus dem Perbromid des Diazo-Azobenzols. Hellgelbe, explosive Nadeln, unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in Aether.

o-Diazobenzoesäureimid. Lange Nadeln. Schmp. 145°. Schon bei 100° sublimirend. In siedendem Wasser ziemlich leicht löslich.

m-Diazobenzoesäureimid. Dünne Blättchen, leicht löslich in Alkohol und Aether, schwerer in siedendem Wasser. Schmp. 160°. Die Verbindung entsteht auch (neben Diazobenzolimid, Amidobenzoesäure und Anilin), wenn Diazobenzolnitrat auf m-Hydrazinbenzoesäure, oder wenn umgekehrt m-Diazobenzoesäurenitrat auf Phenylhydrazin einwirkt (132).

Das Silbersalz ist ein weisser, amorpher Niederschlag.

p-Diazobenzoesäureimid. Dünne Blättchen. Schmp. 185°.

m-Diazobenzonitrilimid, CN·C₆H₄·N₃ (142). Krystallisirt aus Alkohol in langen, hellgelben Nadeln. Schmp. 57°.

Diazohippursäureimid (145). — Diazoanissäureimid (145).

Azimidoverbindungen.

Als Azimidoverbindungen bezeichnet GRIESS (45) die den Diazoïmiden isomeren Produkte der Einwirkung von salpetriger Säure auf Orthodiamidoverbindungen.

Constitution. Frühere Annahmen gingen dahin, dass in diesen Verbindungen der zweiwerthige Atomcomplex $\frac{-NH}{N:N}$ (178), oder dass darin neben einer Amidogruppe eine Diazogruppe enthalten sei (44), wonach also das Azimidobenzol, $C_6H_4 < \stackrel{NH}{N:N}$, oder aber $C_6H_3(NH_2) < \stackrel{N}{\parallel}$ sein würde.

Dem gegenüber zeigte Griess (45), dass in den Azimidoverbindungen die Gruppe $-\frac{N}{N}$ NH, für das Azimidobenzol somit die Formel C_6H_4 $\frac{N}{N}$ NH angenommen werden muss. Sein Beweis gründet sich namentlich auf die That-

sachen, dass die beiden Nitrouramidobenzoesäuren, CO₂H·C₆H₃/NO₂

und $C\dot{O}_2H\cdot C_6H_3$ $\dot{N}H\cdot CO\cdot NH_2$, beim Kochen mit concentrirter Kalilauge unter Bildung von Kohlensäure in eine und dieselbe Azimidobenzoesäure übergeführt werden, und dass in ganz analoger Weise auch die beiden entsprechenden Amidouramidobenzoesäuren mit salpetriger Säure eine und dieselbe Azimidouramidobenzoesäure, $CO_2H\cdot C_6H_3$ $\overset{N}{\longrightarrow}$ $N\cdot CO\cdot NH_2$, liefern.

(Von den beiden früheren Ansichten würde die erste die Entsehung je zweier isomerer Säuren, wie CO₃H·C₆H₃
NH und CO₃H·C₆H₃
NH verlangen, während nach der zweiten eine Azimidosäure überhaupt nicht entstehen könnte.)

Durch Zinn und Salzsäure werden die Azimidoverbindungen zu Diamidoverbindungen und Ammoniak reducirt (45).

Azimidobenzol, $C_6H_4 \stackrel{N}{\underset{N}{\smile}} NH$ (44). Durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kalium auf eine sehr verdünnte schwefelsaure Lösung von o-Diazoamidobenzol erhalten. Weisse, perlmutterglänzende Nadeln. Schmp. 98.5°.

Azimidonitrobenzol, $C_6H_8(NO_2) \stackrel{N}{\underset{N}{\longrightarrow}} NH$. Diese am längsten bekannte Azimidoverbindung wurde aus o-Diamidonitrobenzol durch salpetrige Säure erhalten (179). Lange, glänzende Nadeln, schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser, sehr leicht in Alkohol und Aether, bei 211° schmelzend, in etwas höherer Temperatur unter nur theilweiser Zersetzung sublimirbar. Die Verbindung reagirt sauer, löst sich leicht in Alkalien oder Ammoniak und bildet krystallisirbare Salze:

Kaliumsalz, C₆H₃(NO₂) NK. Flache, alkalisch reagirende Prismen, leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Kalilauge. — Ammoniaksalz, Nadeln, die das Ammoniak leicht verlieren. — Silbersalz, weisser, amorpher Niederschlag, der schon bei gelindem Erhitzen verpufft.

Azimidotoluol, C₆H₃(CH₃):N₃H (44). Aus dem o-Diamidotoluol, CH₃·C₆H₃·NH₂·NH₂. Krystallisirt aus Toluol in grossen, farblosen, toluol-haltigen Prismen, die an der Luft, schneller über Schwefelsäure, unter Abgabe ihres Toluolgehalts zu einem weissen Pulyer zerfallen. Die Verbindung schmilzt bei 83° und ist bei 323° ohne erhebliche Zersetzung destillirar. Sie ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform und heissem Toluol, etwas schwerer in Aether, ziemlich leicht in heissem Wasser. Durch Erhitzen mit Salzsäure auf 160° oder mit Wasser auf 200° wird sie nicht verändert. Sie zeigt den Charakter einer schwachen Base, löst sich sehr leicht in concentrirter Salzsäure und liesert beim Verdampsen dieser Lösung ein krystallinisches Salz, welches aber schon durch Wasser zersetzt wird.

Das Platindoppelsalz lässt sich aus Salzsäure in schönen, goldgelben Prismen krystallisut erhalten.

Azimidophenylurethan, $C_6H_4 \stackrel{N}{\searrow} N \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (180). Entsteht als Niederschlag beim Vermischen ziemlich concentrirter Lösungen von salzsaurem o-Amidophenylurethan und salpetrigsaurem Kalium. Es krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln, die bei 73° schmelzen.

Azimidobenzoesäuren, CO₂H·C₆H₃ NH (51, 151, 45, 159). Diese Säuren entstehen durch Einwirkung von salpetriger Säure aus denjenigen beiden Diazobenzoesäuren, in welchen die beiden Amidogruppen sich in der Ortnostellung zu einander befinden.

Starke, einbasische Säuren, deren Salze meistens gut krystallisiren. Von rauchender Salpetersäure scheinen sie selbst in der Wärme nicht verändert zu werden.

- 1. β-Azimidobenzoesäure. Aus C¹O₂H·C₆H₃·N³H₂·N⁴H₂. Kurze, weisse Nadeln, sehr schwer in heissem, nur spurweise in kaltem Wasser löslich. Nur zum kleinen Theil unzersetzt sublimirbar (51).
- 2. γ-Azimidobenzoesäure. Aus CO₂H·C₆H₃·NH₂·NH₂. In heissem Wasser etwas leichter lösliche, lange, haarfeine, seideglänzende Nadeln (51).

Die beiden Azimidobenzoesäuren entstehen auch aus den entsprechender Azimidouramidobenzoesäuren durch Kochen mit Wasser. Letztere Säuren werden aus den betreffenden beiden Amidouramidobenzoesäuren durch salpetrige Säure gewonnen:

Azimidouramidobenzoesäuren,
$$CO_2H \cdot C_6H_3 \stackrel{N}{\smile} N \cdot CO \cdot NH_3$$
.

- 1. β-Säure. Sowohl aus der β-Amidouramidobenzoesäure, CO₂H·C₆H₂(NH₂)·NH·C·NH₂, wie aus der isomeren δ-Säure, CO₂H·C₆H₂(NH₂)·NH·CO·NH₂, erhalten.
 - γ-Säure. Aus der γ-Amidouramidobenzoesäure, CO₂H·C₆H₃(NH₂)·NH·CO·NH₂.
 O. JACOBSEN.

Dichte. 231

Dichte.*) Einleitung. Dichte und specifisches Gewicht werden häufig als gleichbedeutende Grössen angesehen, eine Ansicht, die indess nicht richtig ist.

Die Dichte eines Körpers ist die Masse der Volumeneinheit; das specifische Gewicht ist dagegen das Gewicht der Volumeneinheit; also der Druck, den die Masseneinheit in Folge der Schwerkraft auf ihre Unterlage ausübt. Dabei wird als Einheit der Dichte und des specifischen Gewichtes Masse und Gewicht der Volumeneinheit eines bestimmten Körpers von bestimmter Temperatur und unter bestimmtem Druck gewählt. Bei festen und flüssigen Körpern wird als Normalkörper Wasser von 4°C. angenommen, auf diesen sollte das specifische Gewicht bei allen Angaben reducirt werden, um so die einzelnen Werthe ohne weitere Umrechnungen vergleichbar zu machen.***)

Bei Gasen dient als Vergleichssubstanz Wasser von 4° C. oder Lust oder Wasserstoff bei einem Druck von 760 Millim. und bei 0° C. Zu besonderen Betrachtungen setzt man auch das specifische Gewicht des Wasserstoffs gleich zwei.

In absolutem Maasse ist das specifische Gewicht, da es einen Druck unter dem Einfluss der Schwere darstellt, gmal grösser als die Dichte, eine Masse; dabei bezeichnet g die Beschleunigung durch die Schwere, die auf alle Körper gleich wirkt. Dichte und specifisches Gewicht sind also einander proportional und werden dadurch, dass beide auf Wasser = 1 bezogen werden, numerisch gleich. Die Bestimmung der einen Grösse giebt daher auch die andere.

Aus der Dichte leiten sich andere Grössen von grosser Bedeutung ab. -

Als Molekularvolumen oder specifisches Volumen ***) definirt man das Volumen, welches ein durch das Molekulargewicht eines Körpers bestimmtes Gewicht einnimmt. Der reciproke Werth der Dichte d giebt das Volumen v der Gewichtseinheit; dieses, multiplicirt mit dem Molekulargewicht M, giebt das Molekularvolumen V, so dass

 $V = \frac{M}{d} = vM$.

Da bei vielen Verbindungen das Molekulargewicht eine sehr grosse Zahl ist, so werden kleine Fehler in der Bestimmung der specifischen Gewichte sehr stark vergrössert, und wenn sie bei ersteren sich erst in den Decimalstellen finden, hier schon in den Einheiten zeigen. Procentisch bleibt der Fehler natürlich der gleiche.

Multiplicirt man das reciproke specifische Gewicht statt mit dem Molekulargewicht eines Elementes mit dem Atomgewicht, so erhält man das Atomvolumen.***)

^{*) 1)} VAN DER WAALS, Die Continuität des gasförmigen und flüssigen Zustandes deutsch von F. Roth, Cap. 12. 1881. 1a) K. Onnes, Abh. kgl. Akad. d. Wetensch. Amsterdam 1881. Beibl. 5, pag. 718. 1b) Mendelejeff, Chem. Ber. 17, Ref. pag. 129. 1884; Beibl. 8, pag. 477. 2) T. E. Thorre und A. W. Rücker, J. Chem. Soc. 45, pag. 135. 1884; Beibl. 8, pag. 478. 3) Avenarius. J. Russ. Phys. Chem. Ges. 16, pag. 242 u. 249. 1884; Beibl. 8, pag. 806, s. dort auch die Polemik hierüber.

Um aus dem direkt erhaltenen specifischen Gewicht das auf Wasser von 4° und auf den luftleeren Raum reducirte specifische Gewicht zu erhalten, muss eine Correctur angebracht werden. Ist (vergl. auch E. MACH, Carl. Rep. 7, pag. 317, 1871) λ die auf Wasser bezogene Dichte der Luft (sie ist nahezu = 0.0012), Q die Dichte des Wassers, das zur Beobachtung gedient hat, und ist s das direkt bestimmte specifische Gewicht, so wird das wahre specifische Gewicht S. $S = s(Q - \lambda) + \lambda$.

Wir werden stets den Ausdruck Molekularvolumen und Atomvolumen benutzen, da mit dem Prädikat »specifisch« belegte Eigenschaften sich meist auf die Gewichtseinheit beziehen. In diesem Sinn wird auch neuerdings wieder der Ausdruck specifisches Volumen benutzt, es ist 425 Volumen der Gewichtseinheit. Mit Schiff die Ausdrücke Molekularsphäre und Atomsphäre 120 benutzen, scheint uns nicht zweckmässig. Vergl. Bd. 1, pag. 148.

Das Molekularvolumen stellt aber nicht den Raum dar, welchen die Moleküle selbst einnehmen, sondern in ihm ist auch noch der zwischen den Molekülen befindliche von gewöhnlicher Materie freie Raum enthalten. Die experimentell bestimmte Dichte ist ja nicht diejenige der Moleküle selbst, d. h. der Quotient aus ihrer Masse durch das von ihnen eingenommene Volumen, sondern der Quotient aus ihrer Masse durch den von ihnen selbst eingenommenen Raum plus den zwischen ihnen liegenden Räumen,*) worauf schon Berzelius hinwies.

Das Molekularvolumen giebt daher offenbar nur dann ein relatives Maass für die Volumina der Moleküle verschiedener Körper, wenn entweder die sämmtlichen Moleküle genau aneinander liegen (dann müssten wir eine continuirliche Raumerfüllung durch Materie annehmen), oder wenn das Gesammtvolumen bei allen Körpern genau das gleiche Vielfache des Volumeninhalts der Moleküle selbst ist. Temperaturen und Drucke, bei denen man ehesten einfache Beziehungen erwarten könnte, hat man früher als entsprechende Zustände bezeichnet. Für die festen Körper sollten es die Schmelzpunkte, für die Flüssigkeiten die Temperaturen sein, bei denen ihre Dämpfe gleiche Spannkräfte besitzen, also z. B. die Siedepunkte.

Aber erst durch die Untersuchungen von van der Waals (1) und Onnes (12) haben wenigstens für die Flüssigkeiten unter gewissen Bedingungen die entsprechenden Zustände, die er übereinstimmende nennt, eine scharfe Bestimmung erhalten, während wir für die sesten Körper noch keine sicheren Anhaltepunkte haben.

Nach der van der Waals'schen Theorie ist bei übereinstimmenden Zuständen für alle Körper, wenn wieder v das Volumen der Gewichtseinheit, M das Molekulargewicht ist

$$\frac{vM}{b} = \text{const.}, \text{ oder } vM = \text{const.}b.$$

Da aber die Grösse b für alle Körper ein gleiches Vielfaches von dem Volumen der Moleküle in der Gewichtseinheit darstellt, so ist vM hier dem Volumen der Moleküle bei allen Körpern in gleicher Weise proportional, giebt also ein relatives Maass für dasselbe. Die Siedepunkte, wie sie unter Atmosphärendruck erhalten werden, entsprechen ungefähr übereinstimmenden Zuständen; es ist daher auch erklärlich, dass die bei ihnen bestimmten Molekularvolumina Regelmässigkeiten zeigen, welche die bei beliebigen Temperaturen, etwa bei 0° ermittelten, nicht aufweisen.

Beim Siedepunkt besitzen z. B. die Essigsäure und das isomere Methylformiat nahezu dieselben Molekularvolumina 63·5—63·8 und 63·4, während dies bei der Temperatur 0° nicht der Fall ist, hier sind sie 55·6—55·8 und 60·1. Aehnliches gilt auch von anderen Isomeren.

Die Dichte ist mit dem eben entwickelten Begriffe von Molekularvolumen eine der wichtigsten Eigenschaften der verschiedenen Körper; sie darf aber nicht, wie aus dem obigen hervorgeht, blos bei gewöhnlicher Temperatur bestimmt werden, sondern innerhalb möglichst weiter Temperaturgrenzen. Dies geschieht, wenn einmal für eine Temperatur die Dichte gegeben ist, durch die Bestimmung des Ausdehnungscoefficienten **), vergl. Bd. I, pag. 156.

^{*)} Die mittlere Dichte der Moleküle selbst und der sie umgebenden Aetherhülle lässt uch aus den unter Aggregatzustand, pag. 153, gegebenen Daten berechnen, aus denen das Verhältere der von den Molekülen eingenommenen Raumes und dem Gesammtvolumen folgt. Es ergicht sich z. B. die wirkliche Dichte des Luftmoleküles zu 7.

^{**)} T. E. Thorre und A. W. Rücker (1b) haben im Anschluss an Mendelejery (2) suseigen gesucht, dass, wenn V_0 und V_t die Volumina, D_0 und D_t die Dichten bei 0° und t

Dichte. 233

Man kann nach der Bestimmung der Molekularvolumina die Frage stellen, ob sich dieselben als Summe der Volumina der in ihnen enthaltenen Atome darstellen.

Ist 2. B. eine Verbindung $A_a + B_b + C_c + D_d$... gegeben (ABCD sind die Zeichen für die Elemente, und die Indices geben an, wie oft deren Atome in der Verbindung enthalten sind) mit dem Molekularvolumen V, und ist letzteres gleich der Summe der einzelnen Atomvolumina, so kann man folgende Gleichung aufstellen:

$$V = [av_A + bv_B + cv_C + \dots].$$

Dabei bezeichnen $v_A v_B \dots$ die Volumina, welche den Atomen der Elemente ABC.... zukommen. Um die Werthe von $v_A v_B....$ zu bestimmen, vergleicht man die Molekularvolumina von Verbindungen, in denen a, b, c verschiedene Werthe haben. Event. bestimmt man auch zunächst das Molekularvolumen einer Gruppe A_aB_b . Dies ist z. B. der Fall, wenn man die Molekularvolumina der einzelnen Glieder einer homologen Reihe von einander subtrahirt. Dann erhält man die Molekularvolumina von CH₂. Eine Vergleichung der Aldehyde mit den Säuren liefert v(O), eine Vergleichung von Oxyden und Sulfiden hieraus dann v(S). Hat man das Atomvolumen des Wasserstoffs gefunden, so folgen diejenigen des Chlors, Broms, Jods etc. aus den Haloidsubstitutionsprodukten. Auf einige specielle Beispiele werden wir später zurückkommen. Zu beachten ist bei diesen Berechnungen stets, ob die Art der Bindung der Elemente in den betreffenden Verbindungen eine gleiche ist oder nicht, ob Doppelbindungen (Lücken nach Brühl) auftreten u. s. f.

Wir wollen gleich hier bemerken, dass die oben aufgestellte Gleichung durchaus keine allgemeine Gültigkeit hat, davon ganz abgesehen, dass die einzelnen Elemente meist nicht mit dem Atomvolumen in die Verbindung eintreten, welches ihnen im unverbundenen Zustande zukommt. Das Atomvolumen eines Elementes in einer Verbindung bezeichnet Schröder als eine Stere (s. w. u.). Körper von g^{lei}chem Molekularvolumen, nennt er isoster. Haben die Molekularvolumina analoger Paare gleiche Differenzen, so spricht er von Parallelosterismus.

> Methoden zur Bestimmung der specifischen Gewichte. Specifisches Gewicht der festen Körper.*)

1. Die einfachste Methode wäre genau abgemessene Volumina der festen Körper herzustellen and diese zu wägen, indess ist dies nicht mit der erforderlichen Genauigkeit möglich. Nichtsdestoweniger ist ein solches Verfahren hin und wieder empfohlen worden (3).

bedeuten, T_1 die absolute kritische Temperatur, T=273+t und a eine Constante ist, die Gleichung gilt:

$$\frac{V_0}{V_t} = \frac{aT_1 - T}{aT_1 - 278} \text{ und } \frac{D_t}{aT_1 - T} = \frac{D_0}{aT_1 - 273}.$$
Bei einer grossen Zahl von Substanzen ist a sehr nahe gleich 2, nämlich (1.97 \pm 0.05),

daraus folgt:

$$\frac{V_0}{V_t} = \frac{2\,T_1 - T}{2\,T_1 - 273} \quad \text{und} \quad \frac{D_t}{2\,T_1 - T} = \frac{D_0}{2\,T_1 - 273}.$$

Die Dichte einer Flüssigkeit ist sehr nahe proportional der Zahl, die man erhält, wenn man die absolute Temperatur von der doppelten kritischen abzieht. Weiter folgt aber:

$$T_1 = \frac{TV_t - 273}{a(V_t - 1)}.$$

Stellt sich bei weiteren Untersuchungen heraus, dass a wirklich für alle Körper den gleichen Werth besitzt, so liefert der Ausdehnungscoefficient ein bequemes Mittel zur Berechnung der entischen Temperaturen.

Gegen diese Betrachtungen sind neuerdings Bedenken von AVENARIUS (3) u. A. erhoben

9) 3) A. GANNAL, Mondes 47, pag. 158. 1878; Beibl. 3, pag. 254. S. F. РЕСКНАМ, Chem. News 39, pag. 97. 1879; Beibl. 3, pag. 771. 1879. RUMANN, C. Bl. [2] 10, pag. 716. 1879;

2. Man wägt den Körper und wirst ihn in eine calibrirte, theilweise mit einer Flüssigkeit gefüllte Röhre, aus der Volumänderung der Flüssigkeit ergiebt sich das Volumen (v) des Korpers und hieraus und aus seinem Gewicht p unmittelbar das specifische Gewicht $s = \frac{p}{v}$ (4).

Eventuell kann man auch durch Anbringen seitlicher Ansatzröhren und besonderer Vorrichtungen, durch die ein Stöpsel bis zur selben Stelle aufgezetzt wird, die Volumänderung in vergrössertem Maasse erscheinen lassen. Solche Verfahren haben z. B. P. Gisevius (5,, Brügelmann (6), Phipson (6a), J. J. Dobbie und J. B. Hutcheson (6b) u. A. vorgeschlagen Diese Methoden sind aber nicht sehr genau.

Den Apparat von Al. Biruni (6c), bei dem die verdrängte Flüssigkeit aus einem seitlich angesetzten Rohr aussliesst und gewogen wird, haben ECKFILDT und DUBOIS (7) in etwas anderer Form angewandt.

3. Man verwendet das Archimedische Princip, nach dem ein Körper in einer Flüssigkeit so viel an Gewicht verliert, als das von ihm verdrängte Flüssigkeitsvolumen wiegt.

Man wägt dazu den Körper für sich, sein Gewicht sei P. Er wird dann an einem dünnen Faden oder besser an einem dünnen Draht an dem einen Ende des Wagebalkenaufgehängt und in Wasser getaucht, das Gewicht von Draht und Körper zusammen sei P1, dann entsernt man den Körper, wägt den Draht, während er ebenso weit in die Flüssigkeit eintaucht, wie wenn er den Körper trägt;*) sein Gewicht sei P_2 . $P_1 - P_2$ ist dann das Gewicht de Körpers im Wasser, $P-(P_1-P_2)$ sein Gewichtsverlust und

$$s = \frac{P}{P - (P_1 - P_2)}.$$

 $s = \frac{P}{P - (P_1 - P_2)}.$ Löst sich der zu untersuchende Korper im Wasser, so bestimmt man seinen Gewichtsverlust in einer Flüssigkeit, in der er nicht löslich ist und hat diesen dann mit dem specifischen Gewicht Beibl. 4, pag. 82. 4) H. Schiff, Lieb. Ann. 107, pag. 59. 1858; Phipson, Dingl. J. 166, pag. 79. 1862; G. OSANN, POGG. Ann. 106, pag. 334. 1859. 5) GISEVIUS, Inaug.-Diss. Bonn 1882. Beibl. 7. pag. 324. 6) Brugelmann, Zeitschr. f. anal. Chem. 21, pag. 178. 1882; Beibl. 6, pag. 417. 6a) L. Phipson, Dingl. J. 166, pag. 79. 1862. 6b) J. J. Dobbie u. J. B. Hutcheson, Phil. Mag. [5] 17, pag. 459-462. 1884; Beibl. 8, pag. 679. 6c) AL BIRUNI, J. of. the Americ. Oriental. Soc. 6, pag. 54. 1858. 7) ECKELDT u. DUBOIS, SILL. J. [2] 22, pag. 294. 1856. BOUDREAUX, Mondes 47, pag. 379. 1878; Beibl. 3, pag. 234. 7a) STOLBA, ERDMANN'S J. 97. pag. 503. 1866. 8) GADOLIN, POGG. Ann. 106, pag. 213. 1859. 9) G. TSCHERMAK, Wien. Ber. 47, pag. 294. 1863. 9a) N. KHANONIKOFF, J. of the Americ. oriental. Soc. 6, pag. 86 ff. 1858. 10) RAIMONDI, C. R. 43, pag. 437. 1856; CH. EMY, C. R. 43, pag. 618. 1856 (darnach hat AUBERTIN diese Methoden schon 1835 angegeben). 11) CH. LANGBERG, POGG. Ann. 100. pag. 299. 1859. 12) BUGUET, J. de Phys. [1] 9, pag. 93-94. 1880. 13) JOLLY, Münchener Ber. 1864, Bd. 1, pag. 162; S. v. Wroblewski, Wied. Ann. 2, pag. 496. 1871. 14) E. Wiede-MANN, WIED. Ann. 17, pag. 983. 1882. 18) FLECK, POGG. Ann. 113, pag. 160. 1801. 19) MOHR, POGG. Ann. 113, pag. 655. 1861. 20) G. v. PIOTROWSKI, POGG. Ann. 114. pag. 591. 1861. 21) SAY, GILBERT'S Ann. 2, pag. 230. 1799; Ann. Phys. 23, pag. 1. 1797 VOLPICELLI, Arch. de Gen. 26, pag. 347. 1857. 22) KOPP, LIEBIG, Ann. [2] 35, pag. 17. 1840 23) REGNAULT, POGG. Ann. 66, pag. 445. 1845; Ann. Chim. Phys. [3] 14, pag. 207. 24) Fr. Ri DORFF, WIED. Ann. 6, pag. 288. 1879. 25) A. PAALZOW, WIED. Ann. 13, pag. 332. 1881 26) Grassi, Dingl. J. 104, pag. 428. 1847. 27) F. Schaffgotsch, Pogg. Ann. 116, pag. 270 1862. 28) CHURCH, Min. Mag 1877, pag. 237; THOULET, Bull. Soc. chim. 1879, pag. 1; V. GOLDSCHMIDT, N. Jb. f. Min. 1881; Beibl. 5, pag. 161. 29) C. ROHRBACH, WIED. Ann. 20 pag. 169. 1883. 30) R. Breon, C. R. 90, pag. 626. 1880; Beibl. 4, pag. 305. 31) Sonstan Chem. News 29, pag. 127. 1874. 32) D. KLEIN, C. R. 93, pag. 318. 1881; Beibl. 5, pag. 754 33) SERRA CARPI, C. R. 64, pag. 659. 1867. 33a) J. THOULET, C. R. 99, pag. 1072. 1884. 33b) J. L. Andreae, Kolbe, J. 30, pag. 312. 1884.

*) Eine direkte Berechnung des Gewichtsverlustes des Drahtes aus seinen Dimensionen 🖼 deshalb nicht statthast, weil die capillar an ihm emporsteigende und bei benetzenden Flussugketter .ihn nach unten ziehende Flüssigkeitsmenge mit in Betracht kommt, deren Gewicht eventu: grosser sein kann als der Gewichtsverlust des Drahtes.

Dichte. 235

der betreffenden Flüssigkeit in Bezug auf Wasser zu multipliciren, um die entsprechende Grösse für Wasser zu finden. Hierbei ist zu berücksichtigen, dass sich auf den meisten Körpern aus Salzlösungen Salz condensirt und so ihr specifisches Gewicht zu gross erscheinen lässt (3 a).

Als Flüssigkeit für lösliche Körper benutzt STOLBA (7a) und J. L. ANDREAE (33b) eine gesättigte Lösung derselben.

GADOLIN (8) und G. TSCHERMAK (9) äquilibriren zunächst in der Luft an einer zweiarmigen Wage, deren beide Arme getheilt sind, den zu untersuchenden Körper durch einen andern von bekanntem specifischem Gewicht (einen Läufer), tauchen dann, GADOLIN beide, G. TSCHERMAK nur den zu untersuchenden in Wasser und verschieben den Läufer so lange, bis wieder Gleichgewicht vorhanden ist. Aus den Verschiebungen lässt sich ohne Weiteres das Verhältniss der specifischen Gewichte ermitteln. Eine derartige Methode haben übrigens nach arabischen Quellen schon Archimedes und seine arabischen Nachfolger (9a) angewandt.

Statt den Gewichtsverlust eines Körpers beim Eintauchen in Wasser zu bestimmen, kann man zuch die ersterem gleiche Gewichtszunahme ermitteln (10), die ein auf einer Wagschaale stehendes, mit Wasser gefülltes Gefäss erfährt, wenn man den betreffenden Körper in dasselbe eintaucht.

4. Man legt den Körper einmal auf den oberen Teller einer NICHOLSON'schen Senkwage (s. Fig. 77) und dann in die untere Schaale und bestimmt die Gewichte P_1 and P_2 , die auf den oberen Teller in beiden Fällen gelegt werden müssen,

 $z = \frac{P}{P_1 - P_2}$. Hierbei sind die Fehlerquellen in Folge der Capillarität zu beachten (11).

damit die Senkwage gleich tief einsinke, dann ist das specifische Gewicht

BUGUET (12) macht den Stab eines NICHOLSON'schen Aräometers dicker und länger, als er gewöhnlich ist, bezeichnet die Stellen, bis zu denen er unbelastet und mit nGramm belastet einsinkt, mit o und n und theilt den Zwischenraum entsprechend in Cubikcentimeter und deren Unterabtheilungen. Sinkt das Aräometer, wenn der zu untersuchende Körper sich resp. auf der obern und untern Schaale befindet, bis zu den Theilstrichen P und P' ein, so ist das specifische Gewicht $s = \frac{P}{P - P'}$.

5. Man verwendet die Jolly'sche Federwage (13). Am untern Ende einer oben aufgehängten Spirale aus Klaviersaitendraht befinden sich unter einander, durch einen Draht verbunden, zwei Schaalen, von denen die untere vollständig in Wasser taucht; unmittelbar oberhalb der oberen ist eine Marke angebracht. Die Verschiebungen der Spirale werden entweder mit dem Kathetometer oder an einem hinter ihr angebrachten getheilten Streifen aus Spiegelglas abgelesen. Die Verrückungen sind proportional den Gewichten.



(Ch. 77.)

Man bringt nun den zu untersuchenden Körper nach einander auf die obere und die untere Schaale. Es seien die beobachteten Verschiebungen d und d_1 , dann ist das specifische Gewicht $\frac{d}{d-d_1}$.

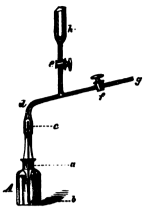
6. Man verwendet das Tarirfläschchen oder Pyknometer. (Die Formen der Pyknometer s. w. u.) Dazu wiegt man den als Pulver oder in Körnern gegebenen Körper in der Lust, sein Gewicht et II, bringt ihn dann in das mit Wasser gefüllte Pyknometer, dessen Gewicht P vorher bestimmt st und wiegt, nachdem letzteres wieder bis zur Marke gefüllt wurde, nochmals, das Gewicht sei P', ann ist das Gewicht des verdrängten Wassers $w = P + \Pi - P'$ und die Dichte $s = \frac{\Pi}{P + \Pi - P'}$.

Da hierbei die Ausdehnung des Wassers etc. in hohem Grade ins Spiel kommt, so ist eine Reihe von Correctionen anzubringen, mit ihnen wird

$$w = \prod + P - P' + (P - \pi)[Q' - Q + 3\beta(t' - t)],$$

Il. P, P' die frühere Bedeutung haben, π das angenähert bestimmte Gewicht des Körpers ist, t und Q resp. t' und Q' die Temperatur und Dichte des Wassers bei der Wägung mit Wasser allein resp. mit Wasser und Körper sind und 3β den kubischen Ausdehnungscoefficient des Glases bedeutet.

Um dieser Methode eine grössere Genauigkeit zu geben, vor Allem dadurch, dass möglichst



(Ch. 78.)

alle zwischen den Poren des Pulvers vorhandene Luft ausgeschlossen wird, giebt E. WIEDEMANN (14) dem Pyknometer beistehende Gestalt. Zu der Figur ist nur zu bemerken, dass a ein eingeschliffener Glasstöpsel ist und c einen Schliff darstellt. Man wägt zunächst das Pyknometer mit dem schwach gefetteten Stöpsel a für sich, dann verbindet man es mit dem Theil dg, schliesst c, dessen Hohlraum vorher mit einem Tropfen Wasser gefüllt ist, öffnet f und evacuirt mit einer Quecksilberpumpe bis zum Vacuum. Dann lässt man aus h das vorher gut ausgekochte Wasser einfliessen, löst das Pyknometer bei c los, wischt das Fett ab und wägt, trocknet es dann aus, bringt das Pulver hinein und wiederholt dasselbe Verfahren.

Die Pyknometer dienen auch zur Bestimmung der specifischen Gewichte feinvertheilter Niederschläge. Indess ist deren genaue Ermittelung mit grossen Schwierigkeiten verknüpft.

Die Methode von FLECK (18), der z. B. für fein vertheiltes Chlorsilber das spec. Gew. 1:08 statt 5:5 im massiven Zustand fand, ist wie MOHR (19) nach-

wies, mit zu grossen Fehlerquellen behaftet, als dass sie genaue Resultate geben könnte; wir übergehen daher auch ihre Besprechung.

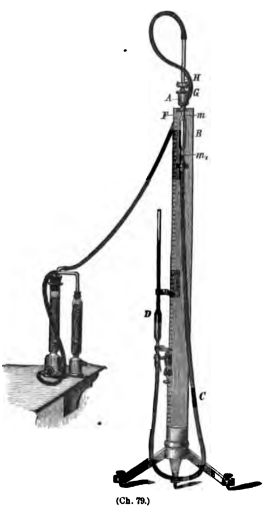
PIOTROWSKI (20) erzeugt in einem Pyknometer von der Capacität b den Niederschlag, wägt (das Gewicht sei a) und bestimmt das specifische Gewicht der Flüssigkeit d und das absolute Gewicht des Niederschlages p, dann ist das specifische Gewicht des Niederschlages

$$s = \frac{pd}{bd - a + p}.$$

Durch eine Gewichtsanalyse kann man das Resultat controliren.

Für frisch gefälltes Baryumsulfat ergab sich z = 4.9522; Schwerspath hat z = 4.5. Die frisch gefällte Substanz ist also dichter. Bei dieser Methode ist zu beachten, dass die Salze, aus denen sich der Niederschlag bildet, mit niedergeschlagen werden.

7. Um das specifische Gewicht pulveriger, in vielen Flüssigkeiten löslicher Körper zu bestimmen, hat man die sogen. Volumen om eter construirt. Bei ihnen wird der Körper in einen Raum gebracht, welcher im leeren Zustande ein bekanntes Volumen besitzt. Man ermittelt diejenigen Drucke, welche nöthig sind, um die Lust in demselben um eine bestimmte Grösse zu comprimiren, wenn er leer ist und wenn er den zu untersuchenden Körper enthält. Aus dem MARIOTTE'schen Gesetz berechnet sich das Volumen des letzteren.



Dichte. 237

Derartige Apparate haben SAY (21), H. KOPP (22), REGNAULT (23), RÜDORFF (24) und PAALZOW (25) construirt.

Das Volumenometer von REGNAULT ist von GRASSI (26) geprüft worden, und hat derselbe mit ihm sehr befriedigende Resultate erhalten.

Den PAALZOW'schen Apparat zeigt die umstehende Fig. 79.

Ein offener Gasbehälter (A) steht mit einem Manometerrohr in Verbindung, welches aus dem Glasrohr (B), dem Kautschukschlauch (C) und dem Glasrohr (D) zusammengesetzt ist. Damit die Capillardepressionen gleich ausfallen, haben die engen Theile von B und D gleiche Durchmesser.

Von dem Rohre B ist durch zwei Marken m und m_1 ein Theil abgegrenzt, dessen Rauminhalt (a) durch Wägung des ihn füllenden Quecksilbers genau bestimmt ist. Der Behälter (A) kann durch einen Deckel (G) luftdicht abgeschlossen werden. Er besteht aus einer in der Mitte durchbohrten Glasplatte und einem angeschmolzenen Glasrohre, durch den Hahn (H) luftdicht verschliessbar. Das Manometerrohr wird mit reinem Quecksilber gefüllt, welches im Apparate velbst ohne Schwierigkeit von allen Luftblasen befreit werden kann.

In den Behälter (A) wird zuerst noch ein Einsatzgesäss gesetzt, dann das Rohr D so lange verschoben, bis das Quecksilber im Manometerrohr bei der Marke m und in beiden Schenkeln gleich hoch steht. Nun wird der Deckel G lustdicht ausgesetzt, der Hahn H geschlossen und dann D so tief gesenkt, bis das Quecksilber im Manometerrohr bei der Marke m_1 steht. An der Scala des Stativs liest man die Druckdifferenz (d) im Manometerrohr ab, und dann beobachtet man schliesslich den jeweiligen Barometerstand (p_0) . Man erhält v_0 das Volumen des Behälters A mit Einsatzgesäss, wenn $p = p_0 - d$

$$v_0 = a \frac{p}{p_0 - p}.$$

Hierauf wird in das Einsatzgefäss der zu untersuchende Körper gethan. Ist jetzt p_1 der p catsprechende Druck, v_1 das gefundene Volumen und x das Volumen des Körpers, so ist

$$x = v_0 - v_1 = a \left(\frac{p}{p_0 - p} - \frac{p_1}{p_0 - p_1} \right).$$

Ist der Ausdehnungscoefficient des zu untersuchenden Körpers (α) verschieden von dem des Glases (β), aus welchem der Apparat gefertigt ist, so ist das auf 0^0 reducirte Volumen x_0 :

$$x_0 = \frac{x}{1 + (\alpha - \beta)t}.$$

Ist das absolute Gewicht des Körpers P in Grammen bestimmt und das Volumen desselben is Cubikcentimetern, so ist das specifische Gewicht desselben:

$$s=\frac{P}{x_0}$$
.

8. Um die specifischen Gewichte angenähert zu bestimmen und vor Allem, um aus einem Gemisch von Substanzen, wie Felsarten etc. Körper von verschiedenem specifischen Gewichte zu trennen, benutzt man die Eigenschaft, dass ein Körper in einer Flüssigkeit von einem höheren specifischen Gewicht, als er selbst hat, schwimmt, in einer solchen aber, die ein niedrigeres hat, untersinkt. Flüssigkeiten, deren specifisches Gewicht denen von festen Körpern und Mineralien gleichkommt, sind z. B. Lösungen von Mercuronitrat (27), worin z. B. Gyps schwimmt. Lösungen von Quecksilberjodid in Jodkalium (28), deren spec. Gew. bis 3·2 steigen kann, Lösungen von Quecksilberjodid in Jodkalium (29) mit einem maximalen spec. Gew. = 3·59, geschmolzenes Chlorzink und Chlorblei (30) mit den spec. Gew. 2·4 und 5, Gemische von Jodmethyl und Schwefelkohlenstoff (31).

Ferner hat D. KLEIN (32) Lösungen von Wolframboraten vorgeschlagen, und zwar beonders diejenige des Cadmiumwolframborates mit einem maximalen spec. Gew. = 3.28.

9. Es ist ferner klar, dass man alle diejenigen Phänomene der Mechanik zur Bestimmung der Dichte benutzen kann, bei denen irgendwie die Masse eine Rolle spielt. So bestimmt SERRA CARPI 33) ans der Aenderung der Schwingungsdauer eines Pendels, mit dem er ein Fläschchen verbindet, ser mit verschiedenen Flüssigkeiten füllt, deren specifisches Gewicht.

Specifisches Gewicht der Flüssigkeiten.4)

1. Man wägt dasselbe Fläschchen, »Pyknometer« leer, mit Wasser gefüllt und mit der zu untersuchenden Flüssigkeit. Sind die dabei gefundenen Gewichte P, p₁, p₂, so ist das spec.



(Ch. 80.)

Gew. der betreffenden Flüssigkeit
$$s = \frac{p_2 - P}{p_1 - P}.$$

Dem Pyknometer hat man eine grosse Zahl verschiedener Formen gegeben, die je nach den Umständen Verwendung finden.

a) Die Form Fig. 80 besteht aus einem Fläschehen, in das oben ein Thermometer 4 mittelst eines geschliffenen Stöpsels befestigt ist. c ist ein sich oben etwas erweiterndes, enges

(Ch. 81.) Rohr, das nahe seinem oberen Ende eine Marke nträgt und durch eine kleine, aufgeschliffene Kappe verschlossen ist.

Man füllt dasselbe zunächst bei geöffnetem Stöpsel h bis zum Rande, setzt dann das Thermometer ein und entfernt mit etwas Filtrirpapier die Flüssigkeit bis zur Marke, setzt dann den kleinen Stöpsel auf ein und wägt.

b) REGNAULT (33a) giebt dem Pyknometer die beistehende Form (Fig. 81). An ein weites Gefäss ist ein engeres, oben sich wieder erweiterndes und durch einen Stöpsel verschliessbares Rohr angesetzt, das bei a eine Marke trägt. Man füllt dasselbe, indem man in den oberen weiteren Theil die Flüssigkeit giesst und ein fein ausgezogenes Rohr durch den engen Theil in die untere Partie hineinführt und durch dasselbe die Luft aus-, die Flüssigkeit aber einsaugt. Das ganze Gefäss wird in ein Bad von constanter, gemessener Temperatur gesetzt und die Flüssigkeit mit Filtrirpapier entfernt, bis sie bes zur Marke bei a steht.

Die Dichte D der Flüssigkeit bei der Temperatur t ist, wenn H das Volumen des Fläschchens bei 4^n ist und β den Ausdehnungscoefficienten des Glases bedeutet

$$D=\frac{G}{H(1+\beta t)}.$$

Um bei leicht zersetzbaren Flüssigkeiten das Abtupfen zu umgehen, bringt A. TRIBE 134 auf dem Hals des REGNAULT'schen Pyknometers eine Theilung an und bestimmt den Volum-

^{*) 33} a) REGNAULT, Ann. Chim. Phys. [3] 9, pag. 330. 34) A. TRIBE, Phil. Mag. [4] 46 pag. 307. 1873. 35) A. VOGEL u. C. REISCHAUER, DINGL. J. 144, pag. 138. 1857. 36) SPRENGI: J. Chem. Soc. 26, pag. 577. 1873; Pogg. Ann. 150, pag. 459. 1873. 37) F. S. BROWN, Proc. 26, pag. 238. 1878; Beibl. 1, pag. 506. 38) LANDOLT, Optisches Drehungsvermogen, pag. 135; Virweg u. Sohn. 39) Mendelejeff, Pogg. Ann. 138, pag. 127. 1869. 40) ALLXIJEFF, Chem. C.-Bl. 1882, pag. 225; Beibl. 6, pag. 448. 40a) G. W. A. Kahlbaum, William, 19, pag. 378. 1883. 41) P. Volkmann, Wied. Ann. 13, pag. 209. 1881; S. Pagliam: Riv. Scient. Ind. 15, pag. 27. 1883; Beibl. 7, pag. 419. 42) Brunner Dingl. J. 159, pag. 443. 1861. 42a) v. Mayer, Z. S. f. anal. Chem. 20, pag. 376. 1881; Beibl. 5, pag. 705. 42b) G. Welth, Archiv für Pharmacie 10, pag. 322. 1867. 42c) Mohr, Pharmaceutische Technik. 1853. 43) Gosselin, C. R. 85, pag. 457; Beibl. 1, pag. 651. 1877. 44) C. Chistoni, Riv. Scient, Ind. 15, Mai 1879; Beibl. 3, pag. 838. 1879. 45) Ramsay, J. chem. Soc., Juli 1870; Beibl. 4, pag. 225. 46) R. Schiff, Chem. Ber. 14, pag. 2761. 1881; Beibl. 6, pag. 145. 1882. 46a) C. Schiali, Chem. Ber. 17, pag. 2199. 1884. 47) A. Blümeke, Wied. Ann. 23, pag. 404. 1884.

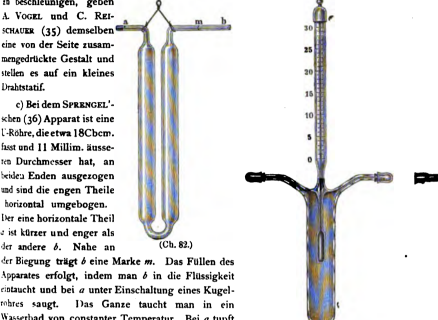
Dichte. 239

inhalt bis an jeden Theilstrich; der Theilstrich, bis zu dem dann die zu untersuchende Flüssigkeit reicht, wird bestimmt.

Um die Ausgleichung der Temperatur der Flüssigkeit im Innern des Pyknometers möglichst

m beschleunigen, geben A. Vogel und C. Rei-SCHAUER (35) demselben eine von der Seite zusammengedrückte Gestalt und stellen es auf ein kleines Drahtstatif.

c) Bei dem SPRENGEL'schen (36) Apparat ist eine l'-Röhre, die etwa 18Cbcm. fasst und 11 Millim. äusseten Durchmesser hat, an beiden Enden ausgezogen und sind die engen Theile horizontal umgebogen. Der eine horizontale Theil s ist kürzer und enger als der andere b. Nahe an



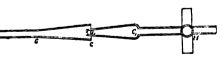
Apparates erfolgt, indem man b in die Flüssigkeit eintaucht und bei a unter Einschaltung eines Kugelrobres saugt. Das Ganze taucht man in ein Wasserbad von constanter Temperatur. Bei a tupft man die Flüssigkeit so lange mit Filtrirpapier ab, bis sie bis zur Marke steht. Ist zuviel Flüssigkeit fortgenommen, so nähert man a einen Glasstab,

(Ch. 83.)

an dem ein Tropfen der Flüssigkeit hängt. Zweckmässig ist es, das Bad stets etwas wärmer zu nehmen als die umgebende Luft.

- d) F. S. Brown (37) biegt die horizontalen Capillarröhren Sprengel.'s noch einmal nach unten um.
- e) Eine andere sehr praktische Gestalt ist von LANDOLT (38) vor geschlagen, die sich eng an eine von MENDELEJEFF (39) mitgetheilte anschliesst (s. Fig. 83). Man füllt den Apparat, indem man das Käppchen rechts durch den besonders gezeichneten Theil ersetzt und durch Saugen die Flüssigkeit in den Apparat bringt. Durch Abtupfen entfernt man die Flüssigkeit soweit, dass sie bis zu zwei Marken auf den horizontalen Theilen reicht.

Statt des Thermometers kann man auch ein oben offenes Glasrohr (40)

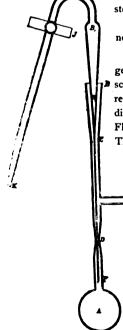


einschmelzen, welches man mit Quecksilber füllt, und in das man dann das Thermometer eintaucht. Dadurch ist

die Möglichkeit gegeben mit demselben Pyknometer bei allen möglichen Temperaturen Messungen vorzunehmen.

f) Folgende drei für viele Zwecke praktische Formen hat G. W. A. KAHLBAUM (40a) vorgeschlagen.

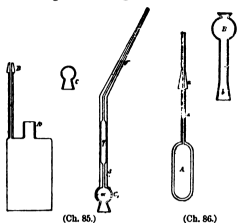
In Fig. 84 führt das Ansatzstück mit dem Hahn H zur Pumpe, das Ende K taucht in die Flüssigkeit, B_1 ist in B eingeschliffen und bei D ist eine Marke angebracht. Man steckt B in B_1 , pumpt etwas aus, öffnet J, so dass die Flüssigkeit bis zum Hahn steigt und dessen



(Ch. 84.)

Durchbohrung erfüllt; schliesst J, pumpt ganz aus, öffnet wieder bei geschlossenem H, dann füllt sich das Ganze mit Flüssigkeit.

In Fig. 85 sind einige der Uebelstände der gewöhnlichen Pyknometer vermieden. In Folge



der Capillarität steigt die Flüssigkeit zwischen dem eingesetzten Thermometer und der Glaswand in die Höhe, bei starker Ausdehnung in Folge von Temperaturschwankungen reicht die Capillarröhre nicht zur Aufnahme des grösseren Volumens und endlich findet eine häufig sehr störende Verdampfung statt. Daher giebt Kahlbaum dem Hütchen auf B statt der gewöhnlichen Form c die Form C₁.

Handelt es sich um Bestimmung der spec. Gewichte kleiner Flüssigkeitsmengen, so dient dazu das Pyknometer Fig. 86 in natürlicher Grösse. b ist ein auf a passender Schliff. Man füllt A, indem man das Trichterrohr B auf A setzt, durch einen Tropfen Quecksilber die Verbindungsstelle dichtet, in B die Flüssigkeit hinein-

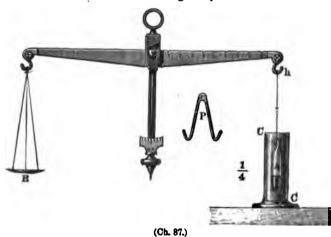
giesst und abwechselnd A erwärmt und abkühlt. Hierauf entfernt man B, nimmt so viel Flüssigkeit fort, bis diese bis zur Marke steht und schmilzt oben zu. Nach der Wägung schneidet man ab etc. Ist das Capillarrohr bis nahe an den Schliff entfernt, so schmilzt man ein neues an.

2. Man wägt einen Körper, etwa ein Stück Glas oder ein Stück Platin erst in Luft, dann in Wasser, endlich in der zu untersuchenden Flüssigkeit. Sind die beobachteten Gewichtsverluste in letzterer w und m, so ist das spec. Gew. der Flüssigkeit.

$$s = \frac{m}{2}$$

BRUNNER (42) fertigt Glasstücke an, die in Wasser gewogen genau 1 Grm. verlieren und bestimmt den Verlust in anderen Flüssigkeiten; derselbe giebt unmittelbar das specifische Gewicht derselben.

3. Zu einer schnellen Bestimmung der specifischen Gewichte von Flüssigkeiten eignet sich sehr



die von WESTPHAL (42b) modificirte MOHR'sche Wage (42c) (Fig. 87).

Auf der einen Seite eines Wagebalkens hängt im Abstand a ein kleines Thermometer, das in die zu untersuchende Flüssigkeit gesenkt werden kann und deren Temperatur abzulesen gestattet. Auf der andern Seite sind vom Unterstützpunkt aus 10 Th. gleich a abgetragen. Ein Gegengewicht hält dem Thermometer, wenn es sich in der Luft befindet, das

Gleichgewicht. Die zur Messung dienenden Gewichte sind Reiter und haben drei verschiedene Grössen. Die beiden einander gleichen, grössten sind gleich dem Gewichte des vom Senkkörper verdrängter destillirten Wassers bei 15° C., das folgende wiegt $\frac{1}{10}$, das letzte $\frac{1}{100}$ der ersten. Setzt man die Gewichte auf den Wagebalken und bringt den Senkkörper stets ins Gleichgewicht, währer. der in die zu untersuchenden Flüssigkeiten taucht, so kann aus dem Ort der aufgesetzten Gewichte direkt das specifische Gewicht der Flüssigkeit abgelesen werden.

Dichte. 241

Später hat Gosselin (43) einen ganz ähnlichen Apparat beschrieben, ebenso C. CHISTONI (44).

4. Man benutzt die sogen. Aräometer; an ihrem unteren Ende beschwerte und erweiterte, an ihrem oberen Ende cylindrische Röhren. Diese Apparate sinken soweit ein, bis das von ihnen verdrängte Flüssigkeitsvolumen dasselbe Gewicht besitzt, wie sie selbst. Einem tieferen Einsinken entspricht eine Abnahme der Dichte der Flüssigkeit.

Meist sind auf einer an ihrem oberen Ende befindlichen Scala direkt die specifischen Gewichte, welche dem Einsinken bis zu dem betreffenden Scalentheil entsprechen, angegeben.

Für besondere Zwecke, wo aus dem specifischen Gewicht auf den Procentgehalt eines Gemisches an einer Substanz geschlossen werden soll, ist wohl auch gleich der Gehalt selbst notirt, wie bei den Alkoholometern etc.

Eine wesentliche, wenn auch complicirende Verbesserung der Ablesung des Aräometers hat A. MAYER (42 a) angebracht, indem er das Aräometer mit einem weiteren Rohr mit Millimeterscala umhüllt, an welches unten ein Platindraht befestigt ist, der genau auf die Oberfläche der Flüssigkeit eingestellt wird. Es wird dann mittelst des Kathetometers ein beliebiger fester Punkt des Aräometers mit der Scala der äusseren Röhre verglichen und so die durch die Capillar-crhebung der Flüssigkeit am Aräometer bedingte fehlerhafte Ablesung vermieden.

- 5. Man benutzt die JOLLY'sche Federwage (s. oben), welche man stets mit demselben Körper belastet, den man einmal in Wasser und dann in die zu untersuchende Flüssigkeit hängt.
- 6. Verschiedentlich sind auch zur Bestimmung der specifischen Gewichte die Gleichgewichtsverhältnisse in communicirenden Röhren benutzt worden. Hier lassen sich aber niemals sehr genaue Resultate erzielen, wir verweisen daher nur auf dieselben.
- 7. Um das specifische Gewicht einer Flüssigkeit bei ihrem Siedepunkt zu bestimmen, was für die Vergleichung der Molekularvolumina verschiedener Substanzen von Bedeutung ist, bringt RAMSAV (45) dieselbe in einen kleinen Glasballon, der in eine gekrümmte Capillare endigt, bängt diesen in ein weites, mit derselben Flüssigkeit zum Theil gefülltes Gefäss und erwärmt so lange, bis die Flüssigkeit in letzterem siedet, lässt abkühlen und bestimmt das Gewicht.

Diese Methode soll nicht besonders genaue Resultate ergeben. R. SCHIFF (46) bringt dagegen die Flüssigkeit in ein kleines, ausgewogenes Dilatometer, dessen röhrenförmiger, calibrirter Hals in 100 Thle. getheilt ist und oben durch einen eingeschliffenen Stöpsel verschlossen wird. Man füllt den Apparat so, dass bei 0° die Flüssigkeit bis zum Theilstrich 0 reicht, erwärmt im Dumpf der betreffenden Flüssigkeit und bestimmt, bis wie weit die Flüssigkeit steigt.

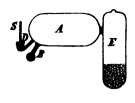
C. SCHALL (46 a) nimmt als Pyknometer ein kleines Fläschchen, das mit einem möglichst fein und luftdicht eingeschliffenem Stöpsel versehen ist. Oben ist der Stöpsel becherartig ausgeschliffen und in den Becher passt ein Glasstab, der den Stöpsel trägt. Er hängt das Pyknometer wie RAMSAY auf und bringt über seiner Oeffnung in einiger Entfernung den durch den Glasstab getragenen Stöpsel an. Sowie die gewünschte Siedetemperatur erreicht ist, drückt man mit dem Glasstab den Stöpsel herunter, schliesst das Gefäss dadurch, lässt abkühlen und wägt.

Handelt es sich um sehr genaue Messungen, so ist noch die Deformation der Gefässe (41) furch den Druck der in ihnen enthaltenen Flüssigkeit zu beachten, sowie die Deformationen, welche in Folge des Auskochens der Flüssigkeit, um dieselbe ganz luftfrei zu erhalten, einzeten, und welch' letztere erst nach langer Zeit wieder verschwinden. Der ersteren kann man ladurch Rechnung tragen, dass man bestimmt, wie hoch die Flüssigkeit in einer mit dem Pyknozeter verbundenen Capillare steigt, wenn man dasselbe gefüllt mit der zu untersuchenden Flüssigkeit in ein Bad von der gleichen Flüssigkeit taucht, der innere Druck wird dann gerade durch den äusseren aufgehohen.

Genaue Mittheilungen hierüber finden sich in den Travaux et Mém. du Bureau international des poids et mesures. T. II. 1883 D., pag. 47 und in Carl. Rep. 17, pag. 599. 1881, auf die zur verwiesen sei.

Die zweite Fehlerquelle lässt sich dagegen nicht eliminiren, und ist es daher besser, das Austechen durch Füllen im Vacuum zu vermeiden.

Handelt es sich um Dichtebestimmungen bei Flüssigkeiten, die nur bei sehr hohen Drucken retiren können, z. B. von mit Gasen unter hohem Druck gesättigten, so wendet man mit A. BLUMERE (47) folgende Vorrichtung an.



(Ch. 88.)

An ein 2 Centim. weites und 3 Centim. langes ganz geschlossenes Rohr A ist senkrecht zu seiner Achse ein 4 Centim. langes und etwa 2 Centim. weites Rohr E angeschmolzen, in welches man etwas Quecksilber giesst. An dem der Anschmelzestelle von E entgegengesetzten Ende von A ist senkrecht zur Ebene, die durch die Achsen von A und B gelegt ist, eine Achse (sie geht durch die kleine Oeffnung am Ende von B) angebracht, die einen kleinen Spiegel S trägt und um die sich der ganze Schwimmer drehen kann. Aus den in verschieden dichten Substanzen vermittelst Ferrohrs und Scala bestimmten Lagen des Schwimmers, lässt sich jede

beliebige zwischenliegende Dichte ermitteln.

Specifisches Gewicht der Gase und Dämpfe.*)

Die genaue Bestimmung des specifischen Gewichts der Gase und Dämpfe gehört zu den allerschwierigsten Aufgaben der messenden Physik. Die Menge der zu wägenden Substanzen

*) 46a) REGNAULT, Ann. Chim. Phys. [3] 14, pag. 211. 1845. 46b) BUFF, Pogg. Ann. 22. pag. 242. 1881. 47) MARCHAND, ERDMANN, J. 44, pag. 38. 1848. 47a) V. MEYER, Chem. Ber. 13, pag. 2019. 1880; Beibl. 5, pag. 81. 48) HORSTMANN, LIEB. Ann. Suppl. 6, pag. 63. 1868. 48a) Dumas, Ann. Chim. Phys. [2] 33, pag. 337. 1826. 49) REGNAULT, Cours. élémentaire de Chim. 4, pag. 71, u. J. HABERMANN, LIEB. Ann. 187, pag. 341. 1877; Beibl. 1, pag. 505. 1877. 50) G. WILLIAMS, Chem. Manipulation, pag. 542. 1861. 51) REGNAULT, Ann. de Chim. Phys. [3] 63, pag. 45. 1847/49; Ann. Chim. Phys. [3] 15, pag. 144. 1865. 52) R. RAILTON. J. Chem. Soc. 6, pag. 205. 1853. 53) L. PLAYFAIR u. J. A. WANKLYN, Trans. Edinh. Roy. Soc. 22. pag. 441. 1861. 53a) O. PETTERSSON u. G. ECKSTRAND, Chem. Ber. 13, pag. 1191. 1880. 54) Br. PAWLEWSKI, Chem. Ber. 16, pag. 1293-97. 1883; Beibl. 7, pag. 791. 55) GRABOWSKI. Sitzungsber. d. Wien. Akad. 53, pag. 84. 1866. 56) REGNAULT, Ann. Chim. Phys. [3] 63. pag. 45. 1861. 56a) H. E. ROSCOE, Chem. Ber. 11, pag. 1196. 1878. 56b) DEVILLE u. TROOST. C. R. 45, pag. 821. 1857; Ann. Chim. Phys. [3] 58, pag. 257. 1835. 57) St. Claire-Deville. L. TROOST, C. R. 59, pag. 162. 1864. 58) A. W. HOFMANN, Chem. Ber. 1, pag. 198. 1868. 58a) GAY-LUSSAC, Ann. Chim. 80, pag. 218. 1811; Biot. Traité de Phsysique, Theil I. 58b) N. MENSCHUTKIN u. D. KONOWALOFF, Chem. Ber. 17, pag. 1361-64. 1884; Beibl. S. pag. 679. 59) J. W. Brühl, Chem. Ber. 9, pag. 1368. 1876. 60) A. W. HOFMANN, Chem. Ber. 1, pag. 198. 1868. 61) J. NATANSON, LIEB. Ann. 98, pag. 301. 1856. 62) A. SCHRODER. Chem. Ber. 4, pag. 471. 1872. 63) H. WICHELHAUS, Chem. Ber. 3, pag. 166. 1870. 64) A. W. HOFMANN, LIEB. Ann. Suppl. 1, pag. 10. 1861/62. 65) P. MUIR u. S. SUGUIRA, Ch. News 35, pag. 215. 1877; Beibl. 1, pag. 339. 66) A. W. Hofmann, Lieb. Ann. Suppl. 1, pag. 10. 1861/62; Chem. Ber. 9, pag. 1304. 1876. 66a) ENGLER, Chem. Ber. 9, pag. 1419. 1876. 67) J. W. BRUHL, Chem. Ber. 9, pag. 1368. 1876; 12, pag. 197. 1879 (hier sind auch einige Formeln entwickelt); Beibl. 3, pag. 480. 68) A. W. HOFMANN, LIEB. Ann. Suppl. 1, pag. 10 1861/62; vergl. auch WATTS, Laboratory 1, pag. 225. 69) TH. WERTHEIM, LIEB. Ann. 123. pag. 173. 1862; 127, pag. 81. 1863; 130, pag. 269. 1864. 70) Frerichs, Lieb. Ann. 194 pag. 149. 1877; G. GOLDSCHMIDT u. G. CIAMICIAN, Chem. Ber. 10, pag. 641. 1877; Beibl t. pag. 339; P. PERRENOUD, LIEB. Ann. 187, pag. 77; Beibl. 1, pag. 339. 70a) W. M. WATT. The Laboratory 1, pag. 225. 1867; Zeitschr. f. anal. Chem. 7, pag. 82. 1868. 71) V. Mrha Chem. Ber. 9, pag. 1216. 1876. 72) W. KNECHT, LIEB. Ann. 202, pag. 31. 1880; Berld. 4. pag. 443. 73) J. W. BRÜHL, Chem. Ber. 12, pag. 197. 1879; Beibl. 3, pag. 480. 74) H. L. DOLT, Chem. Ber. 5, pag. 497. 1872. 75) GRABOWSKI, LIEB. Ann. 138, pag. 174. 1800 L. PFAUNDLER, Chem. Ber. 5, pag. 575. 1872. 75a) N. v. Klobukow, Wikd. Ann. 22, pag. 405. 1884. 75b) L. PFAUNDLER, Ber. d. nat.-med. Vereins in Insbruck. 1870; Chem. Ber. 12, pag. 105 1879; Beibl. 3, pag. 484. 76) V. MAYER u. K. MEYER, Chem. Ber. 11, pag. 2253. 1879; Berbl. 3. pag. 252. 76a) CRAFTS, C. R. 90, pag. 184. 1880. 77) V. MEYER u. H. GOLDSCHMEDT, Chem. Ber. 15, pag. 1161. 1882; Beibl. 6, pag. 609. 78) V. MEYER u. E. MEYER, Chem. Ber. 12, pag. 609. 1879; Beibl. 3, pag. 484. 79) L. TROOST, C. R. 95, pag. 30. 1882; Berbl. epag. 833. 80) DULONG, C. R. 78, pag. 536. 1874. 81) A. WÜLLNER, WIED. Ann. 11. pag. 555.

ist sehr klein und nimmt einen relativ grossen Raum ein. Ihr Gewicht ist ein kleiner Bruchtheil des Gesammtgewichts. Daher ist bei der Wägung die grösste Vorsicht nöthig. So dürfen z. B. die Gefässe, in denen die Gase und Dämpfe enthalten sind, nicht mit einem ganz trocknen Tuche abgewischt werden, da durch die dabei entwickelte Elektricität Störungen hervorgerufen werden.

Zur Bestimmung der Dichte der Gase verfährt man einfach unter Berücksichtigung der nöthigen Correctionen so, dass man einen Ballon erst mit Wasser resp. mit Quecksilber und dann mit dem zu untersuchenden Gase von bekanntem Druck und bekannter Temperatur füllt und sein Gewicht bestimmt, dabei aber auf den Gewichtsverlust durch die verdrängte Luft Rücksicht nimmt.

REGNAULT (46a) hat die störenden Einflüsse der Schwankungen des Barometerstandes etc., welche das Gewicht der verdrängten Luft verändern, dadurch zu eliminiren gesucht, dass er stets nebeneinander einen mit dem betreffenden Gase gefüllten Ballon mit veränderlichem und einen gleich grossen mit constantem Inhalt wog.

BUFF (46b) wägt die Apparate, aus denen ein gemessenes Volumen Gas entwickelt wird, statt dieses selbst, vor und nach der Entwicklung. Es bildet dann das Gewicht des Gases einen grösseren Bruchtheil des Gesammtgewichtes.

Handelt es sich um die Bestimmung der specifischen Gewichte von leicht absorbirbaren Gasen, so kann man mit MARCHAND (47) einen Ballon von bekanntem Volumen mit ihnen füllen und sie dann durch ein anderes Gas, etwa Wasserstoff, heraustreiben, beide Gase gehen durch dieselben Apparate mit absorbirender Substanz, in denen aber nur das eine Gas aufgenommen wird. Eine Wägung vor und eine nach dem Durchleiten ergiebt das Gewicht desselben. Aus diesen beiden Gewichten bestimmt sich das specifische Gewicht der Gase, welche sich mit einer Flüssigkeit resp. einem festen Körper chemisch beim Ueberleiten verbinden.

Dieselbe Methode hat V. Meyer (47a) zu Dichtebestimmungen bei hohen Temperaturen angewandt. Er leitet das Gas in einen Cylinder von Porzellan, der an beiden Enden in lange Capillarröhren ausläuft und erhitzt ihn. Das Gas verdrängt er dann durch Stickstoff, von dem man annehmen kann, dass es bei der betreffenden Temperatur sich normal verhält und lässt das Gas absorbiren. Sein Gewicht sei a, man kann auch den Stickstoff, der dann im Rohr bleibt, wieder durch ein absorbirbares Gas verdrängen und sein Volumen b messen. Das Verhältniss des Gewichtes a zu dem Volumen b giebt das specifische Gewicht des ersten Gases bei der betreffenden Temperatur zu dem des zweiten.

Bei der Bestimmung der Dichte der Dämpfe müssen besondere Methoden eingeschlagen werden. Dabei sind, wenn man die normale Dampfdichte, wie sie zur Bestimmung des Molekulargewichts gebraucht wird, erhalten will, gewisse Vorsichtsmaassregeln zu beachten. Der Dampf muss weit von seinem Sättigungspunkt entfernt sein, d. h. er muss, wenn die Dampfdichte beim Barometerstande ermittelt werden soll, über den Siedepunkt erhitzt werden, oder der Dampf muss unter niedrigeren Druck gebracht werden. Dies ist deshalb nöthig, weil aus der Dichte

^{1881. 82)} H. Schwarz, Chem. Ber. 16, pag. 1051. 1883; Beibl. 7, pag. 559. 82a) V. Meyer, Chem. Ber. 17, pag. 1334. 1884; Beibl. 8, pag. 611. 83) PICCARD, Chem. Ber. 13, pag. 1079. 1880; Beibl. 5, pag. 83. 83a) VALENTE, GAZ. Chim. 11, pag. 193. 1881; Beibl. 5, pag. 753. 85) PRTTERSON u. ECKSTRAND, Chem. Ber. 13, pag. 1185 1880; Beibl. 5, pag. 83. 86) BUNSEN, LIEB. Ann. 141, pag. 273. 1867. 87) REGNAULT, Ann. Chim. Phys. [3] 63, pag. 45. 1861. 88) A. PLAYFAIR u. WANKLYN, Transac. Roy. soc. Edinb. 22, III, pag. 441. 1861; LIEB. Ann. 121, pag. 101. 1862; 122, pag. 245. 1862. 89) CARIUS, Chem. Ber. 4, pag. 829. 1871. 90) WURTZ, Chem. Ber. 3, pag. 572. 1870. 91) HORSTMANN, Chem. Ber. 3, pag. 78. 1870; 11, pag. 204. 1878. 92) A. NAUMANN, Chem. Ber. 10, pag. 1421, 1819, 2014, 2099. 1877; 11, pag. 33. 1878. 93) WANKLYN, Proc. Roy. Soc. Lond. 12, pag. 534. 1863; LIEB. Ann. 128, pag. 328. 1863. 94) A. BERTHELOT, C. R. 57, pag. 430. 1863; LIEB. Ann. 128, pag. 321. 1863. 95) H. V. REG-NAULT, Mem. de l'Acad. 26, pag. 700. 1863. 96) L. TROOST u. HAUTEFEUILLE, C. R. 83, pag. 975. 1876. 97) K. A. WURTZ, C. R. 76, pag. 603. 1873. 97a) Bunsen, Gassometrische Methoden, pag. 160. 98) A. DE NEGRI, Chem. Ber. 3, pag. 913. 1870. 98a) N. V. KLOBUKOW, WIED. Ann. 22, pag. 493. 1884. 99) A. PLETTNER, DINGL. Journ. 229, pag. 537. 1878; Beibl. 3, pag. 3. 100) Brown, Journ. chem. Soc. 19, pag. 72. 1866; 23, pag. 323. 1870.

bei dem gerade vorhandenen Druck und der Temperatur nach dem MARIOTTE-GAY-LUSSAC'schen Gesetz die Dichte bei 0° und 760 Millim. berechnet wird. Nach REGNAULT müssen Temperatur und Druck so gewählt werden, dass letzterer höchstens 0.8 von demjenigen beträgt, der bei der Versuchstemperatur eine Condensation hervorrufen würde. Die Dampfdichten liefern stets um so grössere Werthe, je niedriger die Temperatur bei der Messung ist und ferner erhält man bei höheren Drucken auch höhere Werthe der Dichte.*)

Für chemische Zwecke, wenn die Dampfdichtebestimmung nur zur Feststellung des Molekulargewichts dienen soll, genügen schon sehr angenäherte Methoden, so die von V. MEYER angegebene. Nur darf man den hierbei erhaltenen Zahlen keine grössere Genauigkeit beilegen, als ihnen nach der ganzen Versuchs-Anordnung entsprechen kann.

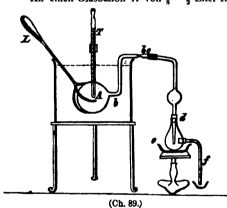
Eine Reihe der in verschiedenen Modificationen benutzten Methoden lässt sich in zwei Gruppen theilen.

- 1. Die Methode von Dumas, bei der das Gewicht eines bestimmten Dampfvolumens bestimmt wird.
- 2. Die Methode von GAY-LUSSAC und A. W. HOFMANN, bei der das Volumen des Dampses direkt ermittelt wird, den ein bestimmtes Gewicht Flüssigkeit entwickelt. Daran schliesst sich an 3. die Verdrängungsmethode, bei der das Volumen von Quecksilber oder einer leicht schmelzbaren Metalllegirung, oder aber das Lust-, Stickstoff- oder Wasserstoffvolumen bestimmt wird. welches der aus einer abgewogenen Flüssigkeitsmenge entwickelte Damps verdrängt.

Danach werden wir die übrigen Methoden besprechen, die sich auf verschiedene mit der Dichte zusammenhängende Eigenschaften der Gase gründen.

1. Methode von Dumas (48a) und sich daran anschiessende Methoden.

An einen Glasballon A von 1/2 - 1/2 Liter Inhalt ist eine Glasröhre bb angesetzt, welche gegen



das Ende hin etwas zusammenfallen gelassen worden ist. In den Ballon bringt man einige Gramm der Flüssigkeit, deren Dampfdichte bestimmt werden soll, am besten dadurch, dass man den Ballon etwas erwärmt und dann die Spitze e unter die Flüssigkeit taucht. Beim Abkühlen wird die Flüssigkeit in den Ballon hineingezogen. Das Ende e lässt man entweder frei in die Luft münden oder man verbindet es durch einen Kautschukschlauch mit dem Apparat ed, in dem eine Condensation der bei dem Erhitzen des Bades, in dem sie't der Ballon A befindet, entweichenden Dämpfe stattfindet. Statt dem Apparat ed die in Fig. Stattfindet.

etwa eine Kugelröhre mit zwei Kugeln im stumpfen Winkel gegen einander gebogen als Vorlage benutzen. Man kann auch von c aus einen Schlauch zu einer Luft- oder Wasserpumpe leiten falls Messungen bei niedrigeren Drucken angestellt werden sollen und zugleich mittelst eines T-Stückes ein Manometer einschalten (49).

O. Pettersson und G. Eckstrand (53a) verwenden statt des Dumas'schen Ballons ein cylindrisches Gesäss von ca. 115-140 Cbcm., das ans einem dünnwandigen Reagirglas hergestellt et

^{*)} Wie sich z. B. für Wasser und Aether (48) die Dichten mit Temperatur und Druck andern, zeigen die folgenden Zahlen:

Wasser t 30.8, 31.2, 31.5, 32.4, 37.0, 41.5, 41.8, 45.8, 48.4, 55.4.

P 32·1, 32·6, 33·2, 33·5, 34·2, 34·6, 34·6, 35·2, 35·5, 36·2.

d 0.647, 0.638, 0.628, 0.625, 0.621, 0.622, 0.623, 0.620, 0.620, 0.621

Acther / 39·7, 46·1, 52·2, 53·7, 66·1, 81·1, 93·1, 102·8, 115·3, 130·6, 132·6, 204 · p 762·9, 764·5, 740·5, 745·0, 754·3, 762·6, 462·4, 756·2, 755·8, 756·7, 742·5, 757·1 d 2·649, 2·662, 2·639, 2·651, 2·649, 2·610, 2·603, 2·597, 2·578, 2·583, 2·566, 2·565

und das am einen Ende eine ziemlich lange, dünne Capillarröhre trägt. Man hängt dasselbe an Eisen- oder Kupferdrähten in den Dampfmantel, wie ihn V. MEYER angegeben hat s. w. u.

Das Bad erhitzt man auf eine Temperatur, die etwa 10° höher liegt als der Siedepunkt der Substanz in A bei dem herrschenden Drucke, schmilzt mit der Stichflamme bei c zu, nachdem die ganze Substanz verdampft ist $^{\bullet}$) und liest Temperatur des Bades und den Barometerstand ab. Hierauf trocknet man den abgekühlten Ballon ab und wägt ihn wieder, wobei von Neuem der Barometerstand und die Temperatur im Wagekasten bestimmt wird. Endlich feilt man die Ballonspitze unter luftfreiem Wasser an, bricht sie ab und lässt das Wasser in den Ballon strömen; bleibt dabei etwas Luft im Ballon, so senkt man ihn so weit in das Wasser ein, bis das Niveau innerhalb und ausserhalb dasselbe ist. Der gefüllte Ballon nebst der abgebrochenen Spitze werden wieder gewogen. Ist nicht alle Luft durch den Dampf ausgetrieben, so wird der nur theilweise mit Wasser gefüllte Ballon gewogen. Darauf füllt man ihn vollkommen mit Wasser und bestimmt von Neuem sein Gewicht.

Falls es sich um Körper handelt, die beim Erhitzen durch den Sauerstoff der Luft zersetzt werden, muss man die Luft durch Wasserstoff oder Stickstoff ersetzen und mit diesen Gasen den Ballon schon vor dem Einbringen der Substanz füllen (52).

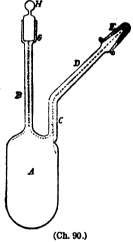
Es sei m das Gewicht des mit Luft geftillten Ballons, m' das Gewicht des mit Dampf gefüllten Ballons, M' das Gewicht des theilweise mit Wasser gefüllten Ballons, M das Gewicht des ganz mit Wasser gefüllten Ballons, t und b Temperatur des Dampfes und Barometerstand mit Magenblick des Zuschmelzens, t und b' Temperatur im Wagekasten und Barometerstand bei der Wägung mit Dampf. (Ist e die Spannkraft des Wasserdampfes im Wagezimmer, so ist $\frac{3}{8}e$ von b' abzuziehen.) λ' die Dichte der Luft, wie sie t' und b' entspricht, Q die Dichte des zur Wägung angewandten Wassers, 3β der cubische Ausdehnungscoefficient des Glasos, der etwa $\frac{11808}{11808}$ beträgt. Man erhält dann die Dichte d_0 .

$$d_0 = \frac{(m'-m)\frac{Q}{\lambda^2} + (M'-m')}{(M-m)\frac{b}{b'}\frac{1+0.00366}{1+0.00366}t'}[1+3\beta(t-t')-(M-M')].$$

In erster Annäherung können wir das Glied mit $3\beta(t-t')$ verachlässigen. Eine ganz rohe Annäherung giebt die folgende Formel

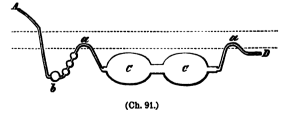
$$d = \left(\frac{m' - m}{M - m} \frac{1}{\lambda'} + 1\right) \frac{b'}{b} \frac{1 + 0.00366 t}{1 + 0.00366 t'}.$$

PAWLEWSKI (54) wendet als Ballon den Apparat (Fig. 90) an. Das Gefäss A ist 6—7 Centim. hoch und fasst 20—30 Cbcm. Das Rohrchen B (8 Centim. lang, $1\frac{1}{2}$ Millim. innerer Durchmesser) ist bei G erweitert, und zwar ist die Basis der Erweiterung flach horizontal, nicht conisch. CD, etwas enger wie B, wird entweder mit einem gut geschliffenen Glashütchen verschlossen oder mit einem ebensolchen, maen mit einem dickwandigen Kautschukschlauchstück ausgekleideten. Die geringe durch das Aufsetzen des Hütchens zugeführte Luftmenge



*) Bei der Dumas'schen Methode ist ein Uebelstand, dass man nie recht weiss, wann die

ganze eingebrachte Flüssigkeitsmenge strdampft ist. PLAYFAIR u. J. A. WANK-ITM (53) benutzen daher beistehende Form des Ballons (Fig. 91). In b wird die Substanz gebracht, die verdampft. Bei a und a schmilzt man, nachdem die Dampfentwicklung in b eine Zeit lang vor sich gegangen ist, ab. Event. Leitet man durch A einen Strom von



Last oder von einem andern Gas, wenn man die Dichte des Dampses vermengt mit einem chemisch gegen dasselbe indissernten Gase bestimmen will. wird vernachlässigt. Für nicht allzu hohe Temperaturen ist der Glasverschluss luftdicht. Bei höheren Temperaturen, z. B. über 200°, kann man Kautschukschliessungen oder gefettete Glasstöpsel anwenden, muss aber dann zweimal den Apparat wägen.

Grabowski (55) erhitzt bis zu derselben durch ein Thermometer angegebenen, aber nicht weiter gemessenen Temperatur erst den Ballon mit Luft gefüllt, schmilzt zu und wägt, bricht die Spitze ab, füllt die zu untersuchende Substanz hinein, erhitzt wieder zur gleichen Temperatur. schmilzt wieder zu und wägt. Es sei V das Volumen des Ballons, P, P', P'', P''' die Gewichte des Ballons beim ersten, zweiten, dritten und vierten Wägen, H der Druck. Dann ist

$$D = \frac{P''' - P'' + V\alpha H}{P' - P + V\alpha H}. \quad \text{Dabei ist } \alpha = \frac{0.0012932}{760(1 + 0.00367 \, t)}.$$

REGNAULT (56) erhitzt in zwei offenen, nur lose durch eine aufgelegte Kugel verschlossenen Eisenflaschen gleichzeitig Quecksilber und die zu untersuchende Substanz und lässt dann abkühlen, ohne zuzuschmelzen; dabei setzt er voraus, dass während des Erhitzens keine Luft eindringt. Sind P und P' die Gewichte des zurückbleibenden Quecksilbers und der untersuchten Substanz, V und V' die entsprechenden Volumina der Flaschen, so ist

$$D = 6.9 \frac{P' V}{P V'}.$$

Ebenso verfährt ROSCOE (56a) mit einem Porzellangefäss. Die Temperatur wurde von ihm calorimetrisch bestimmt.

Bei der Dumas'schen Methode lassen sich Oelbäder nur bis etwa 300° anwenden, und Bäder aus geschmolzenen Metalllegirungen sind kostbar und schwer zu handhaben. Vielleicht liessen sich Bäder aus Gemischen von Natron- und Kalisalpeter verwenden.

DEVILLE und TROOST (56b) modificiren daher das Verfahren von DUMAS in folgender Weise: Ein guss- oder schmiedeeiserner Cylinder von etwa 22 Centim. Höhe und etwa 12 Centim. Durchmesser, dessen Rand oben horizontal umgebogen ist, kann mit einer in der Mitte durchbohrten Eisenplatte von 3-4 Millim. Dicke verschlossen werden, die mittelst Schrauben fest an ihn angepresst wird. In der Mitte trägt sie eine Oeffnung. Durch diese ragt der Hals des im Innern des Gefässes befindlichen Ballons hervor. Innerhalb des eisernen Gefässes steht ein cylindrisches Diaphragma etwa 10 Centim. über dem Boden auf eisernen Trägern; dadurch wird die Strahlung der Wand auf den Ballon verhindert. Dieselben Träger tragen auch einen eisernen Ring, der zur Aufnahme des Ballons bestimmt ist. Auf den Boden der eisernen Flasche bringt man diejenigen Substanzen, in deren Dampf der Ballon erhitzt werden soll. Nahe dem oberen Ende der Flasche ist eine eiserne Rohre angesetzt, durch die Dämpfe entweichen. Zum Erhitzen benutzt man Quecksilber-, Schwefel-Cadmium- oder Zinkdämpfe und erhitzt über Gas- oder Kohlenfeuer. Bis 440° kann man Ballons aus schwer schmelzbarem Glase benutzen, für höhere Temperaturen muss man aber solche aus Porzellan*) verwenden. Man giebt ihnen eine Capacität von etwa 300 Cbcm. und einen etwa 10 Millim. langen und etwa 4 Millim. weiten Hals, dessen obere Oeffnung ein kleiner Kegel aus Porzellan möglichst genau schliesst, und der bei Beendigung des Versuchs durch Erhitzung mit dem Knallgasgebläse mit demselben vollständig verschmolzen wird. Als Siedepunkte nimmt man an: für das Quecksilber 380°, den Schwefel 440°, das Cadmium 860°, das Zink 1040°. Man kann auch, statt die Temperatur dieser Dämpse als bekannt vorauszusetzen, ein und dassell-e Gestass einmal mit dem zu untersuchenden Körper, das andere Mal mit Lust gestüllt, in demselben Dampfbade erhitzen und wägen.

Um bei noch höheren Temperaturen die Dampfdichten zu bestimmen, verwenden DEVILLI und TROOST (57) zwei gleich grosse Porzellanballons, von denen der eine mit dem betreffenden Körper, der andere mit Jod gefüllt ist und die gleichzeitig in derselben Muffel erhitzt werden

^{*)} Die Porzellangefässe von BAYEUX (57), die zu solchen Messungen dienen sollen, m

tweenerst einmal zur Weissgluth erhitzt werden, da sich dabei ihre Dichte

ändert, die aber nachher constant bleibt. Ist dieselbe anfänglich 2·146, so ist sie nach dem ersten Erhitzen 2·023.

Der Ausdehnungscoefficient ist zwischen 1000° und 1400° nahezu constant zwischen 0.0000160 und 0.0000170. Bei 1500° ändert er sich plötzlich in 0.0000200.

⁽Die Bestimmungen werden so ausgeführt, dass gleichzeitig ein Stab aus Porzellan und ein Luftthermometer mit einem Gefäss aus Porzellan erhitzt werden.)

Da nach neueren Untersuchungen aber das Jod unregelmässige Ausdehnungsverhältnisse zeigt, so muss ein anderer Stoff, etwa Quecksilber, zur Vergleichung verwandt werden.

Hat man gleichzeitig einen Ballon mit der Substanz und mit der Vergleichssubstanz, deren bekannte Dichte in Bezug auf Luft Δ sei, erhitzt und zugeschmolzen, und sind P, P', P'', P''', die Gewichte vor und nach dem Zuschmelzen der beiden Ballons mit den Volumen V und V', so sind die Dichten bei Anwendung von Luft:

$$D = \frac{(P' - P + V\alpha H)V'}{(P''' - P'' + V'\alpha H)V'}$$

bei der Vergleichssubstanz

$$D = \Delta \frac{(P' - P + V\alpha H) V'}{(P' - P'' + V'\alpha H) V}.$$

Bunsen (86) hat folgende Methode zur Bestimmung der Dampfdichten angegeben, bei der man ohne Weiteres die Gewichte gleicher Volumina Dampf und Luft bei denselben Temperaturund Druckverhältnissen erhält. Man stellt sich dazu eine Reihe von Glasgefässen her, die ein gleiches Gewicht und Volumen besitzen. Dazu schmilzt man eine Anzahl starkwandiger Glasrohren von etwa 25 Millim. lichter Weite am einen Ende zu, numerirt sie mit der Diamantfeder, füllt sie mittelst einer Bürette mit je etwa 200 Cbcm. Wasser, markirt den Wasserstand, endeert sie, trocknet sie, zieht sie an der betreffenden Stelle zu einer feinen, etwa 1 Millim. weiten und 100 Millim. langen Spitze aus. Man füllt dann die so erhaltenen Gefässe 1, 2 mit dem Gewicht $R_1, R_2 \ldots$ ganz mit Wasser und bestimmt ihre Gewichte $W_1, W_2 \ldots$ Die Volumina dieser Gefässe sind dann:

$$V_1 = W_1 - R_1, \quad V_2 = W_2 - R_2 \dots$$

Es habe nun etwa V_4 das kleinste Volumen; dann muss man dasjenige von V_1 um $V_1 - V_4$, dasjenige von V_2 um $V_2 - V_4$ etc. verringern. Dazu bringt man in dieselben Stücke massiver Glasfäden und zwar, wenn s das specifische Gewicht des Glases ist, in 1: $s(V_1 - V_4)$, in 2: $s(V_3 - V_4)$ etc. Dadurch ist das innere Volumen bei allen gleichgemacht. Das Gewicht der die Glasfäden enthaltenden Gefässe ist

$$G_1 = R_1 + s(V_1 - V_4), \quad G_2 = R_2 + s(V_2 - V_4)$$
 etc.

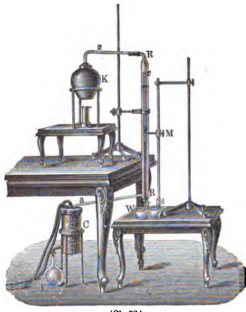
Um den Gefässen auch gleiches Gewicht zu geben, legt man zu jedem derselben eine solche Menge von Glassäden, dass das Gewicht derselben gleich dem des schwersten Gesässes ist. Um mit denselben Röhren eine Reihe von Dampfdichtenbestimmungen ausführen zu können, schmilzt man sie beim Gebrauche nicht zu, sondern versieht sie mit einem hermetischen Verschlusse. Man zieht dazu durch eine etwa 50 Millim. lange, 5 Millim. weite, in der Mitte sich allmählich verengende Glasröhre eine Kautschuckröhre und verschliesst sie an einem Ende mit einem Glasstöpselchen. Beim Gebrauch setzt man diese auf die ausgezogenen Spitzen der Röhren, um einen vollständigen Verschluss zu erhalten. Auch diese Verschlüsse bringt man unter sich auf gleiches Gewicht, dazu schmilzt man an die Stöpselchen Glas an oder nimmt solches von ihnen fort. Von den obigen Gefässen dient dasjenige, welches keine Glasfäden enthält, zur Aufnahme der zu untersuchenden Gase und Dämpfe, das mit den wenigsten Glasfäden zur Aufnahme der zum Vergleich dienenden, trocknen atmosphärischen Luft. Das Gefäss mit den meisten Glasfäden wird evacuirt und zugeschmolzen; es liefert das Gewicht des luftleeren Gefässes. Ein viertes wird, so wie es ist, luftleer gemacht und zugeschmolzen und dient als Tara für die anderen Gefässe. Zu den Bestimmungen selbst bringt man die beiden Röhren, welche die mit Chlorcalcium getrocknete Luft und die zu untersuchende Substanz enthalten, in ein Bad, das auf constanter Temperatur erhalten wird, schiebt dann die Stöpselchen auf, lässt erkalten und wigt. Zieht man von den erhaltenen Gewichten das des luftleeren Gefässes ab und dividirt die der mit Dampf gefüllten Röhre entsprechende Gewichtsdifferenz durch die entsprechende Grösse bei der mit Luft gefüllten, so erhält man das gesuchte specifische Gewicht.

2. Methode von GAY-LUSSAC (58a) und A. W. HOFMANN (58b).

Eine kleine Menge Flüssigkeit wird in ein dunnwandiges Glasktigelchen oder ein ganz kleines Fläschehen mit eingeschliffenem Stöpsel*) gebracht und gewogen. Gläschen und Inhalt

^{*)} N. MENSCHUTKIN und D. KONOWALOFF haben das wichtige Resultat gefunden, dass bei der Bestimmung der Dampfdichte von leicht zersetzbaren Substanzen nach der Luftverdrängungs-

lässt man in einer mit Quecksilber gefüllten und in eine Quecksilberwanne W eingesetzten.



(Ch. 92.)

mehr als 760 Millim. langen Glasröhre Taufsteigen. BRÜHL (59) macht diese bis zu 1.5 Meter lang', wodurch die Messungen an Genauigkeit gewinnen. Die Röhre ist von ihrem geschlossenen Ende an in Cubikcentimeter getheilt und nach A. W. Hof-MANN (60) bis nahe zu der Oberfläche des Quecksilbers mit einem weiteren, durch Stöpsel verschlossenen Glasrohre RR umgeben, durch das ein Strom eines Dampfes, der das Rohr erwärmt, von oben her geleitet werden kann. In einem Kühlgefäss C verdichtet sich derselbe wieder. Man verwendet dazu meist Wasser- oder Anilindampf*). Man kann es auch so einrichten, dass der sich condensirende Dampf direkt wieder in den Kessel zurückfliesst, aus dem er sich entwickelt hat. Eventuell kann man auch in einem Luftbade erhitzen (61). Beim Erwärmen zerspringt die Kugel, oder der Stöpsel wird herausgeschleudert (wobei freilich hin und wieder die Röhren platzen) und der Dampf erfüllt das ursprüngliche Vacuum.

Zur Berechnung der Dampfdichte dient folgende Formel $1 + K(T - t) = \beta$, wenn man setzt

$$D = \frac{P}{\alpha V \beta \left(H - \frac{h}{1 + 0.00018 T} - h''\right)},$$

wenn P das Gewicht der angewandten Substanz, T die Temperatur des Dampfes, H der corrigirte Barometerstand, h'' die Spannung der Quecksilberdämpfe, V das Dampfvolumen, K der Ausdehnungscoefficient des Glases, t die Temperatur der Atmosphäre, h die Höhe des Quecksilbers in der getheilten Röhre ist.

Vor der Dumas'schen Methode hat die eben besprochene den Vorzug, dass sie einmal mit relativ geringen Substanzmengen zu arbeiten gestattet, und dass weiter die Dampf bildung stets bei einem niedrigen Drucke eintritt, also bei einer sehr viel tieferen Temperatur als dem Siedepunkte beim Atmosphärendruck. Bei dieser niederen Temperatur sind viele Körper beständig, die sich bei dem dem Atmosphärendruck entsprechenden Siedepunkt zersetzen würden.

Die eben erörterte Methode ist mannigfaltig abgeändert worden.

Will man Dampfdichten bei erhöhten Drucken bestimmen, so bringt man entweder mit G. WILLIAMS (50) das graduirte Rohr in eine Fassung, welche sich in einen durchbohrten Metalltrog einschrauben lässt, durch die Durchbohrung communicirt das Quecksilber mit den Druckapparaten. REGNAULT (51) schraubt die Druckröhre und die zur Bestimmung selbst dienende graduirte Röhre in eine Art T-Stück, welches einen Dreiweghahn besitzt, um in passender Weise die Verbindungen herzustellen. Man kann dann die Dichten innerhalb sehr weiter Druckgrenzen bestimmen.

Um die verschieden erwärmten Quecksilbersäulen zu umgehen, bringt WICHELHAUS (63) unten an der Barometerröhre ein kleines, eingeschliffenes und umgebogenes Glasrohr an. Dadurch entsteht ein Heberbarometer, das vollkommen in die Dampfhülle eingeführt werden kannmethode von V. Meyer s. w. u. der Asbest, und bei der Methode von A. W. Hofmann schon der eingeschmirgelte Rand de oben erwähnten Fläschchens Veranlassung zu Dissociationen und ganz unregelmässigen Werthen der Dampfdichte geben kann. Vermeidet man Asbest und den eingeschliffenen Stöpsel, so erhält man regelmässige Zahlen.

•) Im Anilindampf lässt sich die Dampfdichte von Körpern bestimmen, die bis 270° sieden. in Wasserdampf von solchen, die bei 182° sieden (62).

HOFMANN (64) selbst ersetzt die getheilte Röhre durch eine ungetheilte und markirt den Stand des Quecksilbers nach Beendigung des Versuches. Durch Auswägen des Rohres bis zur markirten Stelle mit Quecksilber erhält er das Volumen des Dampfes. Man kann auch auf den Meniskus mit einem Kathetometer einstellen und erst nach der Abkühlung die Marke anbringen (65).

Weiter macht A. W. HOFMANN (66) den äusseren Glasmantel, durch den der Dampf fliesst, so lang, dass er bis in das Quecksilber der Wanne reicht. Noch zweckmässiger ist es, wenn der Stand des Quecksilbers stationär geworden ist, die untere Oeffnung durch eine Kautschuckplatte zu verschliessen.

Soll mit Naphtalindampf (Schmp. 218°) erhitzt werden, so empfiehlt sich eine Vorrichtung ron ENGLER (66a).

Um möglichst grosse Barometerleeren zur Verfügung zu haben, nimmt BRÜHL (67) Röhren von 3 Centim. innerem Durchmesser (es würde wohl auch genügen, wenn nur der obere Theil 50 weit wäre), die er dann in einer mit Tuch ausgekleideten Rinne aufrichtet.

A. W. HOFMANN bestimmte auch, bis zu welchem Punkte das Quecksilber in dem offenen Schenkel eines Heberbarometers stieg, in dessen geschlossenem sich die Substanz befand, markirte denselben durch die Spitze einer Trichterröhre, liess erkalten und füllte aus einem graduirten Gefass so viel Quecksilber nach, bis es wieder bis zur Marke reichte.

Um möglichst alle Correctionen zu vermeiden, stellt LANDOLT (74) neben einander zwei ganz gleiche Röhren auf und bringt in die eine 18 Milligrm. H. O oder 119.5 Milligrm. CHCl., in die andere eine dem vermutheten Molekulargewicht nahezu gleiche Substanzmenge und erhitzt die beiden Apparate neben einander. Aus dem gleichen oder ungleichen Stand der Quecksilbersäulen in ihnen lust sich dann ohne weiteres entnehmen, ob das Molekulargewicht richtig angenommen war oder nicht.

GRABOWSKI (75) hat dasselbe in der Weise zu erzielen gesucht, dass er die eine Röhre urspringlich ganz mit Quecksilber gefüllt liess und nur in die andere Flüssigkeit brachte, dann erhitzte, und nachdem die Temperatur die gewünschte Höhe erreicht hatte, in die erste Röhre અ viel Luft einliess, bis das Quecksilberniveau in beiden Röhren gleich war, dann liess er abkählen und bestimmte das Vergleichsvolumen der Luft.

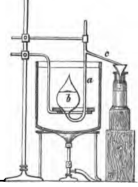
Sind V und H die Drucke und Volumen der Luft, V' und H' des Dampfes, nimmt die Luft bei der Temperatur der Umgebung t ein Volumen v beim Drucke H'' ein, so ist

$$D = \frac{PVH}{v \cdot \alpha_t H^{\prime\prime} V^\prime H^\prime}, \quad \text{oder sehr nahe } D = \frac{P}{v \cdot \alpha_t H^{\prime\prime}}.$$

3a) Verdrängungsmethode unter Anwendung von Flüssigkeiten.

Statt das Volumen des Dampfes direkt abzulesen, kann man auch die von dem entwickelten Dampse ausgetriebene Quecksilbermenge wägen und aus ihrem Gewicht nach Anbringung der Lothigen Correction das Volumen des Dampfes berechnen. A. W. HOFMANN (68) erhitzte die Nubstanz in dem geschlossenen weiteren und oben etwas aufgeblasenen Schenkel einer U-Röhre, erren anderer Schenkel ziemlich eng war und bestimmte das Gewicht des aus demselben ausgetrebenen Quecksilbers, während Тн. WERTHEIM (69) dasjenige des zurückgebliehenen ermittelt.

Zweckmässiger ist es, die U-förmige Röhre durch eine Kugel mit PERENOUD (70) von 150 Cbcm. ti ersetzen. Man giebt dann dem Apparat am besten beistehende Gestalt. Die Spitze des Ballons b ist ursprünglich offen, oder es q an denselben ein weiteres Glasrohr angesetzt, das man nachriglich capillar auszieht. Man führt durch diese Oeffnung die ge-*ogene Menge G Substanz ein, und zwar, wenn sie fest, in einem affenen Glasröhrchen, wenn sie flüssig, in einem Gefäss mit einem ngeschliffenen Glasstöpsel, eventuell kann man sie auch in mne Glasröhrchen einschmelzen. Durch a giesst man aus einem Rewogenen Gefäss Quecksilber in den Ballon. Ist die Capillare refallt, so schmilzt man zu. Dann giesst man Quecksilber nach, 5 es aus c aussliesst. Ist der Ballon in das Bad gebracht, so tellt man unter die Mündung des Rohres e ein Gefäss, in das Lei der Dampf bildung austretentende Quecksilber fliesst. Nachem die Temperatur des Bades T und der Barometerstand P abstiesen worden ist, hebt man den Ballon aus dem Bade und be-



(Ch. 93.)

zeichnet das Niveau des Quecksilbers in der Kugel durch einen Papierstreifen. Der Abstand der Marke von dem Niveau des Rohres c in Quecksilberdruck reducirt auf 0° sei k_0 . Ferner sei t die Anfangstemperatur des Quecksilbers, a der Ausdehnungscoefficient desselben, σ seine Spannkraft bei T° , d_T die Dichte desselben bei T° , V das beobachtete, ${}_{0}V_{760}$ das Volumen des Dampfes bei 0° C. und 760 Millim. D die Dichte des Dampfes bezogen auf Luft. A sei das Gewicht des angewandten, B das des ausgeflossenen Quecksilbers. Setzt man d_0 gleich 13·596, den cubischen Ausdehnungscoefficienten des Glases = 0·000275, den der Gase = 0·00366, das Gewicht eines Cbcm. Luft bei 0° und 760 Millim. = 0·001296, so wird

$$V = \frac{B}{d_T} - \frac{A}{d_0} (\alpha_T - 0.0000275)(T - t), \quad {}_0V_{160} = \frac{P + h_0 - \alpha_T}{V_{160}(1 + 0.00366T)}, \quad D = \frac{G}{{}_0V_{160}0.001296}$$

WATTS (70a) verwendet eine Glaskugel von ca. 150—200 Cbcm. Inhalt, die an ihrem oberen Theil einen kurzen Hals hat, in den eine oben umgebogene, unten sich conisch verengernde Glasröhre so eingeschliffen ist, dass ihr in die Kugel gehendes Ende fast bis an den Boden derselben reicht. Die Kugel wird mit Quecksilber gefüllt, in den Hals die in einem Röhrchen abgewogene Substanz $\hbar v$ gelegt und diese dann durch den Stöpsel niedergedrückt. Man erhitzt in einem Oelbade von der Temperatur T und bestimmt das Gewicht des ausfliessenden Quecksilbers W_1 . Die Berechnung erfolgt nach Formeln ganz analog den vorstehenden.

Bei einem Apparat von V. MEYER (71), dessen Construction zeitlich dem des PERENOUD'schen vorausgeht, ist das an die Kugel angeschmolzene Rohr a (Fig. 94) etwas oberhalb a abgeschnitten und wird die Kugei mit leicht schmelzbarem Metall, geschmolzenem Wood'schem Metall, wie es von SCHUCHARDT in den Handel gebracht wird, gefüllt. Durch die ziemlich weite Röhre a lasst man dann die in einem kleinen Gefäss enthaltene, zu untersuchende Substanz in die Kugel steigen Diese wird, an einem Drahte aufgehängt, in einem passenden Bade erhitzt. Man kann sie z. B. in einen Tiegel von ca. 400 Cbcm. Inhalt, der mit ca. 120 Grm. Schwefel beschickt ist, hängen diesen bedecken, dann bis zum Sieden erhitzen, und dann herausziehen. In dem Moment des Herausziehens muss man die Stellung des Wood'schen Metalles im Innern der Kugel markiren.

Für den Siedepunkt des Schwefels, der bei 444.2° C. liegt, wird, wenn G und A sich auf das Wood'sche Metall beziehen, dessen Ausdehnungscoefficient 0.036 ist, und dessen spec. Gew. bei 442.2° \(\frac{1}{2} \) so gross als das des Quecksilbers ist, und ferner \(\rho \) den oben bestimmten uncorrigirten Niveauunterschied bedeutet,

$$D = \frac{G \cdot 14146000}{(B - 0.036 A)(P + \frac{1}{2}P)}.$$

Für Orte mit einem Barometerstand von 760 Millim. wird der Siedepunkt des Schwefels 447.7° und die obige Constante 14216000.

Mit Recht bemerkt J. W. Brühl (73), dass die Methode von GAY-LUSSAC-HOFMANN mit Quecksilber nur bis ca. 220° richtige Resultate giebt, da dann die Tension des Quecksilberdampfes zu schnell wächst. Schon bei niederen Temperaturen ist es zweckmässig, der Tension des Quecksilbers Rechnung zu tragen, indem man in einem ersten Versuch den durch den Quecksilber-Dampf verursachten Druck b' allein, in einem zweiten nach Einführung der Substanz den gesammten Druck ermittelt, der gesuchte Gasdruck B_0 folgt aus

$$B_0 = \frac{b - b'}{1 + 0.000181t'}.$$

Für Dampfdichtebestimmungen unterhalb von 100° hat N. v. Klobukow (75a) die Verdrängungsmethode zu genauen Versuchen eingerichtet. Er ordnet seinen Apparat nahezu in der Art eines Gewichtsthermometers an.

3b) Verdrängungsmethode unter Anwendung von Gasen.

Die erste Anordnung rührt von DULONG her (80). An einem Ballon ist ein Capillarrohr angeschmolzen, das zu einem in Quecksilber tauchenden Barometerrohr führt. In den Ballon bringt man die Substanz, erhitzt sehr schnell und bestimmt die Druckänderung, eine Diffusion soll bei schnellem Arbeiten nicht eintreten.

Später hat L. PFAUNDLER (75b) eine ähnliche Construction benutzt, nur dass er nicht einen Ballon verwandte, sondern zwei oder mehrere, die durch Capillarröhren verbunden waren, um die Diffusion zu vermeiden.

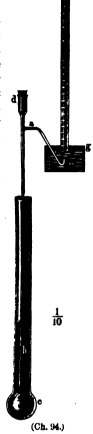
Den Apparat von V. MEYER (76) stellt die nebenstehende Figur dar und zwar in $\frac{1}{10}$ der natürlichen Grösse.

An ein cylindrisches Gefäss von ca. 100 Cbcm. Inhalt und ctwa 200 Millim. Höbe wird ein etwa 600 Millim. langes und 6 Millim. weites Glasrohr angeschmolzen, das oben in einer Erweiterung d endigt und durch einen Kautschukpfropfen verschlossen ist. Etwa in einer Höhe von 500 Millim. ist ein enges, seitliches, nach unten umgebogenes Rohr angesetzt, dessen Ende unter Wasser unter einem calibrirten Rohr endigt; man kann auch das Rohr erst oberhalb des Wassers im Messrohre endigen lassen. Das Rohr db steckt in einem weiteren Rohre, das von den aus der in c befindlichen Substanz entwickelten Dämpfen erfüllt ist. Dieses Rohr wird je nach der Temperatur aus Glas oder aus Schmiedeeisen, das unten zusammengeschweisst wird, hergestellt.

CRAFTS (76a) richtet den Apparat von V. MEYER so ein, dass er ein abgemessenes Volumen irgend eines Gases einführen kann und das von demselben verdrängte Gasvolumen misst. Er verbindet dazu das erhitzte Porzellanrohr mit zwei calibrirten und in 10 Cbcm. getheilten U-Röhren. Aus dem einen leitet er durch Eingiessen von Quecksilber in den einen Schenkel das zu untersuchende Gas, das sich in dem andern Schenkel befindet, durch ein dünnes Porzellan- oder Platinrohr auf den Boden des Erhitzungsgefässes. Das ausgetriebene Gasvolumen fängt er in dem andern U-Rohr auf.

V. MEYER (85b) verwendet auch horizontal liegende Platin- oder Porzellancylinder, an die capillare Enden angesetzt sind. Von der einen Seite wird das zu untersuchende Gas eingeleitet, auf der andern tritt das verdrängte aus. Man kann auch ebenso wie CRAFTS verfahren. Haben beide Gase denselben Ausdehnungscoefficienten, so muss das verdrängte Volumen gleich dem eintretenden sein, dies ist bis zu 170° bei Sauerstoff und Stickstoff der Fall. Die kleinen Unterschiede, wie sie sich bei den genauen Versuchen von REGNAULT ergeben, kann diese Methode nicht erkennen lassen.

Als Heizfitssigkeit dienen Wasser (S.-P. 100°), Xylol (S.-P. 140°), Anilin (S.-P. 184·5°), Methylbenzoat (S.-P. 192°), Diphenylamin (S.-P. 310°), Anthracen (S.-P. 335°), Anthrachinon (S.-P.368°), Phosphorpentasulfid (S.-P. 72°), Bleibäder oder ein Perrot'scher Ofen.



Handelt es sich um Anwendung sehr hoher Temperaturen, so construirt man den inneren Theil aus Platin, glasirtem Porzellan [BAYEUX, Manufacture Grosse (77), die Apparate müssen aber dann sehr langsam angewärmt werden], oder man beschlägt auch das Glasgefäss mit Lehm (78). TROOST (79) verwendet Glasapparate von APPERT frères in Clichy, mit denen man bis zum Siedepunkt des Selens gehen kann.

Handelt es sich um Messungen bis zu höchsten Temperaturen von ca. 1700°, so müssen besondere Vorrichtungen verwendet werden. Dieselben sind in dem soeben erschienenen Buche von C. Langer und V. Meyer, Pyrochemische Untersuchungen, F. Vieweg 1885, beschrieben.

H. SCHWARZ (82) erhitzt das Mantelrohr einfach in einem Verbrennungsofen, und legt dasselbe in einen Blechtrog, der auf den Trägern der Thonrinnen ruht, und unten mit Asbest ausgefüttert ist. Die Substanz befindet sich vor dem Versuch in einem Porcellan- oder Platinschiffchen oder in einer kleinen Kugel in dem aus dem Apparat herausragenden Theile des Rohres. Ist die Temperatur constant geworden, so neigt man das Rohr und lässt das Schiffchen etc. nach den heissen Stellen hingleiten.

V. MEYER (82a) hält diese Anordnung nicht für so zweckmässig als die seinige, da bei der schrägen Stellung des Verdampfungsrohrs die Diffusion viel leichter eintritt, als bei der vertikalen.

Die Menge der zu untersuchenden Substanz wird bei der V. MEYER'schen Methode so gewählt, dass ihr Dampf b etwa bis zu \frac{1}{2} fullt. Sie wird in ein kleines Glasgefäss gebracht, und sobald die Temperatur constant geworden ist, was daraus ersichtlich ist, dass aus c keine Gas-

blasen mehr entweichen, unter kurzem Oeffnen des Kautschukpfropfens in den Apparat hinein geworfen und zugleich wird über c die graduirte Röhre gestülpt.

Statt den Kautschukpfropfen zu öffnen, kann man mit L. MEYER (82b) auch durch den Kautschukstöpsel einen unten umgebogenen Draht führen, der sich in Folge der Elasticität des Kautschuks hin- und herdrehen lässt, dabei lässt er das die Substanz enthaltende Gefäss, dat ursprünglich auf ihm aufliegt, fallen. Noch zweckmässiger ist es mit G. WIEDEMANN etwa gegenüber von a ein etwas weiteres Glasrohr g anzublasen, durch das ein Glasstab m geht. Diesen drückt ein über das Ende von g und den Glasstab gezogener Kautschukschlauch gegen die Wandung des vertikalen Rohres. Auf denselben wird das Gefäss mit der zu untersuchenden Substanz gebracht. Zieht man dann m zurück, so fällt die Substanz hinab. Andere ähnliche Vorrichtungen sind von PICCARD (83) und VALENTE (83a) angegeben worden.

Zu dem Gelingen des Versuches ist es wesentlich, dass die Verdampfung möglischst schnell vor sich gehe (81); man muss daher die Flüssigkeit in Gläschen bringen, welche bei dem Einwerfen in den Apparat zertrümmert werden, und darf ja nicht etwa an den Boden Asbest hinbringen, um diesen gegen das Zertrümmertwerden zu schützen (vergl. auch pag. 247 die Anmerkung. Aus nicht zerbrechenden Gefässen geht die Verdampfung viel zu langsam vor sich. —

Sowie das Gefäss hinuntergefallen und geplatzt ist, tritt ein Verdampfen der Substanz ein und die Dämpfe verdrängen ein ihnen gleiches Volumen Gas, das in dem Rohre / aufgefangen wird. Man füllt am besten das Rohr mit Stickstoff. Ist S das Gewicht der Substanz. I die Temperatur des Wassers im Cylinder, in das die graduirte Röhre beim Messen des Gavolumens eintaucht, B der auf 0° reducirte Barometerstand, w die Tension des Wasserdampsebei 1°, V das gesammte gemessene Stickstoffvolumen, so ist die Dampsdichte

$$D = \frac{587880}{(B-w)V} (1 + 0.00366 t).$$

Gegen die V. MEYER'sche Methode sind von PETTERSSON und EKSTRAND (85) auf Grunt experimenteller Vergleichungen mit der DUMAS'schen zwischen 100 und 214° Einwände erhoben worden. Sie fanden bei der ersteren immer kleinere Werthe als bei der letzteren. Als Hauptfehlerquelle betrachten sie die Condensation von Luft auf der Substanz, welche bei der DUMAS'schen Methode durch das Kochen vermieden wird.

Andere Methoden.

Statt dass man das Volumen des reinen Dampfes einer gegebenen Menge Flüssigkeit bestimmt, kann man demselben auch einen grossen Ueberschuss eines permanenten Gases, Luft. Wasserstoff etc. beimischen. Der Dampf verhält sich dann, wie unter geringerem Drucke hier schon bei dem Siedepunkte, wie ein Gas und lassen sich so Dampfdichtebestimmungen bei relut iniedrigen Temperaturen ausführen. Dabei ist es erforderlich, das Volumen des permanenten Gases genau zu ermitteln und dasselbe von dem Gesammtvolumen abzuziehen. Dadurch erhält man das Volumen des Dampfes von bestimmtem Gewicht und daraus die Dampfdichte.

In dieser Art haben REGNAULT (87) und auch PLAYFAIR und WANKLYN (88) sowohl die Methode von GAY-LUSSAC, als auch diejenige von Dumas abgeändert.

Eine andere Modification rührt von Carius (89) her. Er schmilzt eine abgewogene Mengt Substanz in ein Kügelchen ein, bringt sie in eine mit einem indifferenten Gase gefüllte Glasröhre, zieht diese zu einer Spitze aus und schmilzt unter Ablesung von Temperatur und Druck zu. Hierauf zerschellt man das Kügelchen, erhitzt die Röhre längere Zeit unter stehen Drehen bei constanter Temperatur, blässt die Spitze auf und schmilzt sie, wenn kein Gas mehr entweicht, unter Ablesung von Temperatur und Barometerstand wieder zu. Nach dem Erkalter öffnet man die Röhre unter einer Flüssigkeit, welche die Dämpfe der rückständigen Substanz absorbirt und findet durch Wägung und Messung das Volumen des noch vorhandenen indufferenten Gases und weiter den ganzen Inhalt des Gefässes.

REGNAULT'S, PLAYFAIR'S und WANKLYN'S Messungen, bei denen ein Volumen V eines permanenten Gases vom Drucke H und der Temperatur I eingeführt wird, berechnen sich, wenn V' das Gas- und Dampfvolumen bei der Temperatur T und dem Druck H' ist,

$$D = \frac{P}{V' \alpha_T H' - V \alpha_t H}.$$

HORSTMANN (91) und nach ihm NAUMANN (92) wollen, sich stützend auf Untersuchungen von WANKLYN (93), BERTHELOT (94) und REGNAULT (95) (s. unter Spannkräften von Gemischen), die Dampfdichten in der Weise bestimmen, dass sie durch mit Wasser nicht mischbare, flüchtige Substanzen Wasserdampf leiten und das Mengenverhältniss der überdestillirenden Bestandtheile ermitteln. Bezeichnet G das Gewicht des einen überdestillirenden Bestandtheiles, hier also das des Wassers, d dessen Dampfdichte, p die Dampfspannung bei der Siedetemperatur t des Gemenges unter dem Barometerstande b, gelten G, D, B = b - p für den anderen Bestandtheil, so ist

$$\frac{g}{d}: \frac{G}{D} = \frac{p}{P}, \text{ also } D = \frac{dGp}{gP}.$$

Für Wasser ist d = 18, p aus den Regnault'schen Tabellen zu entnehmen, und lässt sich D bestimmen, da g und G sich aus dem Versuche ergeben (vergl. hierzu auch H. Kopp, Chem. Ber. 11, pag. 689, 1878).

Die Methoden, bei denen man zwei Gase oder Dämpse mit einander mischt, können indess pur dann richtige Werthe liesern, wenn das MARIOTTE-GAY-LUSSAC'sche und das DALTON'sche Gesetz gelten (96).

Bestimmt man die Dichte Δ eines Gases oder Dampfes, der mit einem andern gemischt ist, so gilt folgende Gleichung:

$$\Delta = \delta \frac{1}{1 - \frac{\varepsilon}{4}}.$$

Hier ist & die theoretische Dichte des Dampfes, & seine Spannkraft, berechnet mit & und &, dem Ueberschuss der Summe der Spannkrafte beider Dämpfe, berechnet aus ihren theoretischen Dichten über den beobachteten Druck.

Für nahezu gleiche Werthe von & wird demnach die beobachtete Dichte um so mehr die wihre übersteigen, je kleiner die Menge des Dampfes im Gemische ist. Durch successive Beimischung von Chlorkohlenstoff zu Chlorsilicium konnten des letzteren Dichte von 6.27 bis 8.20 gesteigert werden. Chlorsilicium für sich ergab Dichten zwischen 6.0 und 5.94.

Diese Ergebnisse fanden sich nach Troost und Hautefeuille, auch bei den Versuchen von Wertz mit Phosphorchlorid im Phosphorchlorurdampf wieder. Hatte ersteres Spannungen von 423 und 170 Millim., so waren nach Wurtz (97) bei 175° die Dichten 6·68 und 7·74—8·30. Zu beachten ist, dass unter diesen Umständen bei dissociirbaren Gasen die Zersetzung grösser ist, als im ungemischten Zustande, wenn das beigemischte Gas nicht gerade eines der Zersetzungsprodukte darstellt wie bei den Versuchen von Würtz (90), um die Dampfdichte des Phosphorcalorides zu ermitteln. Er mischte denselben Chlorurdampf zu, um das Zerfallen des Chlorids In Chlorur und Chlor zu verhindern.

Für praktische Zwecke hat Bunsen (97 a) vorgeschlagen, die Ausflusszeiten t und t_1 zweier Gase von den specifischen Gewichten s und s_1 aus einer engen Oeffnung zu ermitteln; es ist dann $s: s_1 = t_1^2: t^2$.

AD. NEGRI (98) registrirt den Aussluss mit einer elektrischen Uhr, welche genau die Zeit des Aussliessens eines bestimmten Gasvolumens anzeigt. Er nennt seinen Apparat »Pneumodensimeter«.

Eine auf dasselbe Princip gegründete Methode zu mehr praktischen Zwecken hat PLETTNER [99] vorgeschlagen.

Das Princip des Aräometers hat N. v. Klobukow (98a) zu Dampfdichtebestimmungen vervendet. Der Grundgedanke der Methode ist folgender:

Der Aräometerkörper besteht aus einem cylindrischen, dünnwandigen Gefäss a, das oben digeschlossen ist und unten eine enge Oeffnung besitzt, durch die sein Innenraum mit der Sperrhasigkeit im Schwimmgefäss communicirt. Hier findet die Bildung des Dampfes statt. Am oberen Theile von a ist ein Hohlraum von Kugelgestalt angeschmolzen, der durch eine vertikale Pohre, die als Stiel des Apparates dient, mit der Luft communicirt. Diesem Theil kommt die lunction eines Schwimmers zu. Man belastet dies Aräometer in passender Weise so, dass es in einer auf dem Stiel angebrachten Marke (einem elektrischen Contakt) in dem Quecksilber whwimmt. Hierauf wird durch das offene Ende unter Quecksilber eine abgewogene Menge der untersuchenden Substanz eingebracht und bis zu einer passenden Temperatur erhitzt, bei der

alle Flüssigkeit vollkommen verdampft ist. Man belastet dann von Neuem, bis wieder dieselbe Marke den Quecksilberspiegel berührt. Dann verschliesst man das untere Ende, zieht das Glasrohr heraus und bestimmt die Höhe, bis zu der das Quecksilber in demselben steht. Aus der Mehrbelastung, die das dem Volumen des Dampfes entsprechende Gewicht der Speriflüssigkeit angiebt und dem durch die letzte Messung erhaltenem Drucke ergiebt sich die Dichte.

Zur Bestimmung der Dichte der Gase sind mehrfach Differentialmanometer vorgeschlagen deren einer Schenkel das zu untersuchende Gas enthält und deren anderer mit der Atmosphäre communicirt.

Tabellen zur numerischen Berechnung der Dampfdichten hat BROWN (100) gegeben.

Gase.*)

Im Folgenden sollen die Hauptresultate der Bestimmungen der Dichte und deren Beziehungen zu der Zusammensetzung der Körper besprochen werden.

I. Gase und Dämpfe.

Unter Voraussetzung der Gültigkeit des MARIOTTE-GAY-LUSSAC'schen Gesetzes lässt sich theoretisch aus der kinetischen Gastheorie das ursprünglich auf anderem Wege gefundene »AVOGADRO'sche Gesetz« ableiten. Durch diese theoretische Begründung ist dasselbe von einem blossen Ausdruck von Regelmässigkeiten zu einem Gesetz erhoben worden.

Das Avogadro'sche Gesetz lautet:

»Bei gleichem Druck und gleicher Temperatur enthalten gleiche Volumina der verschiedensten Gase gleich viel Moleküle.«

Die Gewichte gleicher Volumina, also die specifischen Gewichte der Gase und Dämpse geben daher auch die relativen Molekulargewichte derselben. Setzt man das specifische Gewicht des Wasserstoffs gleich zwei, so erhält man für die übrigen Gase die Molekulargewichte selbst. Hieraus ist ersichtlich, welche grosse Bedeutung die Bestimmung der Dampsdichte hat.

Multiplicirt man die auf Luft = 1 bezogenen Dichten mit 28.9, so erhält man die auf $H_0 = 2$ bezogenen.

Bei den Gasen und Dämpfen wird die aus den Beobachtungen bei einer Temperatur und einem Drucke abgeleitete Dichte nur dann mit dem theoretisch aus dem Avogadro'schen Gesetz gefundenen Werthe übereinstimmen, falls das Mariotte-Gay-Lussac'sche Gesetz streng giltig **

Die durch die vorhandenen Abweichungen hervorgebrachten Differenzen sind aber zu klein, als dass nicht die für den Chemiker wichtige Entscheidung, welches nfache das Molekulargewicht (wo n eine ganze Zahl ist) des aus der Analyse gefundenen ist, geliefert werden könnte.

^{*) 100} a) KOPP, Chem. Ber. 16, pag. 2458. I883; Beibl. 8, pag. 2. 100 b) G. TSCHERMAK. Lien. Ann. 112, pag. 129. 1859 u. 114, pag. 25. 1860; Sitzungsber. d. Wien. Akad. 35, pag. 18 1859; 37, pag. 525. 1859; 38, pag. 873. 1860. 100c) H. Schröder, Wird. Ann. 11, pag. 997. 1880 u. 14, pag. 656. 1881; Chem. Ber. 13, pag. 1560. 1880. 100d) W. OSTWALD, Lehrbuch d. allgem. Chem., pag. 336. 101) R. SCHIFF, LIEB. Ann. 220, pag. 297. 1884. 102) W. RM SAY, Chem. Ber. 13, pag. 2147. 1880; Beibl. 5, pag. 163. 103) RAMSAY, Chem. News. 40 pag. 183. 1882; Beibl. 7, pag. 67. 104) RAMSAY, Chem. News. 40, pag. 173. 1879; Beibl.; pag. 67. 1883. 105) WEGER, LIEB. Ann. 221, pag. 61. 1884; Beibl. 8, pag. 153. 106; \ STAEDEL, Chem. Ber. 15, pag. 2859. 1882; Beibl. 6, pag. 184. 107) L. MEYER, Chemische Theorien, 4. Aufl., pag. 289. 1884. 108) JUNGFLEISCH, C. R. 64, pag. 911. 1867. 109) SCHD³ LIER. Ann., Bd. 220, pag. 287. 1884. 110) SCHIEF, LIEB. Ann. 220, pag. 325. 1884. 111) E. El SÄSSER, LIEB. Ann. 218, pag. 302. 1883; Beibl. 7, pag. 629. 112) E. WIEDEMANN, WIED. ALD 113) CARIUS, KOLBE, J. 2, pag. 287. 1834. 114) BUFF, LIEB. Ann. Suppl. 4, pag. 16. 1865 60. 115) L. MEYER, Mod. Theorien der Chem., 4. Aufl., pag. 26. 116) R. SCHIFF, LIER. Ana pag. 304. 117) L. MEYER, Moderne Theorie, 4. Aufl., pag. 290. 1884. 118) BRUHI, Am Chem. Pharm. 203, pag. 269 u. ff. 1880. 119) F. KRAFFT, Chem. Ber. 15, pag. 1687. 1882 Beibl. 6, pag. 769. 120) F. KRAFFT, Chem. Ber. 16, pag. 1714. 1883; Beibl. 7, pag. 842 121) KRAFFT, Chem. Ber. 15, pag. 1687. 1882; Beibl. 6, pag. 769. 121a) R. SCHIFF, LILP. Ann. 223, pag. 247. 1884; Beibl. 8, pag. 642. 122) JUNGFLEISCH, C R. 64, pag. 911. 1307. 123) H. KOPP, LIEB. Ann. 128, pag. 193. 1863.

Aus den Dichten der Dämpfe und Gase lassen sich zunächst keine Schlüsse auf die Dimensionen ihrer Moleküle ziehen, indem diese gegenüber den mittleren Abständen derselben verschwinden, dagegen haben wir früher unter (Aggregatzustand, Bd. I, pag. 153) gesehen, wie dies aus der Betrachtung der Abweichungen von dem Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetz und aus der der Reibungscoefficienten möglich ist.

Auf die abnormen Dampfdichten kommen wir unter Dissociation zurück.

Dichte der Flüssigkeiten.

Nach den Ausführungen pag. 232 haben wir die Molekularvolumina der Flüssigkeiten[®]) bei entsprechenden Zuständen resp. beim Siedepunkt zu bestimmen, dabei ergeben sich folgende z. Thl. nur sehr angenäherte Regelmässigkeiten (s. weiter unten), die zuerst von Kopp und Schröder aufgestellt worden sind. Ein Grund für die nur angenäherte Gültigkeit könnte sein, dass die Siedepunkte nicht wirklich correspondirenden Zuständen entsprechen.

l. Isomere Körper aus derselben Reihe, bei denen die Bindungen ähnliche sind, zeigen nahezu gleiches Molekular-Volumen. Darauf, dass dies nicht streng der Fall ist, hat ausser anderen Thoaps aufmerksam gemacht.

Dies zeigen die je einer Reihe angehörigen folgenden Körper:

M	olVol.	Ŋ	folVol.	M	IolVol.
Propionsäure	85.4	Valeriansaures Methyl	149.2	Chloräthylen	86·1
Ameisensaures Aethyl	85· 3	Buttersaures Aethyl	149.3	Aethylidenchlorid	88.4
Essigsaures Methyl	84.7	Essigsaures Butyl	149.3	Mercaptan	76.0
		Ameisensaures Amyl	149.8	Schwefelmethyl	75.7.

Dass nicht alle Isomeren gleiche Volumina haben, zeigen z. B.: Anilin Mol.-Vol. = 106.4, Picolin Mol.-Vol. = 111.5.

- 2. Gleichen Zusammensetzungsdifferenzen D bei chemisch ähnlichen Körpern entsprechen zuch gleiche Differenzen Δ der Molekular-Volumina.
 - a) Der Zunahme von $D = nCH_2$ entspricht nahezu $\Delta = n \cdot 22$. So ist z. B.

M	lolVol.	Δ	1	IolVo	ol. 🛆	1	MolVo	ı. Δ
Ameisensäure	41.4	$22 \cdot 2$	Methylalkohol	42.1	20.1	Ameisens. Methyl	63· 4	21.4
Essigsaure	63.6	21.8	Aethylalk ohol	62.2	3×20.6	Essigs. Methyl	84.8	22.8
Propionsäure	85.4	21.7	Amylalkohol	124.0		Essigs. Aethyl	107.6	18.9
Buttersäure	107-1	23.4	Aldehyd	56.4	21.0	Butters. Methyl	126.5	2 2·8
Valeriansäure	130.7		Aceton	77.4		Butters. Aethyl	149.3	24·3
Alkohol	62·1		Benzol	96.0		Valerians. Aethyl	173.6	
Aether	106-0 2	2×21·9	Cymol	184.3	4 ×22·1.			•

^{*)} Wir verzichten darauf, in einer Tabelle die bisher beobachteten Molekularvolumina mitrutheilen, sondern geben im Folgenden nur die Titel der Arbeiten, in denen sich eine grössere Anzahl von Zahlenangaben findet. In speciellen Fällen werden wir die Einzeluntersuchungen citiren. BUFF, LIEB. Ann. Suppl. 4, pag. 129. 1865. — H. KOPP, POGG. Ann. 56, pag. 371. 1882; 72, pag. 1 u. 273. 1847; 75, pag. 98. 1848. Lieb. Ann. 50, pag. 74. 1844; 92, pag. 1. 1854; 94, pag. 118; 95, pag. 121. 1855; 96, pag. 153, 303. 1855; 97, pag. 374; 100, pag. 19. 1856; 128, pag. 193. 1863. — W. Lossen u. A. Zander, Lieb. Ann. 225, pag. 109. 1884. - Lossen, Lieb. Ann. 214, pag. 81. 1882; Beibl. 7, pag. 1. — J. J. Pierre, Ann. Chim. Phys. [3] 15, pag. 325. 1845; 19, pag. 193, 205. 1847; 21, pag. 336. 1847; 31, pag. 118; 33. pag. 199. 1851. — PIERRE u. PUCHOT, Ann. Chim. Phys. [4] 22, pag. 234; 28, pag. 71, 363; 29, pag. 228. — RAMSAY, Journ. Chem. Soc. 1879, pag. 463. 1881; pag. 49, 63 u. 66. - R. Schiff, Chem. Ber. 14, pag. 2761. 1881; Beibl. 6, pag. 145; Chem. Ber. 15, pag. 1270. 1882; Beibl. 6, pag. 610. Atti R. Acc. dei Lincei [3] 13. 1882; Beibl. 7, pag. 210; LIEB. Ann. 220, pag. 71 u. 278. 1883; Beibl. 8, pag. 413. — H. G. F. Schröder, Die Molekularvolumina der chemischen Verbindungen. 1843; Pogg. Ann. 52, pag. 288. 1841; WIED. Ann. 11, Pag. 997. 1880. — T. E. THORPE, J. Chem. Soc. 1880, pag. 141 u. 327; Beibl. 5, pag. 1. — F. WEGER, LIEB. Ann. 221, pag. 61. 1883; Beibl. 8, pag. 153. — ZANDER, LIEB. Ann. 214, pag. 138; Inaug.-Dissert., Königsberg 1882; Beibl. 7, pag. 1 u. 69.

^{*} KOPP (100a) hat dieselben stets nur als eine Art von Interpolationsformeln aufgefasst.

b) Bei dem Eintritt von n-Atomen Brom an Stelle von n-Atomen Chlor ändert sich das Molekularvolumen um ca. n > 5.2.

Mol.-Vol. Δ Mol.-Vol. Δ Mol.-Vol. Δ Mol.-Vol. Δ Bromäthylen 98·7 13·6 Bromphosphor 108·6 14·7 = Chlormethyl 72·8 5·6 Chloräthylen 85·1 2×6·8 Chlorphosphor 93·9 3×4·9.

3. Ersetzt man 2H durch C, so ändert sich im Allgemeinen das Molekular-Volumen nur wenig.

Mol.-Vol.
Benzoesaures Aethyl 173.6

Valeriansaures Aethyl 173.5

Wol.-Vol.
Bittermandelöl 118.4

Phenol 103.8

Valeral 118.8

Aether 106.

Bei diesen Beispielen vergleicht man übrigens Verbindungen mit verschiedener Bindung.

4. Ersetzt man H₂ durch doppelt gebundenen O, so ändert sich oft das Molekular-Volumen nur wenig.

Alkohol 62·1 Cymol 184·3 Chlorathyl 72·9 Acther 106·0 Essigsäure 63·6 Cuminol 189·2 Chloracetyl 74·7 Essigsaures Aethyl 107·6 Essigsaureanhydrid 110·0.

Eine genauere Untersuchung zeigt, dass die eben besprochenen Regelmässigkeiten, denen sich noch eine Reihe anderer an die Seite stellen liessen, auch angenähert nur so lange gelten, als man, mit KOPP zu reden, in derselben Gruppe bleibt oder, nach der neueren Ausdrucksweise. Verbindungen vergleicht, bei denen die Art der Bindungen die gleiche ist, also nicht etwa ungesättigte, resp. solche mit doppelten Bindungen mit solchen einfacher Bindung zusammenstellt. Eine Vergleichung von Verbindungen mit ringförmiger und kettenförmiger Bindung erscheint vor allem ungerechtfertigt und dürften die hierbei erzielten Schlüsse nicht stichhaltig sein (s. w. u.

Die oben aufgeführten Regelmässigkeiten lassen sich unter der Annahme erklären, dass das Atom eines jeden Elementes in die Verbindungen mit einem ganz bestimmten constanten Atomischen eintritt und dass das Molekular-Volumen der Verbindung gleich der Summe der Volumina der einzelnen Atome ist. Die Atomvolumina der Elemente sind je nach der Art der Bindung oder, nach der alten Ausdrucksweise, je nachdem sie im Radikal oder ausserhalb des Radikals sich befinden, verschieden. (Dies Ergebniss haben KOPP, BUFF u. A. gewonnen.) Wie die Atomvolumina zu berechnen sind, haben wir oben pag. 233 angedeutet.

Zu beachten ist, dass, wenn man die Atomvolumina je nach der Art der Bindung alvariabel betrachtet, man diese Variabilität nicht nur für das eine der Atome, bei welchem Doppelbindungen stattfinden, annehmen darf. Es besitzt also nicht etwa in der Gruppe C=U der doppelt gebundene Sauerstoff allein ein anderes Atomvolumen, als wenn er einfach gebunden ist, und der Kohlenstoff das normale, sondern wahrscheinlich haben beide ihren Werth verändert. Wir kennen aber nur die Summe der Veränderungen.

In der folgenden Tabelle sind nach Thorpe die Atomvolumina der Elemente in flüssigen Verbindungen, so weit sie festgestellt sind, gegeben. Die eingeklammerten Zahlen beziehen sich auf doppelt gebundene Atome, dabei ist angenommen, dass der Kohlenstoff das normale Volumen besitzt, dass also alle Abweichungen des Atomvolumens von dem unter Annahme einfacher Bindungen berechneten allein von den mit dem Kohlenstoff verbundenen Elementen herrühren.

^{*)} G. TSCHERMAK (100b) und H. SCHRÖDER (100c) haben andere Ansichten aufgestellt. Auf die des Ersteren, die mit der Erfahrung im Widerspruche stehen, verweisen wir nur. Der Letztere nimmt an, dass bei organischen Verbindungen die Atomvolumina ganze Vielfache eines und desselben, aber etwas variablen Grundvolumens der Stere (s. w. u.) sind. Die Grösse der Stere schwankt zwischen 6.7 und 7.5. SCHRÖDER stellt den Satz auf: Die Zahl der Raumeinheiten oder Steren der gesättigten Verbindungen CnHnO beträgt so viel, als die Zahl der Atome ist. vermehrt um so viel Einheiten, als Atome Carbonylsauerstoff vorhanden sind. Jeder Deppelbindung entspricht eine Volumvermehrung um eine Stere, und dem Kohlenstoffcomplex C6 der aromatischen Verbindungen eine solche um 8 Steren. Ostwald (100d) hat für Chlor keine ganze Sterenzahl auffinden können, für das Brom dagegen 4, für das Jod 5. (Einwände gegen diese Sterentheorie, die Schröder auch auf feste Verbindungen angewandt hat, s. w. u.)

. . · •

. .

I.	п.	III.	IV.	V.	THORPE VI.
$H = 5.5^{\circ}$	C = 11	Si == 30·3			Sn = 40.8
			Ti = 33.6		
	N = (s. w. u.)			As = 26.3	Sb = 28.6
	0 7.0/10.0		$V = 30.4(26.0)^{\bullet \bullet}$		
	O = Po(12.2)	S = 22.6(28.6)	Cr = 24.5		
	F = 9.2	Cl = 22·7 ***)		$Br = 28 \cdot 1^{\bullet \bullet \bullet})$	$J = 36.6 ^{\bullet \bullet \bullet})$

In Verbindungen scheint nach diesen Zahlen das Atomvolumen eines Elementes eine periodische Function seines Atomgewichtes zu sein. Bei den Elementen derselben Gruppe ist es entschieden nicht gleich, es wächst mit dem Atomgewicht aber langsamer als dieses. (Ueber das Verhalten im freien Zustand s. w. u.)

Auf die Atomvolumina der in verschiedener Weise gebundenen Elemente kommen wir weiter unten zurück.

Für diejenigen Elemente, deren Molekular-Volumina im freien Zustande bekannt sind, ergiebt sich aus den Molekular-Volumen der Verbindungen derselbe Werth für die Atomyolumina wie aus der direkten Bestimmung an den freien Elementen.

Auch die Gruppen NO₂ (Mol.-Vol. = 32·6) und CN (Mol.-Vol. = 28), das Chlorjod (Mol.-Vol. = 58·9) treten sowohl bei Substitutionen wie Additionen mit dem Molekular-Volumen, welches sie im freien Zustande besitzen, in die Verbindungen, wie in das Chlorpikrin und das Propionitril und in C₂H₄ClJ ein. Bei der Gruppe NO₂ ist noch zu beachten, dass sie sowohl in den Nitroverbindungen als auch den salptrigsauren Estern den obigen Werth annimmt.

Aus der obigen Tabelle ergeben sich unmittelbar die früher aufgeführten Regelmässigkeiten; der Eintritt von CH₂ entspricht einer Vermehrung des Molekular-Volumens um $11+2 \times 5.5 = 22$; die Ersetzung von H₂ durch O einer Abnahme um 11 und einer Zunahme um 12:2, also einer sehr kleinen Zunahme um 1:2, die Ersetzung von 4H durch 2C einer Zunahme um 22 und einer Abnahme um 22, also einer Gesammtänderung Null.

Die früher aufgestellten Regelmässigkeiten sind, wie erwähnt, nur angenähert richtig; wir konnen daher auch nicht das Atomvolumen desselben Elementes in den verschiedenen Verbindungen als constant annehmen; und zwar gilt dies bei einer genaueren Untersuchung auch für Verbindungen, bei denen alle mehrwerthigen Atome gesättigt sind; so haben z. B. metamere Verbindungen vielfach ganz verschiedene Molekular-Volumina.

Bei Körpern derselben Reihe entspricht durchaus nicht stets einem Zuwachs von CH₂ ein gleicher Zuwachs des Molekular-Volumens. Für die Acetate, Alkohole und Aether variirt z. B. nach Ramsay (104) das Molekular-Volumen von CH₂ zwischen 18·03 und 23·23. Nach Weger (105) schwankt dieselbe Differenz zwischen 22 und 26. Ausserdem ist die Differenz abhängig von dem Druck, unter welchem man die Siedepunkte und damit die bei letzteren gemessenen Dichten ermittelt. Bei 20 Millim. schwankt sie von 17—21, bei 760 Millim. von 18·03—23·13, bei 5000 Millim. von 20·26—26·88, bei 30 At. von 26·1—54·3. — Diese Zahlen zeigen zugleich, dass Δ(CH₂) mit dem Druck, also auch der Temperatur zunimmt; je niedriger der Druck, um vo constanter ist Δ(CH₂). — Wasser und Methylalkohol geben ganz exceptionelle Werthe.

Aehnliches folgert auch Schiff aus seinen eigenen Versuchen und denen von anderen, so

^{*)} Schiff giebt 5.6, die Zahlen schwanken recht sehr zwischen 5.45 und 5.82, d. h. um twa 7-8.8. Ob es gestattet ist, diese Veränderlichkeit allein dem mit Wasserstoff verbundenen Kohlenstoffatomen zuzuschreiben, bleibe dahingestellt.

Wenn man den Sauerstoff im Vanadylchlorid als doppelt oder einsach gebunden annimmt.

KOPP giebt die Werthe: Cl 22·8, Br 27·8, J 37·2, Si 30·9 und 33·1, aus SiCl₄ und SiBr₄, P 25·5 und 25·2 aus PCl₃, und PBr₃, As 26·4 aus AsCl₃, Sb 32·3 und 33·4 aus SbCl₃ and SbBr₃, Sn 40·2 aus SnCl₄, und Ti 34·8 aus TiCl₄.

ist die Differenz der Molekular-Volumina von Aethyl- und Propylalkohol 19:09, diejenige von normalem Heptan und Oktan 23:70.

Hieraus folgt ohne Weiteres, dass die von KOPP aufgestellte Regel nach der

sein soll, nicht richtig sein kann, denn dann müsste, falls Vol. C immer denselben Werth hat, Vol. C = Vol. H₂, also stets Vol. CH₂ = Vol. CH₃

sein, d. h. es müsste stets dem Aufsteigen in homologen Reihen ein gleicher Zuwachs der Molekular-Volumina entsprechen.

Einen sehr schlagenden Beweis dafür, dass man nicht das Molekular-Volumen einer Verbindung aus den Atomvolumen der Elemente berechnen kann, ist z. B. das Dekan $C_{10}H_{12}$. Sein Molekular-Volumen ist = 231·31. Würden wir aber vom Pentan, $C_5H_{12}=117·17$, zu dem Dekan übergehen, indem wir sein Molekular-Volumen doppelt nehmen und Vol. $H_2=11·2$ abziehen, so würden wir 223·14 erhalten, also einen ganz anderen Werth.

Darnach würde das Atomvolumen, auch des gesättigten Kohlenstoffes, keine constante Grösse sein, sondern je nach der Natur und Verkettungsweise des Atoms variiren.

Auch für die einwerthigen Elemente, wie Cl etc., sind Variationen des Atomvolumens erkannt worden. So ist bei Isomeren

Mol.-Vol. (Aethylidenchlorid) = 88.96, Mol.-Vol. (Aethylenchlorid) = 85.34.

Berechnet man hieraus Atomvolumen (Cl), so sind die Differenzen ebenso gross, wie für den intra- und extraradikalen Sauerstoff. Dasselbe Resultat liefern die weiter unten besprochenen Substitutionsprodukte des Aethans, sowie eine Vergleichung der Chlorverbindungen des Phosphorund Antimons oder der Alkoholradikale mit den entsprechenden Bromverbindungen.

Für die Werthe des Atomvolumens (Cl) findet z. B. THORPE, wenn er constant $CH_2 = 22$. C = 2H setzt, aus:

G. VOLLMAR und STAEDEL (106) fanden, dass die Aenderung des Molekular-Volumens bei Substitution von H durch Cl beim Aethan verschieden ist, je nachdem die Substitution in den Gruppen CH₃, CH₉Cl, CHCl₉ stattfindet, so dass die isomeren zwei-, drei-, vierfach gechlorten Aethane verschiedene Dichten besitzen (107).

Substituirt man für H (108) Cl im Benzol, so erhält man folgende Reihe von Verbindungen mit der Siedetemperatur T und dem Mol.-Vol.:

Die Molekular-Volumina nehmen etwa um 16.9 im Mittel zu, dabei ist die Zunahme bei den paaren Substitutionsprodukten stets kleiner (ca. 15.8) als bei den unpaaren (ca. 18.1).

Dass auch das Atomvolumen dreiwerthiger Atome wechselt, zeigt eine Vergleichung de Chlor- und Bromverbindungen des Phosphors und Antimons.

Dies ergiebt sich aus der folgenden Zusammenstellung:

Specielle Betrachtung einzelner Gruppen.

Wir vergleichen zunächst gesättigte Verbindungen oder solche ungesättigte, bei denst

Man hat vielfach versucht, die vorkommenden Abweichungen von den Kopp'schen Regel für die einzelnen Gruppen chemischer Verbindungen unter allgemeinere Gesichtspunkte zusammet zusammet und hat z. B. folgende Sätze aufgestellt.

1. I)as Volumen einer Säure ist stets um etwas weniges grösser als das Volumen der dies

Saure isomeren Aetherart. Zum Beweise dieses Satzes reichen indess nach Lossen die bisherigen Beobachtungen nicht aus.

2. Je nach der Stellung der gesättigten Kohlenstoffatome haben die Molekularvolumina von Isomeren, wie schon hieraus hervorgeht, verschiedene Werthe. Definirt man als normal in der aromatischen Reihe diejenigen Verbindungen, welche eine einzige Seitenkette haben, als sekundär dagegen solche, wo mehr als eine Seitenkette auftritt, so gilt nach SCHIFF (109) folgende Regel:

In der Fettreihe: Die normale Verbindung zeigt bei einem höheren Siedepunkte t eine geringere Dichte und ein grösseres Volumen als die sekundäre bei einem niederen Siedepunkte. In der aromatischen Reihe: Die normale Verbindung zeigt bei einem niederen Siedepunkte eine geringere Dichte und ein grösseres Volumen. Beispiele sind die folgenden Zahlen, t^0 ist der Schmelzpunkt, D_4t die von 4° auf Wasser reducirte Dichte bei t^0 , M das Molekulargewicht:

	t°	D_4^t	$\frac{M}{D}$	Aut.		t°	D_4^t	$\frac{M}{D}$	Aut.
Normales Hexan	68.6	0.6142	139.72	S.	Isopropylalkohol	81.3	0.7413	80.76	S.
Secund. Hexan .	60.8	0.6199	138.7	R.	Aceton	56.0	0.7506	77.08	S.
Normal. Heptan	98.4	0.6138	162.56	T.	Propylaldehyd	46.0	0.7730	74.86	P.
Secund. Heptan	90.3	0.6160	161.98	T.	Carven	176.5	0.7127	190.40	S.
Normales Oktan	125.5	0.6107	186.26	T.	Terpentinöl	156-1	0.7421	182.85	S.
Secund. Oktan .	107.8	0.6166	184-49	S.	Amylalkohol	130.5	0.7154	122.74	S.
Xylol	139-2	0.7572	139-69	S.	Dimethyläthylcarbinol	101.6	0.7241	121-26	S.
Aethylbenzol .	135.8	0.7611	138-95	S.	Essigsäure	117:3	0.9463	63.2	K.
Mesitylen	164.5	0.7372	162.40	S.	Methylacetat	32.3-38.5	0.9566	62.57	S.
Propylhenzol .	158.5	0.7399	161.80	S.	Propionsäure	141.6	0.8614	85.8	K.
Mesitylen	164.5	0.7372	162.40	S.	Aethylformiat	53.5	0.8730	84.57	S.
Aethyltoluol	162-0	0.7393	161.95	S.	Buttersäure	161·5—162	0.8141	107.85	S.
Propylbenzol .	158.5	0.7399	161.80	S.	Aethylacetat	76	0.8324	105.70	s.
Isopropylbenzol	152.0	0.7424	101-27	P. P.	Valeriansäure	175.8	0.7819	130-15	K.
Propylalkohol .	97-0	0.7366	81.28	s.	Propylacetat	101.8	0.7916	128.56	S.

Nach Schiff würde der secundäre Kohlenwasserstoff der Fettsäurereihe mit einem normalen der aromatischen vergleichbar sein. Dagegen wies ZANDER nach, dass die Normalpropylverbindungen in der Regel ein anderes und zwar bald ein kleineres, bald ein grösseres spec. Volumen haben als die metameren Isopropylverbindungen. Für die Normalbuttersäure, sowie für deren Methyl- und Aethylester ergiebt sich ein kleineres spec. Volumen als für die Isobuttersäure und deren Ester, ebenso verhalten sich nach ZANDER die Butyl- und Amylalkohole.

3. Vergleicht man isomere Ester von gleicher Ordnung und zwar solche, bei denen sich Säure und Alkoholradikal in antilogem Sinne ersetzen, so ist stets der Siedepunkt etwas höher, das Volumen etwas grösser bei dem Ester, in welchem die Säure das kleinere, der Aether das grüssere Molekulargewicht hat, wie dies besonders die Beobachtungen von Elsässer bei gewöhnlicher Temperatur und Schiff (110) bei höherer Temperatur ersehen lassen, welche äusserst kleine Differenzen für die Molekular-Volumen isomerer Ester ergeben.

Die folgenden Tabellen geben die für eine grosse Zahl von Estern von E. ELSÄSSER (III) lestimmten Siedepunkte und Molekular-Volumina.

Siedep. l Methyl			Mi		Ameisens. 32·3	Essigs. 57.5	Propions. 79.9	Butters. 102·3	Isobutters. 92·3	Valerians. 116·7
Aethyl					54·4	77-1	98.3	119.9	110.1	134.3
Propyl					81.0	100.8	122-2	142.7	1 33 ·9	155.9
Isobutyl					97.9	116.3	136.8	156.9	146·6	168.7
Amyl					123.3	_	160.2	178.6	168.8	_
M	ol	V	ol.							
Methyl					62.84	83.77	104·86	126.75	126·5 4	149-60
Aethyl					85.14	106-15	127:37	150.37	148.86	173-44
Propyl					106.83	128.06	149.87	173.89	173.71	197:47
Isobutyl					129.95	150-10	174.23	200.53	196.01	223.40
Amyl					150.21	_	195.04	221.52	203.04	_

Die Molekular-Volumina stimmen mit denen von KOPP nahe überein, nicht so die Siedepunkte und Dichten.

Schiff stellt folgende Zahlen für die Molekular-Volumina bei den Siedepunkten zusammen: CHO₂ — C₄H₉ C₂H₃O₂ — C₃H₇ C₃H₅O₂ — C₉H₅ C₄H₇O₂ — CH₃

130:74 128:56 Hier ist die Abnahme deutlich zu ersehen.

Auch bei isomeren Chlorverbindungen zeigt sich, dass dem höheren Siedepunkt das kleinere Molekularvolumen entspricht. Beispiele sind die oben angegebenen Werthe von Aethylen- und Aethylidenchlorid und die folgenden von STÄDEL bestimmten. Sie zeigen bis zu 10 § betragende Abweichungen der einzelnen Werthe von einander.

	SP.	MolVol.		SP.	MolVol.
CH,CHCI,	57.7	88·18	CH ₂ CCl ₃	74.1	107-98
CH,CICH,CI	84·1	85.24	сн,сіснсі,	113.7	102.76
CH,CICCI,	130.5	121.52	CHClBrCH ₃	82.7	96.45
CHCl, CHCl,	146.8	119.23	CH,BrCH,Cl	107-0	88-01

4. Nach Schröder soll in homologen Reihen mit wachsendem Molekular-Gewicht die Siedepunktsdifferenz ab-, die Volumdifferenz zunehmen, was sich indess nach Lossen zunäch-t nicht beweisen lässt.

LOSSEN stellt nach einer sehr sorgfältigen Discussion der vorhandenen Beobachtungen folgende Sätze auf:

1. Die beobachteten Molekular-Volumina der Fettsäuren stimmen nahezu mit den nach Kopp's Regeln berechneten überein: Cn bedeutet, dass wir die Verbindung mit n-Atomen Kohlenstoff betrachten.

	С	C	C.	C	C		C .
berechnet	42	64	86	108	C, 130	1	52
gefunden	41.3	63.6	85.6	107.8	ca. 130	ca. l	53
Δ		22.3	22.0	22.2	са. 22.2	ca.	23.

2. Die Molekular-Volumina der Alkohole der Fettreihe weichen von der Kopp'schen Regel ab. Mit Ausnahme dessen für CH₄O sind sie kleiner als die berechneten. Sie bleiben um so mehr hinter diesen zurück, je grösser das Molekular-Gewicht. Die Differenz ist kleiner als 22.

		C	C, 62·8	C ₃ 84·8	C	C, 128.8
Alkohol,	berechnet	40·8	62.8	84.8	106-8	128.8
,,	gefunden	42.4	62.3	81.0	101.6	122.6
	٨		19.9	18.7	90.6	91-0

Dies wiederholt sich auch bei den zweiwerthigen und aromatischen Alkoholen.

Trimethylenglycol Propylenglycol berechnet 92.6 92.6 gefunden 84.0 85.2.

Benzylalko	ohol Phenol	Parapropylphenol	Orthopropylphenol
berechnet 128.8	106.8	172·8	172.8
gefunden 199-8	101.7	167	165.

Beachtet man auch, dass die berechneten Werthe bei den aromatischen Verbindungen meist um 3-4 Einheiten unter den gefundenen liegen, so ist doch der gefundene Werth noch zu klein.

- 3. Für die Aether sowohl der einsäurigen als auch der zweisäurigen Alkohole und die Acetate scheint eine ziemliche Uebereinstimmung mit den nach der KOPP'schen Regel berechneten vorhanden zu sein.
- 4. Bei den Aldehyden scheinen die Differenzen zwischen den Molekular-Volumen homologer Verbindungen ann\u00e4hernd so gross zu sein, wie zwischen denjenigen entsprechender homologer Alkohole.
- 5. Ob bei Ersetzung des normalen Radikales durch ein Isoradikal in den Estern das Molekular-Volumen sich ändert, lässt sich noch nicht mit Sicherheit entscheiden (vergl. die Zahlen von Elsässer).

Das secundäre Isopropyljodid hat ein grösseres Molekular-Volumen (108:6) als das primare (107:1) bei den Siedepunkten 89:9 und 102:6 [F. D. BROWN, Proc. Roy. Soc. Lond. (1112). Auf folgende Eigenthümlichkeit hat SCHIFF noch aufmerksam gemacht:

Entsteht irgend ein Ester durch Zusammenbringen von Säure und Alkohol unter Austritt von Wasser, so müsste die Summe der Molekular-Volumina der beiden ersteren dasjenige des Esters stets um gleich viel, und zwar um das Molekular-Volumen des Wassers, nämlich um 18.7 übertreffen. Dass dies nicht der Fall ist, zeigen die folgenden Werthe für die Differenz zwischen der eben erwähnten Summe und dem Volumen des Esters.

Ame	eisensäure	Essigsäure	Propionsäure	Buttersäure	Valeriansäure
Methyl	21.13	2Ž·24	24.26	24 ·56	23·33
Aethyl	18.61	19.70	20.15	19.78	19.20
Propyl	15.59	15.91	15· 44	15.32	13-24
Butyl	11.89	12.32	12.81	9.93	12.83
Amyl	10.5	11.34	11.54	9.52	8.85.

Diese Tabelle ergiebt, dass die Volumenverkleinerung beim Zusammenbringen eines gegebenen Alkoholes mit irgend einer Säure aus der Reihe C_{2n}H_{2n}O₂ nahezu constant ist, demnach vermuthet SCHIFF, dass es bei der Aetherificirung der Alkohol ist, welcher das Hydroxyl verliert; dieser würde dann das bei der Esterbildung austretende Condensationswasser liefern.

Wir wenden uns nun zu den ungesättigten Verbindungen oder den Verbindungen mit Doppelbindungen oder mit Lücken (s. unten auf der Seite).

In vielen Fällen beobachtet man, wenn man von einer gesättigten Verbindung zu einer ungesättigten, die 2 H weniger als erstere enthält, übergeht, nicht eine Abnahme um $2 \times 5 \cdot 5 = 11$, wie es nach Kopp's Regeln sein sollte (SCHIFF nimmt 11·2), sondern eine weit kleinere. Die Abnahme beträgt beim Uebergang von einer Normalpropylverbindung zu der analog zusammengesetzten Allylverbindung im Mittel 7·2 für jede im Molekül enthaltene Propyl-, resp. Allylgruppe nach Weger liegt dieser Werth zwischen 5 und 9). Auch bei der Vergleichung der Allylverbindungen mit den entsprechend zusammengesetzten Isopropylverbindungen ist die Differenz kleiner als §1. Demnach haben die sogen. ungesättigten Verbindungen oder die Verbindungen mit Doppelbindungen ein um ca. 4 Einheiten grösseres Molekular-Volumen als das theoretische.

Beispiele sind z. B.

Diisobutyl 184·5

Caprylen 177·2

$$\overline{\Delta = 7\cdot 3}$$

Sec. Pentan 117·17

Sec. Pentan 117·17

Sec. Pentan 117·17

Sec. Valerylen 103·0

 $\overline{\Delta = 14\cdot 17}$
 $\overline{\Delta = 2 \times 7\cdot 08}$

Normaler Propylalkohol 81·28 Essigsaurer Propylester 128·56 Propylchlorid 91·48

Allylalkohol
$$\frac{74\cdot10}{\Delta=7\cdot18}$$
 Essigsaurer Allylester $\frac{121\cdot37}{\Delta=7\cdot18}$ Allylchlorid $\frac{84\cdot24}{\Delta=7\cdot09}$.

Die Zunahme des Molekular-Volumens für den Fall, dass doppelte Bindungen eintreten, führt darauf, anzunehmen, dass die doppelten Bindungen nicht sowohl einem Aneinanderrücken der Atome als vielmehr einer grösseren Entfernung derselben entsprechen. Man sollte die doppelte Bindung daher besser mit Brühl als »Lücke« bezeichnen. Dass bei den doppelten Bindungen die Atome nicht nur nicht fester, sondern lockerer aneinander gekettet sind als bei den einfachen, dafür spricht auch die grössere Verbrennungswärme der sogen. ungesättigten Verbindungen und ihr grosseres Refractionsvermögen. Letzteres ist ein Zeichen dafür, dass grössere Mengen Lichtäthers [112] in den Verbindungen mit Doppelbindungen angehäuft sind als in den normalen.

Um das grössere Molekular-Volumen der ungesättigten oder mit Doppelbindungen versehenen Atome zu erklären, stellt L. MEYER (115) folgende Betrachtung an. Sucht jede der vier Verwandtschaftseinheiten des Kohlenstoffatoms das durch dieselbe gebundene Atom an eine bestimmte Stelle im Raum zu bringen, so wird ein durch zwei Verwandtschaften gebundenes O-Atom durch jede derselben in eine bestimmte Lage gedrängt. Oscillirt es in Folge dessen zwischen zwei Gleichgewichtslagen, so erfüllt es scheinbar einen grösseren Raum, als wenn es nur durch eine Verwandtschaft gebunden wäre und an einer Stelle fest läge. Eine analoge Betrachtung wie für Sauerstoff und Kohlenstoff lässt sich auch für andere Elemente. anstellen.

Wir betrachten jetzt die aromatischen Verbindungen.

Ob die aromatischen Verbindungen in Bezug auf ihr Molekular-Volumen eine ganz besondere Stellung einnehmen, ist zum wenigsten fraglich, so, ob z. B. das Molekular-Volumen bei

ihnen stets kleiner ist, als das aus den Atomvolumen der Elemente in den Fettkörpern berechnete, wie dies bei den folgenden Beispielen der Fall ist:

		υ	b	eobachtet	v berechnet	Differenz
Benzol				95.94	99.0	+ 3.06
Benzylalkohol				123.7	128.8	+5.1
Benzaldehyd				118.4	122.2	+ 3.1
Naphtalin .				149.2	154.0	+ 4.8
PCl.C.H.				161.7	164.2	+ 2.5.

Denn einmal giebt es Fettkörper, wie die Aldehyde und Alkohole, welche ein kleineres Molekular-Volumen als das berechnete zeigen; ferner haben viele aromatische Verbindungen mit Fettkörpern gleiches Molekular-Volumen, wenn sie sich in ihrer Zusammensetzung um (+ nC – 2nH. unterscheiden, endlich giebt es solche, die, wenn sie sich um nH₂ unterscheiden, sich in ihren Molekular-Volumen um n·5·6 (116) unterscheiden:

Diisobutyl,
$$C_8H_{18}$$
, Vol. = 184·49
Xylol, C_8H_{10} , 139·67
 $44·82 = 8·5·6 = 8H_4$.

Endlich finden sich unter den 17 von KOPP untersuchten aromatischen Verbindungen 6, deren Molekular-Volumen mit dem berechneten zusammenfällt oder gar grösser ist. Auch sind, wie die oben aufgeführten Verbindungen zeigen, die Differenzen zwischen den gefundenen und berechneten Werthen durchaus nicht immer gleich.

Die Untersuchung des Molekular-Volumens führt daher zu andern Resultaten, als diejenige der Molekularrefraction und der Wärmetönung. Letztere scheinen zu zeigen, dass man 3 Doppelbindungen annehmen muss, erstere dagegen, dass keine solchen sich mit Sicherheit nachweisen lassen. Ob man aber überhaupt ringförmige und lineare Doppelbindungen neben einander stellen darf, bleibe dahin gestellt.

Von mehrwerthigen Elementen lassen sich noch für den Sauerstoff eine Reihe von Relationen finden, die aber recht zeigen, wie schwankend die Werthe der Atomvolumina sind.

Um das Atomvolumen des alkoholischen Sauerstoffes, d. h. desjenigen in Hydroxyl, zu finden, kann man Alkohole, Phenole oder Ester von Oxysäuren mit den O weniger enthaltenden Verbindungen, den Kohlenwasserstoffen oder den Estern der Säuren selbst vergleichen. Bei 7 Beispielen schwankt hierbei nach SCHIFF das Atomvolumen (O) zwischen 5.6 und 9.6. Vergleicht man Aldehyde und Säuren, so erhält man Differenzen zwischen 6.5 und 12.6. Aus dem Wasser selbst leitet sich ein Werth 7.5 ab.

Für den doppelt gebundenen Sauerstoff (den aldehydischen) in der Gruppe C = O finden sich Werthe, die zwischen 4.7 und 7.52 liegen.

Eigenthümlich ist, dass, wenn man in einer homologen Reihe aufsteigt, das Volumen des aldehydischen Sauerstoffs zunimmt, wie z. B. die folgenden Zahlen zeigen:

A	tVol. O	AtVol.				
Ameisensäure	9.5	Buttersäure	17.4			
Essigsäure	12.2	Isobuttersäure	18.2			
Propionsäure	15.17	Valeriansäure	18.7.			

Einer grösseren Zunahme des Volumens entspricht nach SCHIFF eine Zunahme der Entfernung der Atome. Demnach soll in den obigen Säuren der aldehydische Sauerstoff immer weiter vom Kohlenstoff abstehen. Bekanntlich hängt der saure Charakter des Säure-Hydroxyls von der Nahe des aldehydischen Sauerstoffs ab. Je näher dieser ihm steht, um so mehr muss der Säurecharakter sich zeigen. Entsprechend ist auch die Ameisensäure die stärkeste Säure. Hiermit ist in Finklang, dass die Initialgeschwindigkeiten der Aetherification und die Wärmetönungen beim Aufsteigen in homologen Reihen sinken.

Neutralisationsw	än	me	für	1 Grm.	Initialgeschw.	Neutralisations	väi	me	für	1 Grm.	Initialgeschw.
Ameisensäure					61·6 4	Isobuttersäure					29-03
Essigsäure .			•	2238	44.36	Valeriansäure				1424	
Propionsäure				_	41.18	Caprylsäure					33.08
Buttersäure .				1628	33.28	Octylsäure .				_	30.86

Geht man von einem Alkohol zu einer Säure über, so entsprechen der Ersetzung von H_1 durch O Volumänderungen von -1.7 bis +7.5.

Für Schwefelverbindungen hat sich Folgendes ergeben:

Das schwesligsaure Aethyl hat beim Siedepunkt 160.3, das Mol.-Vol. 148.8 PIERRE,

" " 161·3, " " 149·8 CARIUS.

Das äthylsulfonsaure " " " " 213·4, " ,, 146·10 CARIUS (113).

Demnach tritt das Schwefelatom in das äthylsulfonsaure Aethyl mit einem kleineren specifischen Volumen ein als in das schwefligsaure Aethyl.

Das Atomvolumen des Schwefels ist:

28.7 von dem einen, 22.6 von dem andern S-Atom im Schwefelkohlenstoff,

22.6 im Mercaptan und schwefligsauren Aethyl,

14.9 im äthylsulfonsauren Aethyl (BUFF),

12 im Schwefelsäureanhydrid (114).

Für den Stickstoff wissen wir Folgendes. Die Atomvolumina des Stickstoffs schwanken sehr, der niedrigste Werth ist etwa 1·15 und berechnet sich aus dem Toluidin, der höchste ist dagegen (RAMSAY) 9·12, bestimmt aus dem Pyrrol, wobei den andern Atomvolumen die Werthe aus der Tabelle pag. 257 gegeben sind. Nach Kopp ist das Atomvolumen des Stickstoffs in den Ammoniakbasen 2·3, in den Nitroderivaten 8·6 (NO₂ = 33), in den Cyanverbindungen 7, nach RAMSAY in den Pyridinbasen 4·0, in Cyanverbindungen 8·3.

Während die meisten Regelmässigkeiten nur für die Siedepunkte gelten, lässt sich doch einiges (117) wenigstens für isomere Substanzen, auch für gewöhnliche Temperaturen, für die Dichten aussagen. Da in der Regel isomere Körper in gleichen Abständen vom Siedepunkt gleiche Ausdehnungscoefficienten besitzen, so folgt, dass bei derselben Temperatur im Allgemeinen die höher siedende Substanz auch das kleinere Molekular-Volumen besitzt. Daher kann man, worauf auch BRÜHL (118) aufmerksam machte, statt der Dichten bei den Siedepunkten diejenigen bei gewöhnlicher Temperatur zur Unterscheidung von Isomeren verwenden.

Eine Ausnahme macht Propylaldehyd, das bei 48° siedet, aber eine grössere Dichte besitzt als das bei 56.5° siedende Aceton.

Ausser für Sauerstoff, Kohlenstoff, Schwefel und Stickstoff haben sich bisher noch für keine andem Elemente sprungweise Aenderungen des Atomvolumens nachweisen lassen. So ist besonders für die mehrwerthigen Elemente noch zu bemerken, dass bei ihnen nicht wie beim Schwefel mit der Werthigkeit das Atomvolumen sich ändert. Denn für den Phosphor erhalten wir nach THORPE folgende Atomvolumina aus:

Es ist also das gleiche bei dem drei- und dem fünfwerthigen Phosphor.

Statt die Dichten beim Siedepunkt zu bestimmen, hat F. KRAFFT (119) vorgeschlagen, dieselben beim Schmelzpunkte s zu ermitteln, da diese Temperatur weit weniger von den insseren Umständen (dem Druck) abhängig sei als der Siedepunkt.

Die folgenden Tabellen enthalten die gefundenen Werthe, v ist das Molekularvolumen:

nie ioigeno	ien Tabellen	enthaiten	ale gerui	ndenen wertne, v	IST GRR MIC	oiekularvoiui	nen:
Kohlenwasserstof	F s	d _s	\boldsymbol{v}	Kohlenwassersto		d₅	v
C11H24	26·5°	0.7745	201·4	$C_{20}H_{42}$	+ 36·7°	0.7779	362·5
C, 2H, 6	— 12°	0.7731	219.9	C21H44	+ 40·4°	0.7783	380.3
C13H28	— 6·2°	0.7753	237.3	C, 2H, 6	+ 44·4°	0.7782	39 8·3
C14H10	+ 4·5°	0.7753	$255 \cdot 4$	$C_{23}H_{48}$	+ 47·7°	0.7785	416.2
C,,H,,	+ 10°	0.7758	$273 \cdot 2$	C24H50	+ 51·1°	0.7786	434·1
C16H24	+ 18°	0.7754	291·4	C27H56	+ 59·5°	0.7796	487:4
C17H26	+ 22·5°	0.7767	309.0	$C_{11}H_{64}$	+68·1°	0.7808	558· 4
C18H28	+ 28°	0.7768	326.9	C, H,	+74·7°	0.7816	629.5
C19H40	+ 32°	0.7774	344.7	Ketone	s	d_s	v
				$C_{12}H_{26}O$	28°	0.8229	246 ·6
Säuren	s	d _s	υ	$C_{15}H_{30}O$	39°	0.8182	276.2
C, H, O,	43·6°	0.8750	228.5	C, H, O	48°	0.8140	312.0
C, H, O,	53·8°	0.8622	264.4	$C_{19}H_{38}O$	55·5°	0.8108	347.8
C16H110	62·0°	0.8528	300.2	C23H46O	69°	0.8036	420.6
$C_{18}H_{16}O_{2}$	69·2°	0.8454	335.9	C, H, O	76·3°	0.8013	491.7
-18.13603	UJ Z	O.O.59.	200.2	$C_{1}H_{6}O$	82°	0.7997	562.7
				C35H70O	88·4°	0.7979	6 34 ·1

Alkohole (120)	5	d _s	v
C,0H,2O	7°	0.8389	188.3
C10H26O	24°	0.8309	223.9
C18H30O	38°	0.8236	259.8
C, H, O	49·5°	0.8176	296-0
C, H, O	59°	0.8124	322.2

Eigenthümlich ist, dass bei den höheren Sumpfgasparaffinen das specifische Gewicht fast ungeändert bleibt; Krafft (121) führt dies darauf zurück, dass die procentische Aenderung der Zusammensetzung im Verhältniss von C und H nur sehr klein ist. Die Abnahme der Dichte bei der Säurereihe, der Reihe der Ketone und Alkohole findet er in dem procentischen Sinken an Sauerstoffgehalt begründet.

Daraus glaubt KRAFFT allgemein den Satz ableiten zu können: «Gleiche Volumina von procentisch und thermisch (der Gesammtwärmeinhalt dem Molekulargewicht proportional) vergleichbaren Flüssigkeiten haben gleiches Gewicht«, oder auch: «das Molekular-Volumen dieser Flüssigkeiten ist dem Molekulargewicht proportional«.

Die Zunahme der Molekular-Volumina in den obigen Reihen ist für den Eintritt von CH2 bei den

Normalparaffinen	17.83	Fettsäuren	17:90
Ketonen	17.92	Alkoholen	18-00.

Diese Sätze gelten aber nur für diese ganz besonderen Verbindungsgruppen. SCHIFF (1212' hat für eine grössere Reihe anderer Verbindungen die folgenden Molekular-Volumina beim Schmelzpunkt 7' theils selbst bestimmt, theils aus den Beobachtungen anderer Forscher entnommen (letztere sind mit einem Stern bezeichnet).

Substanz	\boldsymbol{T}	MolVol.	Substanz T	MolVol.
Dinitrobenzol	89·1°	122· 4 7	Dichlorbenzol 55·1°	117:37
Thymol	49.30	157.55	Nitrophenol, ortho 45-20	107:64
Alphatoluylsäure .	76·4°	125.08	,, para 1140	108.38
Nitrotoluol	54°	121.72	Benzoesäure 121-40	112.65
Anethol	21.30	149·3 4	Stearinsäure 69·5°	332.56
Dibenzyl	52·3°	174.21	Dinitrotoluol 70.50	1 37 /51
Naphtalin	80°	1 3 0·61	Resorcin 110-20	93.94
Diphenyl	70·5°	15 4 ·25	Nitronaphtalin 61.50	141-19
Stilben	119.50	18 4 ·99	Benzol* 4.45°	86-99
Phenanthren	100·5°	167:05	Phenol*	88-42
Ditolyl	1210	197·97	Nitrobenzol* 30	102-03
Acenaphten	108°	1 49 ·16	Dibrombenzol*, ortho (12) — 10	117:66
Dibrombenzol, para	89.30	127.83		

Aus diesen Zahlen folgt, dass beim Schmelzpunkt einem constanten Unterschied in der Zusammensetzung nicht allgemein ein constanter Unterschied in den auf den Schmelzpunkten bezogenen Molekular-Volumen entspricht.

```
Die Differenzen der Molekularvolumina schwanken dabei bei einer Zusammensetzung um CH<sub>2</sub> zwischen 9.98 und 21.86, H<sub>2</sub> zwischen 3.58 und 19.73, NO<sub>2</sub> , 10.58 , 20.38, O , 1.43 , 6.25.
```

Bei dem Austritt von H, und dem Entstehen einer Lücke (pag. 261) zwischen — 10.78 und + 8.21.

Für die Molekular-Volumina ergeben sich bei den Schmelzpunkten 7 (122) einige andere Regelmässigkeiten, so für die Chlorsubstitutionsprodukte des Benzols bei

	$C_{\bullet}H_{\bullet}$	C.H.Cl	C.H.CI.	C.H.CI.	$C_4H_4C_4$	C.HCI.	C.Cl.
7.	+80	 40°	$+58^{\circ}$	+ 170	+ 139°	+ 74°	+ 228
MolVol.	87:15	95 ·58	117-60	124.57	149-17	154-15	179.81
Δ		8.43	12.02	6.97	24.6	4.90	25.66.

Die Zunahme ist beim Uebergang von einem paaren zu einem unpaaren Substitutionsprodukt stets kleiner als bei denjenigen von einem unpaaren zu einem paaren. Beim Uebergang von

einem paaren zu einem paaren oder einem unpaaren zu einem unpaaren ist sie nahezu gleich (im Mittel 30-2).

Verschiedene Atomvolumina bei verschiedenen Bindungen können dazu dienen, aus dem bekannten Molekular-Volumen einer Verbindung auf die Art der Bindung zu schliessen.

Die Isomeren, Aldehyd und Aethylenoxyd (C₂H₄O), haben die Molekular-Volumina 56·4 und 50·6, woraus folgt, dass im ersteren der Sauerstoff mit zwei Affinitäten an dasselbe C-Atom gebunden ist.*)

Aus dem Molekular-Volumen würde z. B. ferner folgen, dass in SO₂ und CO₂ die beiden Sauerstoffatome in verschiedener Weise gebunden sind, was für die thermochemischen Betrachtungen von grosser Wichtigkeit ist.

Dichte der festen Körper.**)

Die Vergleichung der für die Dichte gefundenen Werthe hat bei den festen Körpern nach zwei Gesichtspunkten zu geschehen; einmal, indem man die Dichten desselben chemischen Körpers in seinen verschiedenen Modifikationen vergleicht und dann, indem man die Dichten verschiedener Verbindungen zusammenstellt.

Da bei Flüssigkeiten und Gasen verschiedene Modifikationen nur in äusserst seltenen Fällen beobachtet sind, so kommt dort nur die zweite Aufgabe in Betracht.

^{*)} Schon KOPP (123) hatte gefölgert, dass Aethylenoxyd und Aldehyd eine verschiedene Dichte besitzen müssten, wie es auch der Versuch von ihm bestätigt hat:

 d_0 Aldehyd = 0.807, Aethylenoxyd = 0.898.

^{🔭) 124)} G. Rose, Pogg. Ann. 73, pag. 1; 75, pag. 403. 1848. 124a) Ch. St.-Claire-DEVILLE, C. R. 40, pag. 769. 1855. 125) G. BISCHOFF, N. Jahrb. f. Min. 1841, pag. 565. 126) THOULET, Beibl. 5, pag. 268; Bull. Soc. chim. 3, pag. 34. 1880. 127) F. v. KOBELL, Z. S. i. Krystallogr. 6, pag. 316. 1883; Beibl. 6, pag. 314. 127a) Roscoe, Lehrb. d. anorg. Chem. 2, pag. 722. 127b) G. Rose, Pogg. Ann. 73, pag. 313. 128) Hermann, Erdmann's J. 97, pag. 328. 1866. 129) S. WILLIAMS, Phil. Mag. [4] 46, pag. 314. 1873. 130) FORBES, J. chem. Soc. 20, pag. 225. 1868. 130a) G. Magnus, Pogg. Ann. 20, pag. 477. 1830; 22, pag. 391. 1831. 130b) G. Mor-VEAU, Ann. Chim. 73, pag. 113. 1810. 131) T. L. PHIPSON, Proc. Roy. Soc. Lond. 13, pag. 240. 1864. 1312) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 124, pag. 527. 1865. 132) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 121, pag. 369. 1864. 133) HOPKINS, DINGL. J. 134, pag. 314. 1854. 134) A. RICHE, C. R. 69, pag. 343. 1869. 135) G. Rose, Pogg. Ann. 73, pag. 46. 1847. 135a) Brügelmann, Wied. Ann. 4, pag. 283. 1878. 136) Spring, Bull. Acad. Belg. [3] 6, pag. 135; Beibl. 8, pag. 156. 1883. 137) A. RICHE, C. R. 69, pag. 343. 1869. 138) W. SPRING, Bull. Acad. Belg. [3] 6, Pag. 507. 1883; Beibl. 8, pag. 156. 139) W. Spring, Bull. Acad. Belg. [3] 5, pag. 535 u. ff. 1883; Beibl. 8, pag. 156. 140) DEWAR, Phil. Mag. [4] 39, pag. 29, 343. 1870. 140a) JOULE, Mem. Manch. Phil. Soc. [3] 2, pag. 125. 1865. 141) A. RICHE, C. R. 69, pag. 343. 1869. 141a) L. MEYER, LEB. Ann. Suppl. 7, pag. 354. 1870. 141b) Mendelejeff, Lieb. Ann. Supp. 8, pag. 133-229. 1871. 142) TROOST u. HAUTEFEUILLE, C. R. 78, pag. 968. 1874. 143) DEWAR, Transc. Edinb. Roy. Soc. 27, pag. 167. 1874. 144) L. MEYER, Moderne Theorie d. Chemie, pag. 298. 145) F. CLARKE, SILL. J. 50, pag. 174. 1870; auch 147, pag. 180 u. 308. 1869. 146) H. BAUM-HAUKR, Chem. Ber. 7, pag. 1681. 1874. 147) H. KOPP, POGG. Ann. 52, pag. 243. 1852. 148) MARIGNAC, Arch. d. Gen. 1, pag. 12. 1846. 149) Wilson, Proc. Roy. Soc. 32, pag. 455. 1881; Beibl. 6, pag. 1. 1882. 150) SCHALFEJEFF, J. Russ. chem. Ges. 1881 [1], pag. 241; Chefth. Ber. 15, pag. 2209. 1882. 151) NORDENSKJÖLD, POGG. Ann. 102, pag. 387. 1857. 152, Ludwig, Erdmann's J. 7, pag. 353. 1836; Kopp, Pogg. Ann. 47, pag. 147. 1839; L'DWIG, Chem. Ber. 4, pag. 538. 1871. 152a) F. W. CLARKE, SILL. J. [3] 50, pag. 178. 1870. 153) F. W. CLARKE, SILL. J. 50, pag. 174. 1870. 153a) KOPP, LIEB. Ann. 36, pag. 1. 1840. 154) H. KOPP, POGG. Ann. 53, pag. 446. 1881. 155) KOPP, Theor. Chem, pag. 182; POGG. Am. 52, pag. 262. 1841. 156) RAMMELSBERG, GRAHAM-OTTO, Lehrbuch, 2. Aufl., pag. 627. 157) F. H. Schröder, Pogg. Ann. 95, pag. 573. 1855. 157a) Mitscherlich, Pogg. Ann. 10, 127. 1827. 158) H. Schiff, Lieb. Ann. 107, pag. 59. 1858. 159) H. Schiff, Lieb. Ann. 107, Fig. 74. 1859. 161) Schiff, Lieb. Ann. 112, pag. 91. 1859. 162) H. Schafarik, Erdm.

Verhalten desselben Körpers.

Versuche über den Einfluss von verschieden feiner Vertheilung der Körper auf die Dichte liegen im Ganzen nur wenige, so von G. Rose (124), vor. Derselbe fällt die betreffenden Körper als feine Pulver aus ihren Lösungen, so dass man es hier mit ganz andern Vergrösserungen der Oberstäche zu thun hat, als bei dem Zerpulvern und Spalten (vergl. Bd. 2, pag. 468. Meist ergab sich eine Zunahme des specifischen Gewichts mit der seineren Vertheilung, so sanden sich z. B. folgende Werthe:

Gold .				massiv 19: 32	fein vertheilt 19·50—20·68
Silber .				10.52	10.55—10.62
Bariumsu	lfat			4.48	4.52-14.89 (G. Rose).

Der Werth 20.68 bei Gold entsprach einem ungemein feinen Niederschlag.

Beim Platin waren die Resultate sehr widersprechend, einmal ergab sich für fein vertheiltes Platin die enorm hohe Zahl 26·15 (G. Rose l. c.), bei einem andern Versuche für Platinmohr die ungemein kleine 16·332 (LIEBIG); es wäre möglich, dass das Platin nicht immer rein niedergeschlagen wird (s. w. u.).

Vergleicht man allgemein krystallisirte und amorphe Körper miteinander, so ist die Dichte d der letzteren fast stets kleiner als die der ersteren d_1 . Im krystallinischen Zustande, wo der Moleküle geordnet sind, ist auch stets eine dichtere Aneinanderlagerung der Theilchen möglich als im amorphen. So ist z. B.

		d,	ď	d/d_1
Quarz .		2.656	2.220	0.840 DEVILLE (124a)
,, .		2.65	2.19	0.830 S. WILLIAMS (129)
,, •		2.6	$2 \cdot 2$	0.840 Forbes (130)
Labradorit	t.	2.689	2.525	0.939 DEVILLE (124a)
Amphibol		3.216	2.826	0.879 DEVILLE (124a)
Peridot .		3.381	2.857	0.745 DEVILLE (124a)
Beryll .		2.65	2.41	0.908
Smaragd		2.70	2.40	0.815.

Achnliches fand auch G. BISCHOFF (125) und THOULET (126), nach letzterem, wie nach DEVILLE, entsteht beim Schmelzen eine Ausdehnung von etwa 10 g für viele Silicate.

J. 90, pag. 12. 1863. 163) SCHIFF, LIEB. Ann. 112, pag. 92. 1859. 164) H. KOPP, Pub. Ann. 53, pag. 458, 1841. 165) Dumas, C. R. 39, pag. 1037, 1855. 166) P. KREMERS, PORE Ann. 94, pag. 87. 1855. 167) H. Schiff, Lieb. Ann. 108, pag. 21. 1858. 168) Schiff, Lieb. Ann. 107, pag. 59. 1858. 168a) F. W. CLARKE, SILL. J. [2] 47, pag. 311. 1869. 169) cf. e. B. FILHOL, Ann. Chim. Phys. [3] 21, pag. 429. 1847. 170) SCHIFF, Pogg. Ann. 139, pag. 287 1870. 171) SCHIFF, Chem. Ber. 7, pag. 1681. 1874. 172) W. MÜLLER, POGG. Ann. 149. pag. 33. 1873; 154, pag. 196. 1875. 173) MÜLLER-ERZBACH, WIED. Ann. 13, pag. 522. 1881. Chem. Ber. 13, pag. 1658. 1880; Beibl. 4, pag. 748. 174) W. MÜLLER-ERZBACH hat seine Resultate zusammengestellt in Abhdlgn. d. Naturw. Ver. Bremen. Nov. 1884. Die Abhandlung soll auch im Repertorium der Physik erscheinen. Chem. Ber. 15, pag. 1301-3. 1863 175) W. MÜLLER-ERZBACH, Chem. Ber. 14, pag. 2212. 1881; Beibl. 5, pag. 822. 176) C. KREMF3. Pogg. Ann. 94, pag. 89. 1855. 177) W. Müller-Erzbach, Chem. Ber. 14, pag. 217; Beibl. 5 pag. 481; Verhandlg. d. phys. Ges. Berlin, 20, 1883, pag. 38; Beibl. 7, pag. 509. 178) W. MCLLI. ERZBACH, LIEB. Ann. 218, pag. 113. 1883; Beibl. 7, pag. 498. 179) W. MULLFR-ERZBACH Ber. phys. Ges., Berlin 1882, pag. 19; Beibl. 6, pag. 317. 180) DEWAR, Phil. Mag. [4 30 pag. 341. 1870. 181) J. DEWAR, Phil. Mag. [4] 39, pag. 341. 1870. 182) F. W. CLAREF, Sitt. J. [3] 8, pag. 430. 1874. 183) F. W. CLARKE, SILL. J. [3] 8, pag. 43. 1874. 184) JOHLE U PLAYFAIR, Phil. Mag. [2] 27, pag. 530. 1845. 185) J. Chem. Soc. 37, pag. 102-117. 1880. 186) L. F. Nilson u. O. Pettersson, Chem. Ber. 13, pag. 1459. 1880; Beibl. 4. pag. 633-187) H. SCHRÖDER, Chem. Ber. 10, pag. 848. 1881. 188) MÜLLER-ERZBACH, Chem. Ber. 16. pag. 758. 1883. 189) W. MÜLLER-ERZBACH, LIEB. Ann. 210, pag. 196. 1881.

Auch bei den Eisensulfureten ist das specifische Gewicht der amorphen kleiner, als das der krystallinischen (132).

Fe₈ S₉ krystallisirt 4·6 FeS krystallisirt 14·8 amorph 4·7.

Ebenso verhalten sich die Manganoxyde (131a).

- G. MORVEAU (130b) fand, dass das RÉAUMUR'sche Porzellan eine höhere Dichte, ca. 2.77, hat als das ursprüngliche amorphe Glas 2.62.
- G. MAGNUS (130a) beobachtete, dass Vesuvian das specifische Gewicht von 3·4 bis 2·6 und Granat von 3·63 bis ca. 2·95 beim Schmelzen erniedrigt.

Idokras (131) hat vor dem Schmelzen das spec. Gew. 3:349-3:41, nach dem Schmelzen 2:93-2:945; er nimmt nach läugerem Liegen wieder die ursprüngliche Dichte an.

Ein blosses Glühen ohne Schmelzen ändert dagegen nach F. v. KOBELL (127) die Dichte laum, vorausgesetzt, dass kein Uebergang in eine andere Modification stattfindet, ist dies aber der Fall, so ändert sich auch die Dichte; so wird z. B. amorphe Thonerde durch Glühen dichter und fester. Ueber der Spiritusflamme erhitzt hat sie das spec. Gew. 3:75, im Porzellanofen erhitzt 3:9.

Beträchtlicher sind die Aenderungen bei der Tantalsäure (127a), die nach schwachem Glühen ein spec. Gew. 7:35, nach starkem Glühen 8:01 hat. Entgegengesetzt verhält sich die Niobsäure (127b), deren Dichte nach schwachem Glühen ca. 5:01, nach stärkerem 4:56 beträgt, zach sehr starkem wird sie 4:60.

Die Dichte des Zirkons wächst, wie schon DAMOUR gezeigt hat, beim Erhitzen, so bei einem von CEYLON von 4·183 bis 4·534 [nach HERMANN (128) von 4·489 bis 4·638]. Bei den meisten üs Schmucksteinen benutzten Zirkonen ist schon diese grössere Dichte durch Erhitzen hergestellt. Die molekulare Umänderung findet unter Lichtentwicklung statt.

Beim Gadolinit tritt zunächst beim Erhitzen eine kleine Dichtezunahme in Folge von Wasserzigzbe ein, dann aber eine starke beim Glühen unter Lichtentwicklung.

Die für dieselbe Modifikation eines Körpers gefundenen Dichten weichen häufig in hohem Grade von einander ab, als Beispiel geben wir die für wasserfreies Mangansulfat gefundenen Werthe: BORDECKER 3·1, PETTERSSON 3·25, SCHRÖDER 2·97, THORPE und WATTS 3·28, PLAY-VIR 3·39.

Es liegt dies zum Theil an der Schwierigkeit, bei nicht ganz sorgfältigem Experimentiren für Körper, die nur in kleinen Körnern vorhanden sind, die Wägungen mit der nöthigen Genauigsteit auszuführen und alle Luft zu entfernen, und zweitens daran, dass grössere Stücke besonders von Metallen stets von mehr oder weniger feinen Poren durchsetzt sind. So schwitzt Wasser unter hohem Drucke durch die Poren einer Goldkugel, HOPKINS (133) presste Wallrath durch den Druck mehrerer Atmosphären durch die Poren eines dicken Messingcylinders.

Auch wirklich absorbirte Gasmengen können bei einzelnen Metallen Differenzen des specifischen Gewichts hervorrusen, vielleicht erklären sich so z. Th. die oben erwähnten grossen Differenzen lem Platin.

Die Poren bestehen wahrscheinlich nicht sowohl in Hohlräumen als in Spalten, welche die zuze Metallmasse durchsetzen und mit der Umgebung kommuniciren. Auf dem Ausfüllen der Zwischenräume durfte zum grössten Theile die Zunahme der Dichte bei wiederholtem Hämmern beruben. So nahm die Dichte einer Bronze (134) nach dem ersten, zweiten, dritten, vierten Hämmerschlage um 0.228, 0.100, 0.047 und 0.019 zu. G. Rose (135) fand eine Zunahme der bechte des geschmolzenen Goldes (19.2730-19.2917) beim Hämmern bis zu 19.320. Die beim Eci und Kupfer von Reich und O'Neil beobachtete Abnahme der Dichte beim Hämmern beruht alf dadurch entstehenden seinen Rissen. Dass beim Ausglühen diese Abnahme wieder verschwindet, wruht nach Spring (136) darauf, dass die Oberstäche des Metalles oxydirt wird, und durch die zuhsolgende Reinigung die von Rissen nicht durchsetzten Theile zu Tage treten.

Anders dürften aber die Erscheinungen bei Stahl und Bronze (137) zu erklären sein, von ersteres beim Hämmern seine Dichte kaum ändert, während die der Bronze wesentlich

Man kann die Poren und Zwischenräume am besten durch Anwendung hoher Drucke schliessen, dann ergeben sich, einerlei, ob man den Druck einmal oder mehrere Male auf denselben Körper wirken lässt, stets dieselben spec. Gew.; der Körper besitzt also eine vollkommere Elasticität im Volumen, gerade wie eine Flüssigkeit. Dies geht schon aus den oben erwähnten Versuchen von RICHE (134), ferner solchen von KICK, BROCH, DEVILLE und STAS und ganz besonders den neuen Untersuchungen von SPRING (138) hervor. Letzterer fand:

		Vor der Pressung	Nach d. ersten Pressung	Nach d. zweit. Pressung
Blei		11.350 bei 14.00	11·501 bei 14·00	11:492 bei 16:0°
Zinn	•	7·286 " 10·0°	7·292 ,, 10·25°	7·296 " 11·0°
Wismuth		9.804 ,, 13.50	9·856 ,, 15·0°	9.863 " 15.00
Antimon		6.675 ,, 15.5°	6·733 " 15·0°	6·740 " 16·0°
Cadmium		8·642 " 17·0°	8.667 ,, 17.00	8·667 " 16·0°
Zink		7·142 " 16·0°	7·153 ,, 16·0°	7·150 ,, 16·0°
Kaliumsulfat .		2.653 " 21.00	2·651 ,, 22·0°	2·656 " 22·0°
Ammoniumalaun		1.641 ,, 18.00	1·629 ,, 16·5°	1·634 " 18·0°
Thalliumalaun .		2.320 , 22.00	2.314 ,, 16.50	2·314 " 18·0".

Alle Substanzen die sich härten lassen, wie Glas und Stahl, ändern ihre Dimensionen und damit ihre Dichte mit der Zeit ebenso, wie diejenigen, die krystallisiren können. Dagegen ist dies nicht bei dem Quarz der Fall.

Die verschiedenen krystallinischen Modifikationen sowohl von Elementen als auch von Verbindungen haben gleichfalls sehr verschiedene Dichten. Die folgenden Zahlen geben Beispiele, wir fügen meist noch die Werthe für die amorphen Zustände bei (sie sind den Tabellen von LANDOLT entnommen).

		Ele	mente:
	Schwefel		Zinn
rhombisch .		2.07	gewalzt 7∵0
monoklin .		1.958	krystallinisch 6.97—7.18
amorph, frisc	h	1.92	durch Kälte gelockert 5.78-5.96
alt, hart .		2.05	Arsen
	Selen		krystallinisch 5.727
krystallisirt au		ralian 4.9	amorph 4.71
•			Kohlenstoff
amorph		4.2	Diamant 3·49—3·53
	Silicium		Graphit 2·16-2·32
krystallinisch		2.49	Gaskohle 1.875
graphitartig.			
0. 0			Phosphor
	Tellur		gewöhnlicher bei 0° . 1.8368
krystallinisch		6:3 8	rother 2·16
amorph		5.93	metallischer 2·34
		Verbi	ndungen:
	Kalkspath	2.715	(gewöhnlich
Calciumcarbonat {	Arragonit	2.934	Zinkoxyd gewöhnlich
(roth	6.257	
Quecksilberjodid {	gelb	6.060	
			(Rutil
Kieselsäure	Tridymit	2.311	Titansäure Brookit
Kieselsäure {	amorph ca.	2.20	Titansäure { Rutil
Die Molekularvolu			
A.IC INDICKGIAITOIG			

NiSO,6H.O

NiSO₄6H₃O 129·7 monoklin ,, 126·7 tetragonal MnSO₄4H₂O 98·6 monoklin ,, 106·6 rhombisch.

Aus Versuchen von SPRING (139) scheint hervorzugehen, dass, wenn man durch Comprimiren die Dichte einer weniger dichten Modification derjenigen einer dichteren nähert, erstere in letztere übergeht. Ob dies allgemein gültig ist, müsste noch nachgewiesen werden; denn solange die die verschiedenen Modificationen auf bauenden Molekülgruppen eine ungleiche Anzahl von Einzel-Molekülen enthalten, ist für diese Umwandlung a priori kein Grund einzusehen. Die SPRING'schen Versuche erstrecken sich auf Schwefel und Arsen (monokliner und plastischer Schwefel gehen nach ihm beim Comprimiren in rhombischen über, amorphes Arsen in krystallinisches).

Findet bei einer Verbindung keine oder eine nur sehr geringe Volumenänderung statt, so zuss es unter besonderen Umständen möglich sein, durch eine Druckänderung eine Trennung der Componenten zu bewirken, aber nur dann, wenn die Verbindung eine sehr lockere ist; eigentlich nur wenn man es mit Mischungen zu thun hat.

Dies ist bei den folgenden Amalgamen der Fall (140, 140a). Das specifische Gewicht ist unter der Annahme berechnet, dass dasjenige der Mischung das mittlere des Componenten ist das specifische Gewicht des Quecksilbers ist im festem Zustande zu nehmen.)

```
        Spec. Gew. gef.
        ber.
        gef.
        ber.
        gef.
        ber.

        Pb_Hg
        11:979
        12:008
        PbHg
        12:484
        12:358
        PbHg
        12:815
        12:734.
```

Joule hat nun gezeigt, dass man durch Druck die Zusammensetzung der Amalgame ändern kann. Amalgam aus 51·01 Sn, 100 Hg wurde während 30 Tagen dem Druck von 5400 Pf. ausgesetzt und lieferte dann eines aus 58·4 Sn, 100 Hg. Es würde dies nach Dewar dem Verfüssigen des Eises durch Druck entsprechen.

Führt man denselben Körper einmal langsam und dann schnell von einer hohen Temperatur zu einer niedrigeren, so ändert er seinen Härtezustand und seine Dichte und zwar bei verschiedenen Körpern in verschiedener Weise.

So wird Bronze durch schnelles Abkühlen weich und weniger dicht, Stahl dagegen hart und dichter, wie folgende Zahlen von RICHE (141) zeigen.

				schnell	langsam
			1	abgekühlt	abgekühlt
Stahl.				7·839	7.738
Bronze				8.863	8.907.

Verhalten verschiedener Körper.

Bei der Beurtheilung der Regelmässigkeiten zwischen den specifischen Gewichten fester Körper 1829, dem Molekularvolumen und ihrer chemischen Zusammensetzung ist vor allem zu beachten, cass die von verschiedenen Beobachtern gefundenen Werthe in hohem Grade von einander abweichen (s. oben); und man durch passende Auswahl der beobachteten Werthe oft falsche Hypothesen scheinbar stützen kann. Eine genaue Revision einer grossen Anzahl von Dichten wäre sehr erwünscht. Streng genommen sollten auch nur isomorphe Körper mit einander verglichen werden, da nur für diese angenommen werden kann, dass sie sich in entsprechenden Zuständen befinden. Dies gilt sowohl für Verbindungen als für Elemente, denn wenn man z. B. die verschiedenen Schwefelmodificationen zur Vergleichung verwendet, muss man zu verschiedenen Restaltzten kommen.

Für die Atomvolumina der isolirten Elemente ergiebt sich Folgendes:

Die Atomvolumina der Elemente sind von L. MRYER (141a), MENDELEJEFF (141b) und Anderen mit dem Atomgewicht in einfache Beziehung gebracht worden. Eine Beziehung, die sich am einfachsten erkennen lässt, wenn man eine Curve zeichnet, deren Abcissen die Atomgewichte, deren Ordinalen die Atomvolumina darstellen.

Die Tabelle giebt eine Zusammenstellung der Atomvolumina V und der Dichte D der Elemente, entsprechend den sichersten Bestimmungen, die Figur die danach neuerdings von L Meyer gezogene Curve.

Die Tabelle entspricht der L. MEYER'schen Anordnung der Elemente. D ist die Dichte, I' das Molekularvolumen.

	Li	· Be	B (1)	C (2)	N	0	F			
D	0.59	1.64	2.68	3.3	}	3	?	İ .		
ν	11.9	5.60	4.10	3.6	?	3	. ?			
D	Na 0:97	Mg 1:74	Al 2:56	Si 2·49	P (3)	S (4) 2.04	Cl (5)			
v	23.7	13.8	10.6	11.2	13.5	15.7	25.6			
	K	Ca	Sc	Ti	v	Cr	Mn	Fe	Со	Ni
D	0.86	1.57	3	3	5.5	6.8	8.0	7.8	8.5	8.8
V	45.4	25.4	. ?	?	9.3	7.7	6.9	7.2	6.9	6.7
D	Cu 8·8	Zn 7·15	Ga 5.96		As 5.67	Se 4:6	Br (6) 2.97			
v	7.2	9.1	11.7		13.2	17.1	26.9			1
<u>_</u>			l				20.3			
D	Rb 1·52	Sr 2·50	? Y	Zr 4·15	Nb (8) 6·27	Мо 8·6	_	Ru 12·26	Rh 12·1	Pd 11:5
v	56.1	34.9	?	21.7	15.0	11.1		8.4	8.6	9.2
_	Ag	Cd	In	Sn	Sb	Те	J			
$\frac{D}{V}$	10·5 10·2	8·65 12·9	7·42 15·3	7·29 16·1	6·7 17·9	6·25 20·2	4·94 25·6			
_		l				20.2	25.6			!
D	Cs 1.88	Ba 3.75	La 6·2	Ce 6·7	Di (7) 6·5		! !	1		
v	70.60	36.5	22.3	21.0	22.3					
_			₹ Yb		Ta (8)	W		Os	Ir	Pt
D			3		10.8	19.13		22.48	22.42	21.50
ľ			. 3		16.9	9.6		8.7(9)	8.6	9-1
D	Au 19:3	Hg 13·59	Tl 11·86	Pb 11:83	Bi 9·82					
v	10.2	14.7	17.1	18-1	9.82 21·1					
				Th			<u></u>			
D				11.1		18.69				
1.				20.9		12.8		l i		1

1) Nicht rein (s. HAMPE, LIEB. Ann. 183, pag. 75. 1876). 2) Diamantfreier Graphil D-2·15, $V=5\cdot58$. 3) Schwarz, krystallisirt. 4) Zweigliedrig krystallisirt. 5) Dichte stillussigen Chlores. 6) Dichte des flüssigen Bromes bei 4°C. 7) Das Didym kann kaunvöllig rein gewesen sein. 8) Die Dichte von Nb und Ta hat H. Rose an unreinem Materialbestimmt, wahrscheinlich ist D zu klein und V zu gross. 9) Wahrscheinlich nur 8·5, falls Os - 192°

Um das Atomvolumen des festen Wasserstoffs zu finden, muss man dessen Legirungen mit Metallen betrachten.

Aus der Verlängerung von Palladiumgold- und Palladiumsilberdrähten*), die als negative Pol bei der Electrolyse dienten, hatte Graham für den Wasserstoff eine Dichte 0.733 erhalten

TROOST und HAUTEFEUILE (142) fanden die Dichten d und Molekularvolumina für die 'sgeschriebenen Verbindungen. Zieht man von letzteren das Molekularvolumen von Pd, und Na,
ab, so erhält man dasjenige von H.

Hieraus folgt das Atomvolumen des Wasserstoffs 1:59 und 0:60 und daraus die Dichte des selben zu 0:63 und 0:62.

DEWAR (143) fand aus Pd, H = 0.62 (Extreme 0.60 und 0.64) und Atom volumen 1 61. Wie die Zahlentabelle und eine darnach gezeichnete Curve ohne Weiteres erkennen lässt, ist das Atom volumen eine periodische Function des Atom gewichts (144).

^{*)} Die Bestimmungen mit reinem Palladium geben ungenaue Resultate.

Mit wachsendem Atomgewicht nimmt das Atomvolumen regelmässig ab und zu. Die Curve, welche seine Aenderungen darstellt, wird durch fünf Maxima in sechs Abschnitte zerlegt, welche etwa die Form aneinander gereihter Kettenlinien zeigen, unter denen die zweite und dritte und ebenso die vierte und fünfte einander sehrähnlich sind und nahezu gleichen Stücken der Abscissenachse entsprechen.

Die Stellung der Elemente auf der Curve hängt sehr nahe zusammen mit ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften, sodass an entsprechenden Stellen der einander ähnlichen Curvenstücke ähnliche Elemente stehen. Die Maxima der Curve werden durch leichte, die drei letzten Minima durch schwere Metalle gebildet. Aber auch bei gleichen oder nahezu gleichen Atomvolumen sind die Eigenschaften sehr verschieden, je nachdem das Element auf steigendem oder fallendem Curvenaste liegt, je nachdem also ihm ein kleineres oder ein grösseres Atomvolumen zukommt als dem Elemente mit nächst grösserem Atomgewichte. Beispiele für diesen Satz liefem P und Mg, Cl und Ca, Nb und In, Mo und Cd n. a. m. Die Verschiedenheiten in den Eigenschaften und dem Verhalten der Elemente sind in der Tafel zum Theil durch beigeschriebene Worte angedeutet.

Abgesehen von dem periodischen Gang der Atomvolumen zeigt sich, dass in einigen Gruppen von chemisch zusammengehörigen Elementen diese auch gleiche Volumen besitzen, so ist z. R.

AtVol.	At	-Vol.	A	AtVol.		AtVol
Fe 7.2	Jr	9	Au	10.2	Se	16.6
Co 7·0	Pd	9·2	Ag	10.2	S	16.0.
Cu 7.2	Pt	9·2	•			
Mn 6.8	Rh :	9·4				
Ni 6·8						

Die Elemente in den einzelnen Gruppen sind entweder mit einander isomorph oder ersetzen einander in isomorphen Verbindungen.

Für die festen Verbindungen ist es bisher noch nicht gelungen, trotz aller Bemühungen von Kopp, Schröder u. A., einfache durchgreifende Beziehungen zwischen den Molekularvolumen der Verbindungen und der sie zusammensetzenden Elemente zu finden.

Man könnte geneigt sein, das Fehlen von durchgreisenden Regelmässigkeiten entweder darauf rutückzustühren, dass in verschiedenen Verbindungen die Elemente in verschiedenen allotropen Modificationen enthalten seien, doch sind die Unterschiede zwischen den Atomvolumen dieser elbst, soweit sie der Beobachtung zugänglich sind, viel geringer. Oder man könnte sie dadurch zu erklären suchen, dass die Bestimmungen nicht bei vergleichbaren Temperaturen ausgestührt wien. Bei den kleinen Ausdehnungscoefficienten der sesten Körper dürste sich aber hierdurch zur ein kleiner Theil der Unregelmässigkeiten erklären lassen.

Bei dem Fehlen von allgemeinen Gesichtspunkten müssen wir die verschiedenen Sätze aufshren, welche eine Reihe wichtigerer Thatsachen umfassen.

Vor Allem lassen sich die Molekularvolumina der Verbindungen nicht in allen Fällen unmittelbar durch Addition aus den Atomvolumen der zusammensetzenden Elemente berechnen. Hierfür ist eine Reihe von Verbindungen der Alkalimetalle und Erdmetalle besonders charakteristisch. Berechnet man aus den Molekularvolumen ihrer Verbindungen und denen der Metalle in denselben durch Subtraction das Molekularvolumen der in den Verbindungen ausser dem Metall enthaltenen Atomgruppe, so erhält man ganz andere Werthe als für die entsprechende Gruppe aus Verbindungen der schweren Metalle.

Ferner ist häufig das Volumen der metallischen Theile grösser als das der Verbindung, so et das Molekularvolumen von K₂SO₄ z. B. 66·2, während das von K₂ selbst 90·0 ist. Aehnlaches gilt bei den Erdmetallen, so ist (146)

```
Mol.-Vol. Ca O = 18\cdot1, At.-Vol. Ca = 25\cdot4, Mol.-Vol. Sr O = 26\cdot3, At.-Vol. Sr = 34\cdot9, Mol.-Vol. Ba O = 34\cdot4, At.-Vol. Ba = 36\cdot5.
```

In vielen Fällen ist aber das Molekularvolumen gleich der Summe der Volumina der in den Molekül vereinten Gruppen, resp. Elemente. Es erhellt dies daraus, dass oft das Molekularvolumen der mit einem Metallatom verbundenen Gruppe denselben Werth annimmt, wenn man von den Molekularvolumen analoger Verbindungen dasjenige der Metalle im freien Zustande abzieht, so ist, wenn stets die Zahlen neben den chemischen Zeichen die Molekular- resp. Atomvolumina bezeichnen,

Diese Betrachtungen sind ursprünglich von SCHRÖDER in der Art angestellt worden, dasser etwa dualitisch schrieb AgONO₅. Hierbei ergaben sich für NO₅, CO₂, SO₃ in analogen Verbindungen gleiche Molekularvolumina (169). Ferner ist

PbO 23·8
Pb 18·2 O = 5·6, Fe₂O₃
$$\frac{30·6}{14·4}$$
 O₃= 16·2 = 3×5·4,
CdO 18·2
Cd 13·0 O = 5·2, ZnO 14·4
Zn 9·2 O = 5·2.

Für den Sauerstoff ergiebt sich aus diesen Zahlen übereinstimmend der Werth Mol.-Vol. Oca. 5.4. Ganz andere Zahlen resultiren aber bei den Betrachtungen der folgenden Verbindungen

Zieht man also von den Molekularvolumen der Oxyde PbO, Cu₃O und SnO₃ das Molekularresp. Atomvolumen der in ihnen enthaltenen Metalle ab, so erhält man für die Atomvolumen von Sauerstoff die Werthe von 5·2—5.4, 10·4 und 2·6; dieselben verhalten sich nahezu wie 1:2:1 worauf zuerst Schröder aufmerksam gemacht hat. Bei den Atomvolumen anderer Elemente zeiget sich ähnliche Differenzen, ohne dass indess stets eine solche Proportionalität zwischen den verschiedenen gefundenen Werthen zu beobachten wäre.

Aehnliche Proportionalitäten will J. W. CLARKE (168a) für andere Elemente, so Schwesel und Selen gesunden haben, er muss dazu aber die beobachteten Werthe mehr oder weniger corrigiren. Er (145) findet, wenn wir durch die chemischen Zeichen gleich die Atomyolumina andeuten,

$$Li: Na: K: Rb = 11.4: 22.8: 45.6: 57.0 = 1:2:4:5.$$

Ferner sind folgende Gruppen der Atomvolumina zu beachten:

$$O = 2.6, 5.2, 10.4, S = 10.4, 15.6, Se = 10.4, 15.6, Te = 20.8, C (Graphit) = 5, 5, Si = 11.0, Ti = 11.0, (?), Sn = 16.5 = 1:2, 2:3, U (Cr Mn Fe Co Ni Cu) = 6.9, (Zn Pt Zr Os Pd Ru Rh) = 9.2, (Mo W) = 11.5, (Cd Mg Hg) - 13.8.$$

Die letzteren Zahlen verhalten sich wie 8:4:5:6. Diese Relationen sind aber, da in der Art der Berechnung stets grosse Willkürlichkeiten mit unterlaufen, mit gewisser Vorsicht aufzunehmen.

Ganz eigenthümliche Resultate für die Atomvolumina des Sauerstoffs erhält man, wenn man folgende Differenzen bildet (180):

$$KClO_3 - KCl = 52.6 - 37.6 - 3 \times 5$$
,
 $KBrO_3 - KBr = 51 - 44 = 3 \times 2.3$,
 $KJO_4 - KJ = 53.6 - 56.3 = 3 \times (-0.5)$.

Die Differenzen sind durchaus nicht gleich, sondern bei KClO₂ — KCl weitaus am grossen Bei dem Kaliumehlorat findet also eine besonders starke Dilatation statt. Hierauf führt Dawas s. Ihl, die Wärmeentwicklung bei der Zersetzung des Kaliumehlorates zurück. Primär wird is der Jersetzung Warme verbraucht, aber seeundar in Folge der grösseren Annäherung der Theileben wiesler mehr erzeugt und in Form von potentieller Energie angehäuft.

In sehr vielen Fallen ist bei Doppelsalzen das Molekularvolumen gleich der Summe der Volunium der Componenten; so dass diese Doppelsalze also durch einfache Aneinanderlegung entstehen. So ist es bei durch Erwärmen entwässerten Alaumen, wenn nur die Erhitzung nicht mit weit getrieben ist, dass eine Zersetzung eingetreten ist. Es ist

$$K_1AI_4ASO_4$$
, $K_2SO_4 + AI_73SO_4$,
 $F = 192.46$, $F = 65:36 + 126:42 = 191:78$.

Ebenso ist es bei den Doppelselenaten von Mangan, Magnesium, Nickel und Kupfer, $R_2R'2SeO_4 + 6H_2O$, wo R = K, Am, Rb, Tl, H und R' = Mg, Ni, Cu u. s. f. sein kann.

Je nachdem die Oxyde eines Elementes dichter oder weniger dicht sind als das betreffende Element selbst, kann man dieselben in leichte und schwere Metalle eintheilen, womit auch ihr sonstiges ganzes Verhalten übereinstimmt. LUDWIG (152) stellt zu den Schwermetallen auch die Metalloide aus diesem Grunde.

Zu den leichten Metallen gehören:

H, Si, K, Na, Rb, Cs, Li, Ca, Sr, Ba, Mg, Be, Al, Zr, Y, Er, Ce, L, Di, Th.

Schwermetalle

O, F, Cl, Br, J, Se, S, N, P, Bo, C, As, Te, Sb, V, Cr, Zn, Sn, Ti, Nb, Mn, Fe, Co, Ni, Mo, Cd, Cu, Bi, Ag, Pb, Th, Pd, Ru, Rh, Hg, Wo, U, Au, Os, Jr, Pt.

Für Chlor und Brom ist aus der Analogie mit Jod ihre Stellung erschlossen worden. Für Stickstoff macht Ludwig geltend, dass das specifische Gewicht von flüssigem Chlorstickstoff grösser ist als das des Chlors; für den Sauerstoff, dass das specifische Gewicht der verschiedenen Oxydationsstusen des Bleis etc. mit zunehmendem Sauerstoffgehalt steigt.

Den Gegensatz von Sauerstoffsäuren und Sauerstoffbasen erklärt LUDWIG aus dem Zusammentreffen von in ihrer Verbindung mit Sauerstoff aufgelockerten Säureerzeugern mit den verdichteten Basenerzeugern.

Nimmt man das Volumen des Sauerstoffs 5.2 als festgegeben an, so müssen wir annehmen, dass bei den Oxyden der leichten Metalle eine Verdichtung eintritt, die bei K, Na, Al ein Drittel, bei Ca, Mg und Sr die Hälfte des Volumens im freien Zustand beträgt.

Trägt man mit Dumas (164) als Abscissen die Molekulargewichte, als Ordinaten die Molekularvolumina von analogen Verbindungen auf, so ergeben sich folgende Regelmässigkeiten:

Sind die Körper nicht isomorph, in welchem Falle sie nahezu gleiche Molekularvolumina baben (s. w. u.), so liegen die Endpunkte der Ordinaten doch meist auf einer mehr oder weniger gen die Abscissenachse geneigten Geraden, meist wächst das Volumen mit dem Molekulargewicht, nur in wenigen Fällen findet das Gegentheil statt.

Vergleicht man Körper derselben Klasse, Oxyde, Chlorüre, Jodüre, Salze etc., so sind die ebigen Geraden fast stets einander parallel.

In einzelnen Fällen treten aber Abweichungen auf, einzelne Punkte liegen unterhalb der Geraden, und es zeigt sich, dass von zwei entsprechenden Verbindungen stets die unlösliche ein zu kleines Volumen besitzt, so dass also bei ihr die Contraction eine relativ grosse gewesen ist.

Die Atomvolumina (166) wachsen sowohl in der Reihe der Alkalien als auch der alkalischen Erdmetalle und der Schwermetalle, wenn man von Verbindungen der Metalle mit O zu solchen r.m. CO₂, SO₄ und NO₃ übergeht.

Bei den Chlor-, Brom- und Jodmetallen schwankt übrigens das Molekularvolumen (167).

Es ist	Hg (ür)	Na	Ba	Hg (id)	Ag	Pb	K
CI	35.8	27.2	25.2	25.5	26.0	24.2	37.4
							014
Br	38 ⋅ 4	$35 \cdot 2$	35· 3	30 ·6	29.8	28.0	
J	42 ·8	43·5	39∙8	38·4	43 ·9	38·1	58·3 .

Darnach haben die Chloride das kleinste, die Bromide ein grösseres und die Jodide ein soch grösseres Molekularvolumen; dabei übersteigt meist das Molekularvolumen des Jodides dasmige des Bromides um mehr als das des Bromides dasjenige des Chlorides.

Eine Vergleichung der Molekularvolumina von Fluoriden und Chloriden zeigt, dass das des ersteren oft halb so gross als das des letzteren ist.

Calciumchlorid		Arsenchlorid	95
Calciumfluorid	12.5	Arsenfluorid	48.1.

CLARKE (152a) stellt noch die Sätze auf:

Haben zwei ähnliche Elemente gleiche Volumina, so ist dies auch oft für ihre Verbindungen zut gleichen Elementen der Fall.

Beispiele sind: SrCl₂(56·5), BaCl₂(56·2). — Cu₃P (33·6), Cu₃As (34·9), 2 (FeO) SiO₂ (50·9), 2 FeO) TiO₃ (51·7) u. a. m.

Aehnliche Verbindungen ähnlicher Elemente haben gleiche Molekularvolumina, selbst wenn die der Metalle ungleich sind.

Beispiele sind Verbindungen von der Form RCl, die Chlorate NaClO₂ (46·5), NaBrO₃ (45·2). NaJO₃ (46·3), KClO₁ (52·7), KBrO₃ (51·1), KJO₂ (53·8). — As₂O₃ (51·0—53·6), Sb₂O₃ (50·5—57·1), Bi₂O₂ (55·4—57·9). — SiO₂ (22·5), TiO₃ (22·2), SnO₃ (22·3).

Wir gehen nun zur specielleren Betrachtung der isomorphen Körper über.

Isomorphe Verbindungen.

Isomorphe Körper besitzen meist nahezu gleiche Molekularvolumina wie schon KOPP (153a) und DUMAS gezeigt haben, und zwar sind dieselben um so vollkommener gleich, je vollkommener die Isomorphie ist.

Als Maass für die Gleichheit der Molekularvolumina zweier Körper V_1 und V betrachtet Kopp (154) den Ausdruck $D = \frac{V_1 - V}{\frac{1}{2}(V_1 + V)}$. Uebersteigt sein Werth etwa 0.33, so ist kaum mehr Isomorphie vorhanden.

Reguläre isomorphe Körper mit gleichem Molekularvolumen sind:

Rhombische:

$$\begin{array}{c} & \text{Mol.-Vol.} \\ \text{MgSO}_4 + 7 \text{H}_2 \text{O} & 140.4 \\ \text{ZnSO}_4 + 7 \text{H}_2 \text{O} & 141.0 \end{array}$$

Die folgenden Zahlen entsprechen Krystallen aus dem rhombischen und rhomboedrischen System, wobei zugleich die charakteristischen Winkel aufgeführt sind (155).

	$\infty P : \infty P$	$P \sim P \sim$		R:R
BaCO ₃ 45.8	61° 30′	73° 6′	Zn CO ₂ 28·4	107° 40′
SrCO ₃ 41.0	62° 44′	71° 48′	MgCO, 28.6	107° 25′
PbCO ₃ 41.2	62° 46′	71° 47′	FeCO, 30.8	107°
CaCO, 34.2	63° 44′	71° 33′	Mn CO ₃ 30.8	106° 51′
-			Ca CO 36.8	105° 5′.

Für Carbonate, deren Zusammensetzung zwischen den beiden Extremen liegt, liegen auch die beiden Rhomboederwinkel und Molekularvolumina zwischen denselben (156).

Je näher die Winkel aneinanderliegen, um so näher sind auch die Molekularvolumina. Zu beachten ist, dass wenn durch eine Erwärmung das Molekularvolumen grösser wird, sah die Winkel in derselben Weise verändern, wie wenn man von einem Salz mit kleinerem sa einem solchen mit grösserem Molakularvolumen übergeht, wenn sich auch nicht eine numersche Beziehung feststellen lässt (157).

Gilt diese Abhängigkeit zwischen Molekularvolumen und Polkantenwinkel, wie zwischen verschiedenen Carbonaten auch für dasselbe Carbonat, so muss, da mit steigender Temperatur de Dichte abnimmt, der Polkantenwinkel auch abnehmen, wie dies MITSCHERLICH (1572) am Kalbspath bestätigt hat. Allgemein soll dieser Satz indess nicht gelten.

Von isomorphen Salzen führen wir noch an die einfachen und gemischten Vitriola, $RSO_4 + 7H_2O$ und $R_1 = \frac{1}{n} R_1 = \frac{n-1}{n} SO_4 + 7H_2O$ (158).

Die einfachen Vitriole und die gemischten haben gleiche Molekularvolumina. Das Kupfersulfat nimmt beim Eintritt in isomorphe Mischungen das Molekularvolumen der übrigen Ghedel an, während es als CuSO₄ + 5H₂O ein Mol.-Vol. = 110-4 besitzt. Dasselbe gilt für das Cadmiumsulfat (159).

Stellen wir die Chromate und Sulfate zusammen, so erhalten wir Folgendes:

;	MolVol.		MolVol.
K,SO,	65·7	K ₂ CrO ₄	73
K·HSO.	63	K,S,O,	111.6
K(NH ₄)SO ₄	64·3	K, Cr, O,	109-2
$(NH_4)_2SO_4$	81	(NH ₄) ₂ Cr ₂ O ₇	107-7

Von den isomorphen Sulfaten haben demnach die K₂, KH und KNH₄ enthaltenden nahezu gleiches Molekularvolumen, während das neutrale Ammoniumsalz ein weit grösseres Molekularvolumen besitzt. Das Molekularvolumen der Chromate ist grösser als das der Sulfate (168).

Dagegen haben die Bichromate und analogen Bisulfate gleiche Molekularvolumen.

Arsenigsaures Blei (Spec. Gew. 5.84) und vanadinsaures Blei (Spec. Gew. 5.41) haben nahezu gleiches Molekularvolumen: 72:0 und 70:1.

Die Molybdate und Wolframate ergeben ganz andere Werthe.

BaSO4, BaSeO4, BaMnO4, BaCrO4 haben nahezu gleiche Molekularvolumina (162).

Vergleicht man die verschiedenartigsten analogen Arseniate und Phosphate, so haben erstere mit dem grösseren Molekulargewicht stets das grössere Molekularvolumen, während sonst meist gerade das umgekehrte der Fall ist. Beispiele sind unter anderen folgende (163):

$AsNa(NH_4)HO_4 + 4H_2O$	137.6	$As(NH_4)_2HO_4$	88.9
$PNa(NH_4)HO_4 + 4H_2O$	137·6 134·7	P(NH ₄) ₂ HO ₄	88·9 81·8
$AsNaH_2O_4 + H_2O$	71.8	AsKH ₂ O ₄	63.6
$PNaH_{\bullet}O_{\bullet} + H_{\bullet}O$	71·8 67·8 4·0	PKH,O,	63·6 59·5 4·1

Gleichen Zusammensetzungsdifferenzen entsprechen hier nicht, wie das sonst der Fall ist, gleiche Differenzen im Molekularvolumen. Es findet also kein Parallelosterismus statt.

Ersetzt man in isomorphen Salzen, sei es das Metall, sei es das Säureradical, durch ein auderes Metall oder ein anderes Säureradical, so ändern sich meist die Molekularvolumina um gleiche Grössen, es findet Parallelosterismus statt.

In einzelnen Fällen dürften die vorkommenden Abweichungen von der obigen Regel in verschiedenen Bindungen des Wassers zu suchen sein (160).

Wegen einer grossen Zahl von Fällen von Parallelosterismus verweisen wir auf SCHRÖDER (Pogg. Ann. 106, pag. 229. 1759). Einige besonders durchgreifende Beispiele führen wir im Folgenden auf.

Geht man von den Sulfaten zu den Selenaten über, so steigt das Molekularvolumen um 5 bis 7, ersetzt man dagegen in den Seleniaten und Sulfaten das Kalium durch Ammonium, Rabidium und Cäsium, so steigen die Molekularvolumina um 9, um 8 und um 23. Ersetzt man degen das eine Kaliumatom durch Wasserstoff, so sinkt das Molekularvolumen, wenn auch auch um eine constante Grösse.

Im Allgemeinen ist das Molekularvolumen der NH₄-Salze grösser als das der K-Salze, so bei den eben angeführten Sulfaten und Selenaten, sowie bei den von Schiff untersuchten Doppel
"Maten, ferner bei den Verbindungen:

 $KCl + Cu Cl_2 + H_2O$ Mol.-Vol. 66·3, $Am Cl + Cu Cl_2 + H_2O$ Mol.-Vol. 77·5, $CKHO_3$ Mol.-Vol. 46·4, $CAm HO_3$ Mol.-Vol. 50·2.

Ausnahmen von der Regel, dass den Ammoniumverbindungen grössere Molekularvolumina 26 den Kaliumverbindungen zukommen, zeigen die Chromate, die Haloidverbindungen u. a., so 2 B. folgende Paare (161):

Vol. Vol. Vol. Vol. Vol. Kaliumbichromat 109.2 Chlorkalium 37.4 Kaliumnitrat 48.2 Ammoniumbichromat 107.7 Chlorammonium 35.2 Ammoniumnitrat 46.8.

Je nach dem Charakter des Salzes kann also bei Substitution eines Metalles durch ein anderes das Molekularvolumen entweder ab- oder zunehmen.

Sind zwei Körper von ganz verschiedener Zusammensetzung isomorph, so sind meist ihre Molekularvolumina gleich (KNO₃ Mol.-Vol. = 47.9 und BaCO₃ Mol.-Vol. = 45.8, ferner NaNO₃ Mol.-Vol. = 37.9 und CaCO₃ Mol.-Vol. = 37.8 (164).

Doch zieht nicht umgekehrt Gleichheit des Molekularvolumens etwa Isomorphie nach sich. Isomorphe Verbindungen können aus nicht isomorphen von sehr verschiedenem Molekularvolumen dadurch entstehen, dass sie sich mit grossen Mengen desselben Stoffes verbinden, so

ist das Atomvolumen von Zn und Ni so verschieden, dass sie nicht isomorph sein können, wohl ist dies aber bei den 7 fach gewässerten Sulfaten der Fall.

In der Auffassung des Isomorphismus für zwei Verbindungen genügt es nach Kopp. das das gesammte Molekularvolumen dasselbe sei, während Schröder verlangte, dass jeder der Bestandtheile in ihnen ein gleiches Atomvolumen besitze (damals hatte man binäre Schreibweise).

Bei gemischten isomorphen Krystallen liegt (s. oben) das Molekularvolumen zwischen denen der beiden Componenten und zwar leitet SCHRÖDER (POGG. Ann. 95, pag. 453. 1855) für die Carbonate folgenden Satz ab: Bei einer Gruppe von isomorphen Verbindungen ist das Molekularvolumen einer zusammengesetzten Verbindung das arithmetische Mittel der Molekularvolumina der einzelier Verbindungen, entsprechend der Zahl ihrer Atome. Darnach lässt sich die Frage entscheiden ob bei Krystallen, die sich aus zwei isomorphen Substanzen aufbauen, dies in der Weise gschieht, dass in den Molekülen eine Substitution eintritt, oder ob sich die verschiedenantgen Moleküle unmittelbar aneinander lagern. Ob also z. B. in gemischten selensauren und schweselsauren Alaunen gleichsam ein präformirter selensaurer Alaun auzunehmen ist, in dem successie in den Molekülen ein Theil des Selens durch Schwefel ersetzt wird, bis dann bei einer bestimmten Grösse des Schwefelsäuregehaltes der schwefelsaure Alaun als ursprünglich vorhandes anzunehmen ist, indem das Selen den Schwefel ersetzt, oder aber ob schwefelsaure Alaunmolekale sich neben selensaure Moleküle lagern. Wäre die erste Hypothese die richtige, so müsste 🕸 Molekularvolumen eines gemischten Alauns bis zu einer bestimmten Grenze dem des reinen selensauren Alauns entsprechen und dann sprungweise in das des schwefelsauren übergehen, bei der zweiten wird aber eine allmähliche Aenderung des Molekularvolumens eintreten, was der Versuch bestätigt.

Das Molekularvolumen des Krystallwassers kann man zu berechnen versuchen, wem man von dem Molekularvolumen des krystallwasserhaltigen Salzes dasjenige des wasserfreien zieht. Dabei sind mehrere Regelmässigkeiten beobachtet worden.

Für eine ganze Reihe von Salzen findet man für jedes gebundene Wassermolekül ein nahtzt gleiches Molekularvolumen, das aber weder mit dem des Wassers noch mit dem des Eischtbereinstimmt. Aus dieser gleichartigen Condensation des Wassers kann man schliessen, das allein das Hydratwasser dieselbe erfährt, das wasserfreie Salz aber sein ursprüngliches Voluzen beibehält.

Anders ist es bei den folgenden Hydraten (183). Die Zahlen geben die Molekularvolummades Wassers an.

J ₂ O ₅ , H ₂ O	8.0	Mn ₂ O ₂ , H ₂ O	7.4
K,O, H,O	19· 4	Fe ₂ O ₂ , H ₂ O	9.0
CaO, H ₂ O	17.5	Al ₂ O ₂ , H ₂ O	9.3
SrO, H ₂ O	11-1	B,O, 3H,O	15.9
BaO, H.O	10.0		

Hier haben offenbar beide Bestandtheile eine Verdichtung erfahren.

JOULE und PLAYFAIR (184) haben darauf aufmerksam gemacht, dass in einigen Fallen da-Volumen des wasserhaltigen Salzes gerade so gross ist wie das Molekular-Volumen des dama enthaltenen Wassers als Eis gedacht, so dass sich gleichsam zwischen die Eis-Moleküle Salze-Moleküle gelagert haben.

Dies ist der Fall bei

ol. des Elses	MolVol. des Salzes
196	197-2
235.2	235.5
235.2	235.2
235· 2	232.0
235.2	235.6.
	196 235·2 235·2 235·2

Für Salze mit verschiedenem Krystallwassergehalt ergiebt sieh, dass die ersten gebundenen Wassermoleküle eine grössere Condensation als die späteren erfahren, was auch mit den thermochemischen Resultaten von J. Thomson im Einklang ist, wie unter anderem die folgenden Angaben zeigen.

Für die Volumina verschieden stark entwässerter Sulfate haben THORPE und WATTS (185

Dichte. 277

und PLAYFAIR folgende Werthe gefunden; die Zahlen 0, 1—7 bezeichnen die Anzahl der vorhandenen Wassermoleküle, Δ giebt die für den Eintritt eines Wassermoleküls sich ergebende Volumvermehrung an.

	0	1	2	3	4	5	6	7
CuSO4	44.4	54 ·3	67·0	80.0	_	109·1		146.8
MgSO4	44.8	55.6	67.0	_	_	112.4	130.8	146.8
ZnSO ₄	4 5·6	54.7	66.6	_	_	113.7	130.2	144.6
NiSO,	44 ·6	56.5		_	-	_	129.0	146.0
CoSO4	44.7	55.2	70.9	_	97.4	114.6	130.1	_
MnSO4	45 ·0	55.7	73.6	86.6	98.2	114.4	_	146.7
FeSO4	44.5	56·2	67.7	_	100.5	_	_	
Mittel	44.8	55.5	68.8	83.8	98.7	112.9	130.0	146-2
Δ		10.7	13.3	14.5	15.4	14.2	17.1	16.1.

Die Volumenänderungen sind für die verschiedenen Wassermoleküle verschieden, und vielleicht unter sich gleich für das erste, das 2.—5., das 6. und 7. Dies rührt wohl daher, dass nur Salze mit 1, 5 und 7 Molekülen H₃O existiren, die andern dagegen Gemenge darstellen, wie sich dies auch aus dem thermochemischen Verhalten ableiten würde.

Ganz ungemein niedrige Werthe (186) für das Molekularvolumen des Krystallwassers, wie sie sonst nur selten, und zwar bei den Hydraten von Säuren und Basen beobachtet worden sind, ergeben sich bei den Sulfaten der Erdmetalle. So ist z. B. das Mol.-Vol. H₂O in Y₂3SO₄ +8H₂O 7·71 und Ce₂3SO₄ +5H₂O 7·70 u. s. f.

Für organische, wasserfreie Salze liegen noch relativ wenig Beobachtungen vor:

Für das Wachsen der Zusammensetzung um CH₂ (187) haben sich folgende Zuwachse Δ des Molekularvolumens ergeben.

	MolVo	ol. Δ	MolVol. Δ	
Silberacetat	51.6		Silberoxalat 60.9 Silbersuccinat 86.7 = $25.8 = 2 \times 12$	۰.۵
Silberpropional	66.7	15·1	Silbersuccinat 86.7 = $25.6 = 2 \times 12$	J.
Silberbutyrat	82.9	16 ·2		
Silberisovalera	t 99·0	16·1		
Silbercapronat	118.8	19.8	$(C_2H_5)_2NH\cdot HCl\cdot AnCl_3$ $169\cdot 1$ $(C_2H_5)_2N\cdot HCl\cdot Cl_3$ $200\cdot 3$ $2 \times 15\cdot 6$.	
Silbercaprylat	143.6	$2\times12\cdot4$	$(C_2H_5)_3N \cdot HCl \cdot Cl_3$ 200·3 $\times 15^{-6}$.	
		Mittel 15.4.		

Für die methyl-, äthyl-, propyl-, isobutyl-, amylschwefelsauren Salze des Bariums, sowie für Methyl-, Aethyl- und Isobutylxanthogenat zeigt sich auch, dass einer Zunahme der Zusammen-etzung um CH₂ ein Anwachsen des Molekularvolumens um ca. 16:5 entspricht.

Dasselbe tritt auch in anderen Reihen auf.

Die Contraction, welche beim Zusammentreten zweier Elementaratome oder einer Atomgruppe und eines Atoms etc. eintritt, hat MÜLLER-ERZBACH in Zusammenhang gebracht mit der Affinität, welche diese beiden Complexe zusammenhält.

Als Mass für die Contraction beim Zusammentreten zweier Gruppen 1 und 2 zu einem Kosper 3 betrachtet neuerdings MÜLLER-ERZBACH die Grösse $\frac{\text{Vol. (1)} + \text{Vol. (2)} - \text{Vol. (3)}}{\text{Vol. (1)} + \text{Vol. (2)}}$, d. h. das Verhältniss der Volumabnahme zu der Summe der ursprünglichen Volumina.

Früher wählte er dafür die Grösse (172) $\frac{\text{Vol. (3)}}{\text{Vol. (1)} + \text{Vol. (2)}}$, d. h. das Verhältniss der resultirenden Volumen zu der Summe der ursprünglichen.

Dem Sinne nach bewegen sich beide Grössen in gleicher Richtung. Bei stattfindender Ausdehnung wird der erste Ausdruck negativ und der zweite grösser als die Einheit. Endlich kann man auch Vol. $V_1 + \text{Vol. } V_2 - \text{Vol. } V_3$ als Maass für die Contraction betrachten.

In den meisten Fällen kann man die Contractionen nicht direct bestimmen, wohl aber ermitteln, ob bei einer Verbindung dieselbe grösser ist als bei einer anderen. Seien etwa R_1 and R_2 zwei basische Atomgruppen und S_1 ein Säureradikal, so wird je nachdem

Mol.-Vol.
$$(R_1S_1 + R_2) \ge \text{Mol.-Vol.}(R_2S_1 + R_1)$$

die Contraction bei der Bildung der Verbindung R1S1 kleiner oder grösser sein als bei denjenigen der Verbindung R_2S_1 .

Die Contractionen bei der Verbindung rühren nach BAUMHAUER von der zwischen zwei Atomen wirkenden für beide gleichen Kraft her. Sind C und C_1 die absoluten Volumenverringerungen eines jeden, V und V_1 , S und S_1 die Volumina und Dichten derselben, so nimmt er an, dass $C: C_1 = V/S: V_1/S_1.$

Ist das beobachtete Molekularvolumen M_1 , das als Summe berechnete M, so ist ferner $C+C_1=M-M_1.$

Als einen proportionalen Ausdruck der Kraft findet er

$$K = \frac{CS}{V} = \frac{C_1S_1}{V_1} = SS_1 \frac{M - M_1}{VS_1 + V_1S}, \quad C = VS_1 \frac{M - M_1}{VS_2 + V_1S} C_1 = V_1 S \frac{M - M_1}{VS_1 + V_1S}.$$
Die folgende Tabelle giebt einige der Werthe von C (Metalloid), C_1 und K (Metall):

Eigenthümlich ist, dass die Contraction für das Metall stets kleiner als für das Metalloid ist. Schon KREMERS hat darauf aufmerksam gemacht hat, dass, wenn sich ein alkalisches, ein alkalischerdiges und ein schweres Metall mit einem einfachen negativeren Atome oder mit einem Atomcomplex verbindet, die Gesammtcontraction, welche beide zusammenstehende Theile erfahren, im ersten Fall grösser als im zweiten, im zweiten grösser als im dritten ist.

Bei den Sauerstoffsalzen: Nitraten, Sulfaten, Carbonaten und Selenaten ergiebt sich sast stets, dass für diejenigen mit grösserer Wärmetönung auch eine grössere Contraction vorhanden ist.

Die aus den Contractionen abgeleitete Reihenfolge der Elemente ist dieselbe, wie sie nach dem chemischen Verhalten gewöhnlich angegeben (177) wird.

Für eine Reihe von Elementen, S, Se, P, C, Si, B, As, Sn, entspricht der geringeren Dichte der höhere Grad der Reactionsfähigkeit. (Nur für Sn, Si sind die Resultate nicht ganz entscheidend) (178). Die Verbrennungswärme isomerer organischer Verbindungen ist bei grösserer Dichte regelmässig kleiner (188).

W. MÜLLER-ERZBACH hat in einer Reihe von älteren Abhandlungen die Contractionen bestimmt und dieselben neuerdings übereinstimmend so zusammengestellt, wie es der Umsatz der dabei wirksamen Componenten zu einem kleineren Gesammtvolumen bedingt.

Wir theilen diese Zusammenstellung mit. Das Wort vor jeder Reihe giebt an, mit welchem Element oder welcher Gruppe die Elemente verbunden sind. Die Elemente selbst sind dann nach fortlaufender Abnahme der Gesammtvolumina geordnet.

Sauerstoff: KNa, SrLiBa, CaMg, ZnCd, PbCuHg, Ag | Al, SbFe, As.

Schwefel: KNa Th Ca? Ni, Fe (Fe S) Sn Zn Mn Cu Pb Hg, Ag Pt | Bi (Bi, S,) Sb As.

Phosphor: $Pd(PdP_2)Pt \parallel Fe(Fe_3P)CuMn \parallel Ni(Ni_3P_2)CoZn \parallel Ag(Ag_2P_3)Au$.

Chlor: KRb? Na, BaLiSr, CaMgPbAgCdHg, ZnMnFeNiCu.

Brom: KRb, Na, SrBaLi, CaPbAgCd, HgZnCu.

Jod: KRb Na, SrBa, LiPbHg, ZnAg.

Fluor: RbK Na SrLi, Ba Ca, MgPb, Ag | Al As (As F₃).

Kieselfluor: Cs Rb K Na Ba. N₂O₆: KNaSr, BaCa, PbAg.

SO₄: KNa, SrBa, Ca, PbMg, ZnCuAg.

CO₂: KNa Sr, Li Ba, Ca Mg Zn Pb Ag.

SeO4: Rb K NaBa Pb Ag Tl.

CrO4: KNa Ba Pb Ag.

Phosphorsäure: K Na Ba Ca Tl.

ClO₂: KNa Ag.

Br O, und JO,: KNaBaAg.

Ameisensäure: KNa, SrBa, CaPb, ZnMn. Essigsäure: NaBaPb, MgAg, Zn, NiMn.

Dichte. 279

Verbindungen mit Rb, K, Na, Li, Ba, Sr, Ca, Mg, Zn, Cd, Hg, Cu, Pb, Ag, Al, Sb, P, B und Si: Cl, Br, J.

Man sieht, dass die Reihenfolge fast durchweg die gleiche ist. Mit dieser Reihenfolge stimmen dann überein die chemischen Reactionsfähigkeiten und z. Th. auch die Bildungswärmen, welche freilich ein sehr complicirtes Phänomen darstellen (189). Am ersten lassen sich noch für die Bildungswärmen bei den Haloidverbindungen Schlüsse ziehen, und in der That haben die grösste Contraction wie Bildungswärme die Chlor-, die mittlere die Brom-, die kleinste die Jodverbindungen.

Auch wenn man in den einzelnen Gruppen der Chlor-, Brom- und Jodverbindungen die Contractionen mit den Wärmetönungen vergleicht, so gehen dieselben im Allgemeinen parallel.

Die Reihenfolge ist bei den:

Alkalimetallen K Na Li, Zinkgruppe Zu Mn Fe Ni, Alkalischen Erden Ba Sr Ca Mg, Quecksilbergruppe Cd Hg Cu Pb Ag.

Eine Ausnahme machen die Verbindungen mit Phosphor, wo die Reihenfolge umgekehrt ist; bei diesen tritt aber auch eine ganz verschiedene Reihenfolge der Verbindungsfähigkeit auf, sie ist nach Schötter:

Pd, Ni, Co, Fe, Cu, Mn, Zn, Sn, Ag, Au,

was ungefähr mit der obigen Reihe übereinstimmt.

Diese grosse Uebereinstimmung zwischen der Verwandtschaft und der Contraction kann auf der andern Seite dazu dienen, von letzterer auf erstere zu schliessen. Es ist ja auch a priori wahrscheinlich, dass, wenn ein Atom x von andern A, B, C... verschieden stark angezogen wird, es sich demjenigen am meisten nähert, zu dem es die grösste Verwandtschaft hat.

Eine Reihe von Körpern dehnt sich bei ihrer Bildung aus (181), dahin gehört das Jodsilber, welches sich zugleich mit steigender Temperatur zusammenzieht.

Nach DEVILLE soll bei der Verbindungstemperatur das Volumen der Verbindung das der Summe des Componenten sein, woraus sich die Contraction ohne weiteres erklären würde.

Allgemeine Relationen.

SCHRÖDER stellt den Satz auf, dass für einzelne Verbindungsgruppen, die dasselbe Element enthalten, die Molekularvolumina ganze Vielfache einer und derselben Zahl, nämlich des Atomvolumens
des betreffenden Elementes sind, die er die Stere des Elementes oder der Verbindung nennt.
Das Vielfache nennt er die Sterenzahl. Nach SCHRÖDER soll dieses Element alle anderen Elemente,
die mit ihm in der Verbindung enthalten sind, zwingen, seine Stere oder ein Vielfaches, resp.
einen Bruchtheil derselben, anzunehmen. Welches Element das maassgebende ist, lässt sich nicht
von vornherein feststellen. Die Atomvolumina der Elemente im freien Zustand erfahren demnach eine Veränderung, eine Condensation.

Bei der Beurtheilung der Uebereinstimmung zwischen den von SCHRÖDER berechneten und den direkt beobachteten Werthen sind einige Umstände zu beachten.

Einmal sind die Atomvolumina der verschiedenen Elemente (s. w. oben) nicht sehr verschieden oder stellen sich, wenn auch nur sehr angenähert, als Vielfache derselben Zahl dar. Weiter ist nach SCHRÖDER selbst die Stere nicht ganz constant (bei organischen Verbindungen indert sie sich von 6.7—7.5), und endlich ist die Zahl der Steren in einer Verbindung häufig eine sehr grosse, so dass schon eine kleine Veränderung in der Grösse derselben eine gute Uebereinstmung mit der Erfahrung hervorrufen kann; ausserdem kann man nach SCHRÖDER die Stere desselben Elementes verdoppeln und verdreifachen.

RAMSAY wendet sich auch aus den oben angeführten Gründen gegen SCHRÖDER'S Hypothese.

Gegen die SCHRÖDER'schen Ausführungen der Condensationen etc. hat schon früher KOPP (147) und MARIGNAC (148) polemisirt.

In vieler Hinsicht den Schröder'schen Anschauungen ähnliche, in mancher Hinsicht auch abweichende, hat HERMANN aufgestellt, auf welche dieselben Einwände mehr oder weniger sich anwenden lassen.

Aehnliche Betrachtungen hat auch WILSON (149) angestellt.

Er definirt als Molecularvolumen das Volumen der Repulsionssphäre, d. h. denjenigen

-

Raum, innerhalb dessen die Repulsivkraft des Moleküls die Annäherung eines anderen Molekulshindert. Dann ist das Molekularvolumen der Quotient aus dem Molekulargewicht und dem specifischen Gewicht. Ebenso wie jedes Atom ein unveränderliches Atomgewicht hat, mit welchem ein eine Verbindung eingeht, soll dasselbe auch ein bestimmtes Atomvolumen haben, welches aber nicht wie das Atomgewicht in Verbindungen beibehalten wird. Verbindet sich eine Anzahl gleichartiger Atome, so ist das Volumen des resultirenden Moleküls gleich dem der unverbundenen Atome. Verbinden sich ungleichartige Atome, so ist das Volumen eines jeden Atoms in der Verbindung ein Submultiplum oder ein einfacher aliquoter Theil des Atomvolumens. Jedes Element kann in seinen verschiedenen Verbindungen verschiedene Volumina annehmen, aber diese verschiedenen Volumina stehen zu einander in einfachem numerischen Verhältniss wer 1:2, 1:3, 2:3 etc.

Da auch bei der Prüfung dieser Hypothese eine grosse Anzahl von Möglichkeiten, von Allem die Auswahl von einem der mehrfachen, für denselben Körper gefundenen specifischen Gewichte offen stehen, so kann es nicht überraschen, dass sie vielfach mit der Erfahrung in Uebereinstimmung ist.

Ein anderer Versuch, allgemeine Beziehungen herzuleiten, rührt von M. SCHALFIJEFF (150) her, ohne indess einfache Resultate zu liefern.

Beziehungen zwischen der Dichte und der Zusammensetzung hat auch Nordenskjöld (151 festzustellen versucht, indem er von Betrachtungen über die Kräfte zwischen den Molekülen ausgehl.

E. WIEDEMANN.

Didym.*) Geschichtliches und Vorkommen. Das Didym wurde 1842 von Mosander (1) entdeckt. Er fand es in dem schon früher häufig untersuchten Minerale Cerit, welches das Oxyd des Metalles ausser den schon früher bekannten Oxyden des Cers und des Lanthans als Silicat enthält. Da er das neue Metall stets als Begieiter des Cers*) fand, gab er ihm den Namen Didym von didage. Zwillinge. Ausser mit Cer und Lanthan kommt es mit den übrigen Metallen der Yttererde vor, sowie mit dem Samarium. Letzteres, 1878 von Delafontant entdecktes Metall, ähnelt zwar dem Didym ungemein, zeigt aber doch einige Verschiedenheiten im Atomgewicht, der Farbe der Salze und der Spectralerscheinungen Es ist auch Clève (2) wahrscheinlich, dass alle vor 1883 untersuchten Didymverbindungen mehr oder weniger grosse Mengen Samarium enthalten haben.

Darstellung und Eigenschaften. Zur Isolirung des metallischen Didyms bes-MARIGNAC (3) im Jahre 1853 Kalium auf das in einer Porzellanröhre erhitzte Chlorid einwirken

^{*) 1)} Mosander, Pogg. Ann. 56, pag. 503. 2) Cleve, Bull. soc. chim. [2] 39, pag. 151 Encyclopédie chim. (Paris 1884), t. III, 5. cahier, pag. 123. 3) MARIGNAC, Ann. 68, pag. 212 u. 258; 89, pag. 232; Ann. chim. phys. [3] 58, pag. 148. 4) HILLEBRAND u. NORTON, POR. Ann. 155 (1875), pag. 633. 5) HERMANN, J. prakt. Ch. 82, pag. 385 (1861). 6) ERK, Jahrebericht 1870, pag. 321. 7) ZSCHIESCHE, Journ. prakt. Ch. 107, pag. 65. 8) CLEVE, Bull. 401 chim. [2] 21, pag. 246. 9) BRAUNER, Wien. Akad. Ber. 3, pag. 141 u. 499. 10) HILLERRAND u. Norton, Pogg. Ann. 156, pag. 466 (1875). 11) CLEVE, Bull. soc. chim. [2] 39, pag. 280. 12) HILLEBRAND, POGG. Ann. 158 (1876), pag. 71. 13) THALÉN, Kongl. Sv. Vetensk. Akad. Förhandl., pag. 12. 14) Soret, Arch. des sciences phys. et nat. [3] 4 (1880), pag. 93. 15) Bec-QUEREL, Ann. chim. phys. [5] 30 (1883), pag. 5. 16) LECOQ DE BOISBAUDRON, Spectres lumineus. (Paris 1874), pag. 90. 17) Nilson u. Peterson, Kongl. Sv. Vetenskab Akad. Förhandl. (1880). No. 6, pag. 45. 18) Thomsen, nach Naumann, Thermochemie (Braunschweig 1882), pag. 475 19) FRERICHS u. SMITH, Ann. 191, pag. 331 (1878); Ber. 11, pag. 912. 20) BRAUNER, Monathefte f. Ch. III, pag. 1 u. 486; Ber. (1882) 15, pag. 109. 21) MARIGNAC, Ann. chim. phys. (3 57. pag. 148 (1853). 22) Thomsen, Ber. 11, pag. 1031 (1878). 23) Nilson, Nova acta reg. 41 acient. Ups. (1875); Ber. 8, pag. 655. 24) WALLROTH, Kongl. Sv. Vetanskab. Akad. Förbar. 1883, No. 3, pag. 21; Ber. 16, pag. 3059. 25) Bunsen u. Bahr, Ann. 137, pag. 1 (1800 26) GLADSTONE, Journ. chem. soc. 10, pag. 219 (1858).

^{••)} Vergl. die Aufzählung der Cermineralien auf pag. 512, Bd. II.

Didym. 281

Er erhielt es in Form eines grauen Pulvers, welches schon bei gewöhnlicher Temperatur das Wasser zersetzte oder als stahlgraue, hämmerbare Kügelchen, welche nur aus Säuren Wasserstoft entwickelten. Ein weisses, krystallinisches Pulver, welches ausserdem entstanden war, hielt er für Didymoxychlorid.

In grösserer Menge und in compaktem Zustande haben HILLEBRAND und NORTON (4) das Metall durch Einwirkung des elektrischen Stromes auf geschmolzenes Didymchlorid erhalten.

Das so dargestellte Metall ist dem Cerium sehr ähnlich, aber härter als dieses. Die Farbe ist weiss mit einem Stich ins Gelbliche. Vol.-Gew. 6:544. Es schmilzt bei höherer Temperatur als Cer und Lanthan. Es oxydirt sich leicht an der Luft und verbrennt beim Erhitzen.

Das Atomgewicht wurde von Marignac (3) zu 143·3 bestimmt. Hermann 5) fand als Mittel mehrerer beträchtlich schwankender Einzelversuche 142·2. Erk (6) giebt Di = 142·5 an; Zschiesche (7) (1870) findet Di = 141·2; Cleve (8) (1874) in einer sorgfältig ausgeführten Arbeit Di = 147·01; Brauner (9) (1882) Di = 145·42; Hillebrand und Norton (10) 144·8. Cleve (11) vermuthet, dass bei allen diesen Bestimmungen das Metall Lanthan bezw. Samarium enthalten habe und er giebt neuerdings die Zahl 142·124 ± 0·0326 als Atomgewicht des Didyms an. Die specifische Wärme des Didyms wurde von Hillebrand (12) zu 0·04563 bestimmt, welche Zahl dem Gesetze von Dulong und Petit entspricht.

Das Spectrum des Didyms wurde 1875 von Thalen studirt. Wir übergehen diese älteren Angaben, da sich herausgestellt hat, dass eine grosse Zahl der damals bestimmten Linien dem Samarium angehört. Im Jahre 1883 hat Thalen (13) von Neuem das Spectrum von samariumfreiem Didym untersucht. Danach inden sich, unter Vernachlässigung der schwächeren Linien, 7 Linien im Gelb, 19 im Grün, 9 im Blau, 10 im Indigo, 3 im Violet.

Das Absorptionsspectrum der Didymsalze zeigt nicht nur eine Anzahl Streisen im sichtbaren Theil des Spectrums, sondern auch im Ultraviolett und Ultraroth, wie von Soret (14) und Becquerel (15) nachgewiesen worden ist. Lecoq de Boisbaudron (16) giebt 3 Absorptionsbanden im Ultraroth an, 3 im Roth, 7 im Orange und Gelb, 7 im Grün, 4 im Blau, 3 im Indigo, 1 im Violett, 3 im Ultraviolett.

Oxyde, Halogen- und Schwefelverbindungen des Didyms.

Didymoxyd ist im Zustande der Reinheit erst neuerdings dargestellt worden. Der früher als Didymoxyd beschriebene Körper hat sicher Samariumoxyd und täufig gewiss auch Lanthanoxyd enthalten.

Man erhält das Didymoxyd Di₂O₈ durch Glühen des Hydroxyds oder eines Salzes einer flüchtigen Säure, des Oxalats z. B. Bei nicht hinreichend hoher Iemperatur erhält man ausser dem Oxyd auch noch ein Superoxyd. Man muss zur Weissgluth erhitzen oder im Wasserstoffstrome. Es ist eine graublaue Masse vom Vol.-Gew. 6.95. Es löscht sich nicht im Wasser wie das Lanthanoxyd, löst sich leicht in Säuren und bildet Salze von intensiv blaurother Farbe. Die specifische Wärme ist nach Nilson und Pettersson (17) = 6.95.

Didymhydroxyd, Di(OH)₃ oder Di₂(OH)₆, wird aus Didymsalzlösungen als voluminöser, rothvioletter Niederschlag gefällt, der in Alkali unlöslich ist. Durch Ammoniak werden aus den Didymlösungen basische Salze niedergeschlagen. Die Neutralisationswärme des Hydrats ist nach Thomsen (18) für Schwefelsäure 77 160 cal., 1-1 Salzsäure 71 940 cal.

Didymsuperoxyd entsteht, gemengt mit Didymoxyd, durch mässiges Glühen des Oxalates. Wird Didymoxyd an der Luft oder im Sauerstoffstrome erhitzt, so

nimmt es eine braune Farbe an, die es aber durch starkes Glühen verliert. Das so gebildete Superoxyd ist leicht zersetzlich, es löst sich in Säuren unter Sauerstoffentwicklung. Die von verschiedenen Chemikern in dem Superoxyd gefundenen Sauerstoffmengen sind ziemlich verschieden. Frerichs und Smith (19) haben eine Zahl gefunden, die der Formel $\mathrm{Di}_4\mathrm{O}_9$ entspricht, wenn das Oxyd $\mathrm{Di}_2\mathrm{O}_3$ ist. Cleve sowohl als auch Brauner haben diesen Körper nicht erhalten können. Brauner (20) giebt dem von ihm dargestellten Superoxyd die Formel $\mathrm{Di}_2\mathrm{O}_3$. Er hat auch ein Hydrat $\mathrm{Di}_2\mathrm{O}_5+3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ durch Fällung einer Didymsalzlösung in Gegenwart von Wasserstoffsuperoxyd erhalten, welches er als schleimigen, grünlichen Niederschlag beschreibt. Aus samariumfreiem Didym hat man den Körper bis jetzt noch nicht dargestellt.

Didymsulfid, Di₂S₃, wurde von Marignac (21) durch Glühen des Oxyds in Schweidkohlenstoffdampf als grünlichbraunes Pulver erhalten. Es wird langsam durch Wasser, schnell von verdünnten Säuren unter Schwefelwasserstoffentwicklung zersetzt.

Ein Didymoxysulfid, Di₂O₂S, stellte Marignac durch Glühen von Didymoxyd mit Sodu und Schwefel her. Es ist ein graulichweisses, in Wasser unlösliches Pulver.

Didymchlorid, Di₂Cl₆, durch Glühen des Rückstandes einer Didymchloridlösung mit Salmiak erhalten, bildet eine röthliche, krystallinische Masse.

Das wasserhaltige Chlorid, Di₂Cl₆ + 12H₂O, bildet violettrothe, monokline Krystalle, die an feuchter Luft zerfliessen und sehr löslich sind.

Ein Didymoxychlorid, Di₂O₂Cl₂, entsteht nach Frerichs und Smith (19) durch Erhitzen von Didymoxyd im Chlorstrom bei 200°. Es bildet ein graues Pulver, das durch längeres Kochen mit Wasser sich in Chlorid und Hydroxyd zersetzt. Ein wasserhaltiges Oxychlorid hat Marignac durch Erhitzen des krystallisirten Chlorids und Behandeln des Rückstandes mit Wasser als weisses Pulver erhalten.

Doppelchloride sind mit den Chloriden von Quecksilber, Zinn, Platin, Gold dargestellt worden (s. d. Artikel über diese Metalle).

Didymbromid, $Di_2Br_6 + 12H_2O$, bildet nach Cleve, durch Verdampfung der Lösung dargestellt, dunkelviolette, grosse, zersliessliche Prismen.

Doppelverbindungen mit den Bromiden von Zink, Nickel, Gold s. bei diesen. Didymfluorid, Di₂Fl₆ + H₂O, wird als violetter, gelatinöser Niederschlag aus einer Didymsalzlösung mittelst Fluorwasserstoffsäure gefällt. Bei Behandlung des Didymoxyds mit Kieselfluorwasserstoffsäure erhält man nach Marignac das Fluorid gemengt mit Kieselsäure. Nach Brauner bildet das Fluorid mit Fluorkalium mehrere Doppelsalze.

Sauerstoffhaltige Salze.

Didymnitrat, Di₂(NO₃)₆ + 12H₂O, bildet rothviolette, leicht lösliche Krystalle des triklinen Systems. Das Salz ist zerfliesslich und in Alkohol löslich. Es verliert beim Trocknen über Schwefelsäure die Hälfte seines Krystallwassers, das wasserfreie Salz schmilzt bei 300° unzersetzt. Bei stärkerem Erhitzen bildet sich unter Entwicklung von Wasser und salpetrigen Dämpfen

Basisches Didymnitrat, Di₄(NO₃)₃(OH)₉ + 3H₂O. Schliesslich bleibt eine poröse Masse, die nach der Behandlung mit Wasser ein röthlich weisses Pulver von obiger Zusammensetzung giebt, das in Wasser unlöslich ist (MARIGNAC).

Didym-Ammoniumnitrat bildet rothe, zerfliessliche Prismen des monoklinoedrischen Systems von der Zusammensetzung Di(NH₄)₂(NO₃)₅ + 4H₂O. Die Krystalle sind isomorph mit dem entsprechenden Lanthansalze, während zwischen Didym- und Lanthannitrat kein Isomorphismus stattfindet (MARIGNAC) Didym. 283

Es sind noch Doppelnitrate von Didym mit Zink, Nickel und Kobalt bekannt. Didymperchlorat, Di₂(ClO₄)₆+18H₂O, rothe, zersliessliche Krystalle (CLEVE). Frerichs und Smith wollen ein Hypochlorit durch Einwirkung von Chlor auf Didymhydrat und Verdampfung der Lösung erhalten haben.

Didymbromat, Di₂(BrO₃)₆ + 18 H₂O, ist nach Marignac ein hellrothes, luftbeständiges Salz. Es schmilzt unter 100° und verliert dabei 15 H₂O. Die hexagonalen Krystalle sind isomorph mit dem Lanthansalz.

Didymjodat, Di₂(JO₃)₆ + 4H₂O, wird als amorphes, fast weisses Pulver durch Zusatz von Jodsäure zu einer Didymlösung gefällt (CLEVE).

Didymperjodat, Di₂(JO₄)₂O₃ + 4H₂O. Wenn man zu einer Didymsalzlösung Ueberjodsäure zusetzt, so bildet sich kein Niederschlag, aber auf Zusatz von etwas Ammoniak fällt ein flockiger Körper aus, der nach gelindem Erwärmem krystallinisch wird und das dreibasische Salz bildet.

Didymsulfat, Di₂(SO₄)₃ + 8H₂O, krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur, besonders in Gegenwart von überschüssiger Schwefelsäure in glänzenden, rothen, monoklinen Krystallen. Es verliert bei 300° alles Krystallwasser. Vol.-Gew. 2·878; specifische Wärme 0·1948 (Nilson und Pettersson); Lösungswärme in Wasser 6320 cal. (Thomsen).

Das wasserfreie Salz, $\mathrm{Di_2(SO_4)_3}$, bildet ein röthliches Pulver von 3.735 Vol.-Gew., specifische Wärme 0.1187 (Nilson und Pettersson). Nach Marignac lösen 100 Thle. Wasser bei 12° 43.1 Thle. Salz, bei 50° nur 11, bei 100° kaum 2 Thle. Aus kalt gesättigter Lösung krystallisiren beim Erwärmen rosarothe, wasserärmere Salze $\mathrm{Di_2(SO_4)_3} + 6\mathrm{H_2O}$ und $\mathrm{Di_2(SO_4)_3} + H_2\mathrm{O}$. Ein Salz $\mathrm{Di_2(SO_4)_3} + 9\mathrm{H_2O}$ hat Marignac durch Verdampfen der Lösung bei mässiger Wärme in Drusen von beragonalen Krystallen erhalten.

Basisches Didymsulfat, $Di_2(SO_4)O_2$, bildet sich nach Mosander beim Glühen des Sulfats. Ein gewässertes basisches Salz, $Di_2(SO_4)O_2 + 8H_2O$, hat Hermann (5) durch Fällen einer Sulfatlösung mit Ammoniak erhalten. CLeve schreibt diesem die Formel $Di_{10}(SO_4)_3O_{12}$ zu.

Didymammoniumsulfat, Di₂(SO₄)₃+(NH₄)₂SO₄+8H₂O, bildet kleine, rothe Krystalle, die sich in 18 Thln. Wasser lösen. Das Salz verliert bei 100° 6 Mol., bei 120° das gesammte Krystallwasser (MARIGNAC, CLEVE).

Ferner sind Doppelsulfate von Didym mit Kalium, Natrium, Thallium und auch organischen Radicalen, wie Methyl und Aethyl, bekannt.

Didymsulfit, Di₂(SO₃)₃, ist ein röthlich weisses Pulver, welches, im Vacuum getrocknet, nach Cleve 3 Mol. Wasser, nach Marignac 6 Mol. enthält. In Wasser suspendirtes Didymoxyd wird beim Einleiten von schwesliger Säure leicht gelöst.

Didymselenat, $\text{Di}_2(\text{SeO}_4)_3 + 5\text{H}_2\text{O}$, durch Eindampfen einer Lösung von Didymoxyd in Selensäure erhalten, bildet nach Cleve rothe, glänzende Prismen. Frerichs und Smith geben einen Wassergehalt von 6 Mol. an.

Ein Salz, Di₂(SeO₄)₃ + 8H₂O, krystallisirt bei etwa 60° in rothen, monoklinoedrischen Prismen, die mit Didym- und Yttriumsulfat, sowie mit Yttriumselenat isomorph sind.

Durch Verdampfen der Lösung bei gewöhnlicher Temperatur bilden sich feine Nadeln von der Zusammensetzung $\text{Di}_2(\text{SeO}_4)_3 + 10\text{H}_2\text{O}$ (CLEVE).

Didymammoniumselenat, $\mathrm{Di}_2(\mathrm{SeO}_4)_3 + (\mathrm{NH}_4)_2\mathrm{SeO}_4 + 6\mathrm{H}_2\mathrm{O}$, bildet kleine, abge-plattete Nadeln von dunkelrother Farbe, welche in Wasser leicht löslich sind (CLEVE). Es sind auch die Doppelselenate von Didym und Kalium, bezw. Natrium bekannt.

Didymselenit. Einem röthlichen, amorphen Niederschlag, durch Wechselzersetzung von Natriumselenit und Didymsulfat erhalten, giebt NILSON (23) die Formel 3 Di₂O₃, 8 SeO₂ + 28 H₂O.

Das Selenit, Di₂(SeO₃)₃·SeO₂ + 5H₂O, bildet sich nach CLEVE, wenn man zu einer geneschren Lösung von Didymnitrat und seleniger Säure Alkohol zusetzt; violettes, krystallinisches Pulver. Die Angabe von Frerichs und Smith (19), dass sich unter diesen Umständen Di₂(SeO₃)₃ + 6 H₂O bilde, bestreitet CLEVE. NILSON (23) hat dasselbe Salz mit 9 H₂O erhalten.

Ein gewässertes Selenit von der Formel $2 \, \mathrm{Di_2(SeO_3)_3}$, $3 \, \mathrm{H_2SeO_3} + 18 \, \mathrm{H_2O}$ hat NILSON durch Abdampsen des basischen Salzes mit einem Ueberschuss seleniger Säure erhalten. Beim Behandeln des Rückstandes mit Wasser bleibt das Salz als krystallinisches, röthliches Pulver zuruck.

Didymcarbonat, Di₂(CO₃)₃ + H₂O, bildet sich nach Marignac als röthlicher Niederschlag durch Fällung von Didymsalzen mit Alkalicarbonat. Dasselbe Salz hat Cleve durch Einwirkung von Kohlensäure auf Didymhydrat erhalten.

Didymammoniumcarbonat, Di₂(CO₃)₃, (NH₄)₂CO₃ + 3H₂O, bildet sich als voluminöser Niederschlag, der bald zu einem krystallinischen Pulver wird, wenn man eine Didymsalzlösung zu einem Ueberschuss von Ammoniumcarbonat setzt. Cleve hat ferner das Kalium- und Natrium-Doppelcarbonat dargestellt.

Didymchromat, Di₂(CrO₄)₃ + 7H₂O, kleine, mattgelbe Nadeln, durch Einwirkung von neutralem Kaliumchromat auf überschüssiges Didymnitrat erhalten (CLEVE). Bei Anwendung eines Ueberschusses von Kaliumchromat erhält man als amorphen, gelben Niederschlag das Doppelchromat, Di₂(CrO₄)₃, K₂CrO₄, welches durch Wasser zersetzt wird, so dass nach fortgesetztem Waschen das basische Salz, 3Di₂O₃, CrO₃ + 18H₂O, entsteht (CLEVE). FRERICHS und SMITH beschreiben ein Didymchromat, Di₂(CrO₄)₃, als körniges, gelbes Pulver.

Didymphosphit, Di₂(HPO₃)₃, ist nach Frenichs und Smith ein rother Niederschlag.

Didymorthophosphat. Dieselben haben durch Fällen von Didymsalzlösungen mit Binatriumphosphat das neutrale Salz, DiPO₄ + H₂O, und das saure Salz, Di₂(HPO₄)₃, erhalten. Cleve bezweifelt letzteres, da freie Phosphorsäure mit einem Didymsalz neutrales Phosphat als amorphen Niederschlag giebt (MARIGNAC. CLEVE). Das neutrale wasserfreie Phosphat hat Wallroth (24) durch Einwirkung von schmelzendem Phosphorsalz auf Didymoxyd erhalten in Form mikroskopischer Nadeln, die in verdünnten Säuren unlöslich sind.

Didympyrophosphat. Aus einer Lösung von essigsaurem Didym wird durch Natriumpyrophosphat ein amorpher, rother Niederschlag von der Zusammensetzung $\mathrm{Di}_4(\mathrm{P}_2\mathrm{O}_7)_3 + 6\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ gefällt (CLEVE). Frerichs und Smith wollen ein weisses, saures Salz, $\mathrm{Di}_2(\mathrm{H}_2\mathrm{P}_2\mathrm{O}_7)_3$, erhalten haben, ebenso auch ein Didymmetaphosphat, $\mathrm{Di}_2(\mathrm{PO}_3)_6$, als rothes Pulver.

Didymarsenit, von Frerichs und Smith durch Kochen von arseniger Saure und Didymhydrat erhalten, wird als Di₂(HAsO₃)₃ beschrieben, was nach CLEVE unwahrscheinlich ist.

Didymarsenat. Nach Marignac giebt Arsensäure mit den Didymsalren einen amorphen Niederschlag von der Formel 5Di₂(AsO₄)₂, As₂O₅ + 3H₂O₅ FRERICHS und SMITH wollen mit Binatriumarsenat das saure Salz, Di₂(HAsO_{4'1}, als blassrosa, gelatinösen Niederschlag erhalten haben.

Didymborat, der weisse, gelatinöse Niederschlag, welchen Borax in Didymsalzlesungen betvorbringt, ist nach Frerichs und Smith Di₂(B₄O₇)₂. Cleve giebt demselben die wahr scheinlichere Formel Di₂O·(BO₂)₄.

Analytisches Verhalten.

Die Didymsalze zeigen eine schöne, hellviolette oder rothviolette Farbe. Ste besitzen einen süssen und zugleich zusammenziehenden Geschmack.

Am charakteristischsten sind die Spectralerscheinungen der Didymsalze. Das Didymoxyd giebt beim starken Glühen, ohne sich zu verflüchtigen, ein Emissione spectrum, welches aus mehreren hellen Banden besteht von Bunsen und Bahr (25)

mittelst des Phosphats erzeugt]. Diese fallen mit den dunklen Banden des Absorptionsspectrums der Didymoxydlösungen zusammen, welches zuerst von GLADSTONE (26) beobachtet worden ist. Das sehr intensive Absorptionsspectrum ist höchst charakteristisch.

Vor dem Löthrohr giebt das Didymoxyd mit Phosphorsalz oder Borax eine schwach amethystfarbene Perle.

Das Didymoxyd zieht Kohlensäure aus der Luft an und verwandelt sich mit Wasser allmählich in gelatinöses Hydroxyd.

Aus den Didymlösungen fällen die Alkalien oder Ammoniak voluminöses Hydrat, die Alkalicarbonate Didymcarbonat.

Oxalsäure erzeugt einen starken, weissen Niederschlag, der sich in Salzsäure löst, leicht beim Erwärmen. In Salpetersäure ist das Didymoxalat weniger löslich als das Lanthanoxalat.

Fügt man zu einer Didymlösung Weinsäure, so wird durch Alkalien eine Fällung hervorgebracht, die sich im Ueberschuss des Alkalis wieder auflöst.

Bariumcarbonat fällt Didymoxyd erst nach längerer Berührung.

Cyankalium erzeugt einen im Ueberschuss des Fällungsmittels löslichen Niederschlag.

Schweselammonium fällt Didymoxyd, Schweselwasserstoff bewirkt keine Fällung.

Zur quantitativen Bestimmung fällt man das Didym am besten als Oxalat und verwandelt dieses durch Glühen in Oxyd.

Die Methoden zur Trennung des Didyms von den übrigen Ceritmetallen sind nicht sehr genau (s. »Cer«). Besonders unvollständig ist die Trennung vom Lanthan. Das Lanthanhydroxyd ist eine stärkere Base, als das Didymhydroxyd, ind durch Zusatz von Ammoniak kann man das Didym vor dem Lanthan ausfällen. Annähernd kann man die Menge Didym in einem Gemisch schätzen, indem man die Intensität des Absorptionsspectrums der Lösung mit der Intensität des Spectrums einer Lösung vergleicht, welche ein bekanntes Gewicht reinen Didyms enthält.

Diffusion. Im Allgemeinen versteht man unter Diffusion eines Körpers in einen anderen folgenden Vorgang: Zwei Körper berühren sich in einer Fläche oder sind durch eine Schicht eines anderen dritten, eine Membran, von einander getrennt, in Folge der Molekularkräfte und -Bewegungen treten Theilchen des ersten in den zweiten, sie diffundiren in den zweiten und es entsteht eine Mischung der beiden Körper. Ausgeschlossen sind dabei alle die Fälle, bei denen die Mischung durch Bewegungen grösserer Massen der Körper bedingt ist, sei es, dass diese Bewegungen durch Rühren, Schütteln oder in Folge der Schwerkraft hervorgerufen werden, indem etwa Convectionsströmungen auftreten.

Die Diffusion ohne Membran nennt man auch freie Diffusion oder kurzweg Diffusion. Die Diffusion durch Membranen, wenigstens bei Flüssigkeiten, Osmose.

Um die bei der freien Diffusion auftretenden Grössen kennen zu lernen, stellen wir folgende Betrachtung an. Die beiden in einander diffundirenden Körper [Salzlösung und Wasser (das Salz diffundirt aus der Lösung in das Wasser) Gas und Flüssigkeit, zwei verschiedene Gase] mögen sich in einem cylindrischen Gefäss vom Querschnitt Eins befinden. Die zur Zeit 1, nachdem die beiden Körper angere Zeit in Berührung geblieben sind, in den einzelnen Schichten der Flüssigkeit enthaltenen Gas- oder Flüssigkeitsmengen hängen ab von der Natur der zusammen-

gebrachten Substanzen, deren Anfangszustand, von der Zeit und dem Abstande der beobachteten Schicht von der Grenzschicht.

Nach unendlich langer Zeit wird, falls überall in dem Raum, in dem die Diffusion vor sich geht, dieselbe Temperatur vorhanden ist, ein Grenzzustand erreicht, bei welchem eine gleichmässige Vertheilung statt hat.

Die Menge des in der Volumeneinheit einer Schicht im Abstande x von einer fest angenommenen Schicht zur Zeit t enthaltenen Salzes lässt sich mathematisch berechnen, sobald man Annahmen darüber macht, in welcher Weise der Uebergang des Salzes aus einer concentrirteren zu einer verdünnteren Lösung erfolgt. Meist macht man, wie dies schon von Berthollet (abschah, die freilich nur annähernd gerechtfertigte Annahme, dass die Diffusion denselben Gesetzen wie die Wärmeleitung gehorcht. Dann ist die in der Zeiteinheit durch eine der ursprünglichen Grenzfläche parallele Fläche tretende Salzmenge proportional der Grösse der Fläche Ω , der Aenderung der Concentration, die auf der Längeneinheit eintreten würde, falls sie sich längs derselben in genau derselben Weise ändere, wie bei Ω selbst, d. h., sie würde dann proportional sein dem sogen. Gefalle. Als Concentration ist dabei die in der Volumeneinheit enthaltene Salzmenge zu betrachten, da diese und nicht die in der Gewichtseinheit vorhandene für die Processe maassgebend ist.

Der Diffusionscoefficient ist die in der Zeiteinheit durch die Flächeneinheit gehende Salzmenge, wenn das Gefälle gleich Eins ist; eine Definition, die auch noch angewandt wird, wenn die obige Annahme nicht mehr giltig ist. In diesem Falle wird der Diffusionscoefficient eine Function der Concentration.

Die Dimensionen der Diffusionscoefficienten sind $\frac{\text{(Länge)}}{\text{Zeit}}$. Wir behandeln zunächst die Diffusion der Flüssigkeiten.

Methoden. ♥*)

Der Diffusionscoefficient wird in verschiedener Weise experimentell bestimmt.

Handelt es sich nur darum, die Diffusion zu verfolgen, so kann man mit Sir W. Thousain das Glas, in dem die Diffusion vor sich geht, eine Reihe von Glasperlen, deren specifische Gewicht verschieden gross ist und zwischen demjenigen der Lösung und des Wassers steht bringen. Anfangs schwimmen alle Perlen an der Grenzfläche der beiden Flüssigkeiten, sobal die Diffusion beginnt, trennen sie sich und geben durch ihre Stellung das specifische Gewich der Mischung in verschiedenen Tiefen an. Vor dem Versuch muss sorgfältig alle Luft entiem werden. Aus der Concentration einer Lösung, in der die einzelnen Perlen eben schwimmer erhält man die Concentration an der betreffenden Stelle (1).

JOHANNISGANZ (I a) bringt in ein von planparallelen Glasplatten gebildetes prismatisches Ge Maa auf den Boden eine Schicht einer concentrirten Salzlösung, schichtet darüber Wasser un hängt vor die eine Wand des Prismas einen verticalen Faden. Das Ganze steht in einem grosser

- *) Vergl. auch Fick, Pogg. Ann. 94, pag. 59. 1855, der diese Hypothese rechnend ver folgte und bis zu einem gewissen Grade auch experimentell prüfte. Die gegen die BERTHOLIET Fick'schen Annahmen sprechenden Versuche s. w. u.
- *** 1) MAXWELL, Theory of Heat., deutsch v. Auerbach, pag. 266. 1877. 12) JOHANNISGAM WIED. Ann. 2, pag. 24. 1877. 12) WILD u. SIMMLER, POGG. Ann. 100, pag. 217. 1851 tc) Graham, Phil. Trans. 1850, pag. 1; 1851, pag. 483. 2) Hoppe-Skyler, Medicinisch-cher Untersuchungen. Berlin 1866. 3) E. Voit, Pogg. Ann. 130, pag. 227. 1867. 4) S. v. Wronlewsk Wied. Ann. 13, pag. 606. 1881. 5) Stefan, Wien. Bet. 78, pag. 957. 1878; Beibl. 3, pag. 57. 1831. 8 pag. 957. 1878; Beibl. 3, pag. 50. 1851. 6) S. v. Wronlewski, Wien. Ann. 13, pag. 606. 1881. 6a) J. Schuhmeister, Wien. Bet. 74 pag. 603. 1879; Beibl. 3, pag. 682. 7 Long, Wied. Ann. 9, pag. 613. 1880. 8) R. Lenz, Mem. 46 St. Patorab. [7] 30. 1882; Beibl. 7, pag. 399. 9) F. Werber, Wied. Ann. 7, pag. 469. 1879.

von planparallelen Wänden begrenzten Kasten. Aus den Verschiebungen, die der mit einem Fernrohr durch das Prisma hindurch betrachtete Faden in Folge der Brechung in den verschiedenen concentrirten Schichten der Salzlösung in verschiedener Höhe über der Grenzfläche erfährt, kann man einen Schluss auf die Concentration selbst machen. Diese Methode war schon von WILD und SIMMLER (Ib) vorgeschlagen worden.

Der bei dieser Methode für den ersten Tag erhaltene Werth der Diffusionsconstante ist grösser als der an späteren gewonnene, wohl wegen der Capillaritätswirkungen an der Grenzfläche, welche dieselbe zu einer convexen statt ebenen macht.

Aus der Drehung, die die Polarisationsebene eines Lichtstrahles erfährt, wenn er an verschiedenen Stellen einen parallelipipeden Trog durchsetzt, auf dessen Boden sich eine Zuckerlösung, fiber die man Wasser geschichtet hat, befindet, haben HOPPE-SEYLER (2) und VOIT (3) den Diffusionscoefficienten zu bestimmen gesucht.

Auch auf photometrischem Wege (4) lässt sich die Diffusionsgeschwindigkeit finden, indem man die Aenderung der Absorption des Lichtes in den verschiedenen Schichten untersucht.

Alle diese optischen Methoden können aber, wie STEFAN (5) nachgewiesen, nicht sichere Der senkrecht auf die Wandung des Gefässes auffallende Strahl geht nämlich nicht in horizontaler Richtung fort, sondern wird in Folge der nach oben allmählich abnehmenden Dichte nach unten abgelenkt, so dass er eine Schicht durchläuft, deren Dicke von der bei der Berechnung zu Grunde gelegten wesentlich abweicht.

GRAHAM (1c) (Fig. 95) füllte ein oben eben abgeschliffenes Glasgefäss A mit einer bestimmten Substanz, stellte dasselbe in ein grosses mit Wasser gefülltes Gefäss B, verschloss es nach einigen Tagen durch eine aufgeschobene Glasplatte und bestimmte den abgegebenen Salzgehalt.

Ganz ähnlich verfahren auch WILD und SIMMLER (1b), nur stellen diese nicht das Gefäss A

auf einen Klotz, sondern hängen es an einem Drahtdreieck in das Gefäss B ein, such schnitten sie das Gefäss A oben gerade ab und liessen keinen Hals daran, wurde die Berechnung wesentlich eleichtert. BEILSTEIN (5a) gab dem einzuhangenden Gefäss noch die Form (Fig. 96).

Bei der Methode von FICK, bei der em stationärer Zustand abgewartet wird, wird folgender Apparat verwendet.

C (Fig. 97) ist ein weites Gefäss, durch das fortwährend Wasser strömt,



(Ch. 95.)



(Ch. 96.)



A ein cylindrisches Rohr, das sich bei B erweitert. In B werden Stücke von Salz gebracht, so dass wets die Lösung daselbst gesättigt ist. Die Concentration der Lösung an den einzelnen Stellen von B wird aus dem Gewichtsverlust einer Glaskugel an denselben bestimmt. In diesem Falle, wo ein stationärer Zustand vorhanden ist, ist die während der Zeit durch jeden Querschnitt Ω gehende Salzmenge p, wenn die Concentration in B gleich E und die Länge von A gleich L ist,

$$p = k\Omega \frac{E}{L} t.$$

In etwas anderer vollkommenerer Form ist diese Methode von Wroblewski (6) verwendet worden, der gleich in das Gefäss B eine Salzlösung von bestimmter Concentration brachte.

Ist dann V das Volumen des Cylinders, Ω sein Querschnitt, l seine Länge, C_1 die Concentration vor dem Versuch (Gewicht wasserfreien Salzes in der Volumeneinheit), C2 die mittlere Concentration im ganzen Cylinder have constante, so ist für nicht zu grosse Zeiten $k = \frac{C_2 \pi}{4} \left(1 - \frac{C_2}{C_1}\right)^2 \frac{1}{\ell}.$ Anschluss an Concentration im ganzen Cylinder nach dem Versuch, t die Dauer des Versuchs, k die Diffusions-

$$k = \frac{C_2 \pi}{4} \left(1 - \frac{C_2}{C_1} \right)^2 \frac{1}{t}.$$

Bei einer anderen von SCHUHMEISTER im Anschluss an GRAHAM (Ic) angegebenen Methode werden in zwei möglichst gut auseinander geschliffene, durchbohrte Glasplatten zwei möglichst genau cylindrische Glasröhren eingekittet, die so verschoben werden können, dass sie genau Ther einander stehen. Vor dem Versuch werden sie mit den zu untersuchenden Lösungen gefüllt, die eine der Röhren hat ihr verschlossenes Ende oben, die andere unten. Beim Beginn des Versuches werden sie über einander geschoben, dann nach einer bestimmten Zeit / wieder von einander entfernt und die durch die Grenzschicht getretene Salzmenge A ermittelt. Sind C und c die Concentrationen zu Beginn des Versuches, k die Diffusionsconstante, so wird

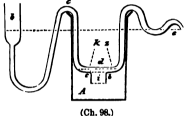
$$A = (C - \epsilon) \Omega \sqrt{\frac{kt}{\pi}}.$$

Bei einer anderen ebenfalls von SCHUHMEISTER gegebenen Anordnung wird die obere Röhre fortgelassen und um die obere Glasplatte ein kleiner, viereckiger Kasten aus vertikalen Glasplatten gekittet, durch den ein langsamer Wasserstrom fliesst. Haben die Grössen A, C, c, t, k dieselbe Bedeutung wie oben, so ist

 $A=2\epsilon\Omega\sqrt{\frac{kt}{\pi}}.$

Eine der zweiten Methode von Schuhmeister im Princip analoge, die indess nur relative.

Werthe giebt, aber ein recht schnelles Arbeiten gestattet, ist von Long (7) angegeben unspäter von Lenz (8) benutzt worden.



Die Fig. 98 giebt den Apparat wieder.

A ist ein Becherglas, das mit der zu untersuchenden Salzlösung gefüllt wird; durch das Rohr b, c, d, c strout Wasser, welches in b durch eine MARIOTTE'sche Flasche einträufelt und bei c ausfliesst. Die aus c ausfliessende Flüssigkeit, die aus der in i enthaltenen Salzlo-un; durch Diffusion Salz aufgenommen hat, wird auf ihren Salzgehalt untersucht.

Die Strömung darf nicht zu schnell stattfinden, es darf kein Ueberdruck vorhanden sein und es dürfen die Messungen erst eine geraume Zeit nach in Gangsetzen des Apparates beginnen da Anfangs noch ein direktes Mitreissen der Flüssigkeit eintritt. Weiter dürfen die Concentration-nicht zu gross sein, da sonst in Folge des höheren specifischen Gewichtes die concentrationalizieren bis etwa zur Fläche kz hinaufgedrängt wird. Verwendet werden Lösungen, da h bis 2 Aeq. Salz in Grammen in 1 Liter Flüssigkeit enthalten.

Aus den Long'schen Zahlen, die angeben, wie viel Gramm (x) am Tage diffundiren, wenn da Lösung 1 Aeq. desselben in Liter enthält und die im Grossen und Ganzen mit den Graham'schatzübereinstimmen, lässt sich ermitteln, wie gross die relative Anzahl von Molekülen ist, die reinem Tage von den verschiedenen Salzen diffundiren. Man braucht dazu nur x durch das Molekulargewicht zu dividiren.

Die Graham'schen Werthe lassen sich einfach nach den theoretischen Formeln mit der Long'schen vergleichbar machen, wenn man die relativen Dimensionen ihrer beiderseitigen Apparat. beachtet und annimmt, dass die Diffusionsgeschwindigkeit proportional der Concentration ist.

Auf wesentlich anderen Principien als die bisher besprochenen Methoden beruhen zwi von F. Weber (9) vorgeschlagene. Er benutzt die Erscheinung, dass zwischen zwei in zweverschieden concentrirten Zinkvitriollösungen getauchten, amalgamirten Zinkplatten eine elektromotorische Krast austritt, deren Stärke proportional der Differenz der Concentrationen an der beiden Electroden ist. Bei seiner ersten Methode schichtet Weber auf eine am Boden einecylindrischen Gestässes befindliche, horizontale Zinkplatte eine Schicht einer concentrirter Zinksulfatlösung, auf diese dann eine verdünntere Lösung, und legt endlich auf letztere en zweite amalgamirte Zinkplatte. Er bestimmt dann von Zeit zu Zeit die elektromotorischer Krafte und aus diesen die Concentration und deren Aenderung, woraus sich dann die Diffusions constante ergiebt. Diese Versuche nehmen sehr lange Zeit in Anspruch, da die Zinkplatteziemlich weit von einander abstehen müssen. Bei der zweiten Methode bringt daher Wassa zwischen zwei, um etwa 0.5 Centim. von einander abstehende Zinkplatten zunächst eine Lanurg von Zinksulfat und leitet dann durch dieselbe einen galvanischen Strom. In Folge der Wan derung der Jonen wird die Lösung an der einen Electrode concentrirter, an der anderen abeverdünnter. Ein Gleichgewichtszustand stellt sich sehr bald dadurch her, dass der Strom ebenviel Sale in der Zeiteinheit in dem einen Sinne hindurchführt, wie die Diffusion im entgegergeweisten. Die Vertheilung des Salzes lässt sich leicht berechnen. Unterbricht man dann de Strom und beobachtet den Verlauf der elektromotorischen Kraft, so kann aus dem vorber to stimmten Ansangegustand und demselben die Diffusionsconstante ermittelt werden.

Resultate.*)

Einfluss von Concentration und Temperatur.

Wie wenig übereinstimmende Werthe bisher noch im Ganzen für die Diffusionsconstanten gefunden worden sind, ergiebt die folgende Zusammenstellung der Werthe $m = k \cdot 10^7 \cdot \frac{cm^2}{sec}$ für Chlorastiumlösung bei t^o :

	l°	m
Graham (1)	5	88
"	9	105
FICK (2)		116
,, (2a)	15	108
" (2b)	20	131
JOHANNISGANZ	(3) 14	53
SCHUHMEISTER	(4) 10	97.

1) Berechnet von STEFAN, Wien. Ber. 79, pag. 104. 1879; Beibl. 4, pag. 337. 2) FICK, POGG. Ann. 94, pag. 69 u. ff. 1855. 2a) Ist berechnet von MAXWELL, Encycl.-Brit., 9. Aufl., Ber. 7, pag. 217, u. Sir W. THOMSON, Ber. 11, pag. 586; b) und c) von STEFAN, Wien. Ber. 78, pag. 24. 1878. 3) WIED. Ann. 2, pag. 24. 1877. 4) Für 10 g Lösung, Wien. Ber. 79, pag. 625. 1879.

Ueber die Diffusion von zwei möglichst wenig von einander verschiedenen Flüssigkeiten in einander hat S. v. WROBLEWSKI (9a) Versuche angestellt, indem er Wasser mit einer Spur Nigrosin fürbte und die Diffusion desselben gegen reines Wasser auf photometrischem Wege untersuchte.

Für die Diffusionsconstante ergaben sich Werthe zwischen $m = 81 \times 10^8$ und $m = 40 \times 10^8$.

Es wäre nicht unmöglich, dass man hier bei der so sehr geringen Menge färbender Substanz die Diffusion von Wasser in Wasser vor sich hat oder doch wenigstens eine Grösse derselben Ordnung.

Es entspricht dies der Diffusion eines Körpers in sich selbst. Dieser Vorgang kann so gedacht werden, dass ursprünglich die Flüssigkeit oder das Gas durch eine Wand in zwei Theile geschieden ist, diese dann entfernt wird, und man bestimmt, wie schnell die Moleküle, die sich ursprünglich auf der einen Seite befinden, zwischen diejenigen auf der andern eindringen.

Hier kann natürlich nur die Molekularbewegung als solche eine Rolle spielen, nicht aber die Molekularkräfte zwischen heterogenen Bestandtheilen (s. w. u.).

Auch bei der Diffusion einer Salzlösung kann man annehmen, dass nicht allein die Salzmoleküle, sondern auch die Wassermoleküle sich bewegen.

Ueber die Abhängigkeit der Diffusionscoefficienten von der Concentration liegen Versuche

^{9) 9}a) S. v. Wroblewski, Wied. Ann. 13, pag. 606. 1881. 9b) S. v. Wroblewski, Wied. Ann. 13, pag. 612. 1881. 10) SCHUHMEISTER, Wien. Ber. 79, pag. 603. 1879; Beibl. 3, pag. 682. 10a) LONG, WILD. Ann. 9, pag. 613. 1880. 11) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 13, pag. 612. 1881. 12) SCHEFFER, Chem. Ber. 16, pag. 1916. 1883; Beibl. 8, pag. 22. 13) SIMMLER u. WILD, POGG. Ann. 14) FICK, Pocc. Ann. 94, pag. 73. 1855. 15) LENZ, Mém. de St. Petersb. [7] 30, 1882; Beibl. 7, pag. 399. 16) GRAHAM, Phil. Trans. 1850, pag. 705. 17) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 13, pag. 613. 1881. 18) R. SACHSE, Chem. Centralblatt 1874, pag. 239. 19) F. GUTHRIE, Phil. Mag. [5] 16, pag. 321. 1883; Beibl. 8, pag. 465. 20) Vergl. STEFAN, Wien. Ber. 79 [2], 23. Juni 1879, pag. 437 u. ff. 21, J. STEFAN, Wien. Ber. 79 (2. Abthlg.), Januarheft, Sep., pag. 46. 22) SORET, Arch. d. Gen. [3] 2, pag. 48. 1879; Beibl. 3, pag. 680. 23) C. LUDWIG, Ber. d. Wien. Akad 20, Fag. 539. 1856. 24) HORSTMANN, Verh. d. naturhist. Ver. zu Heidelberg [2] 2. 1879; Beibl. 4, 172. 25) E. J. Mills, Chem. News 41, pag. 40. 1880; Beibl. 4, pag. 256. 26) E. Lecher, Wien. Ber. 82. Juni 1880; Beibl. 4, pag. 763. 27) MAXWELL, Theory of heat, deutsch v. AUER-LACH, pag. 268. 1871. 28) Vergl. auch S. v. WROBLEWSKI, WIED. Ann. 13, pag. 606. 1881. 29) BEUDANT, Ann. Chim. Phys. 8, pag. 15. 1818. 30) GAY-LUSSAC, Ann. Chim. Phys. 11, Fag. 305. 1819. 31) BISCHOF, Lehrbuch d. Chem. u. phys. Geol II, pag. 1712, u. I, pag. 212. 1853. 32) DEBUS, LIEB. Ann. 85, pag. 130. 1853. 33) LIEBEN, LIEB. Ann. 101, pag. 78. 1857. 34; LIEBEN, LIEB. Ann. 101, pag. 84. 1857.

von S. v. Wroblewski (9b) vor. Derselbe hat bei Kochsalzlösungen bei 8·5° und 6·5 stündiger Versuchsdauer den Diffusionscoefficienten $m = k \times 10^8 \frac{cm^3}{sec}$ gefunden bei

$$p = 0.265 \, \frac{1}{8}, \quad m = 768, \quad p = 5.850 \, \frac{1}{8}, \quad m = 808, \quad p = 17.695 \, \frac{1}{8}, \quad m = 889.$$

p bezieht sich auf Gewichtstheile Salz in 100 Thln. Lösung. Der Diffusionscoefficient nimmt also mit steigender Concentration innerhalb der Versuchsgrenzen proportional der Concentration ab.

Die von SCHUHMEISTER (10) in absolutem Maasse gegebenen Werthe des Diffusions-coefficienten (a), bezogen auf Gramm, Centimeter und Tag bei 10°, enthält die folgende Tabelle, b giebt die Concentration.

Die SCHUHMEISTER'schen Messungen der Diffusion sind indess dadurch (11) fehlerhaft, dass einmal während eines jeden Versuches die Temperatur um 2—3° schwankte und dadurch unsicher, dass der Salzgehalt aus dem specifischen Gewicht bestimmt wurde, welches sich damit viel langsamer ändert als die Diffusionsconstante.

Die von Long erhaltenen Werthe giebt die folgende Tabelle, sie stimmen mit denen von Schuhmeister überein, sobald man nur beachtet, dass, um die Schuhmeister schen Zahlen mit den Long'schen zu vergleichen, man die Diffusionscoefficienten, die den gleichen Concentrationen entsprechen, mit dem Molekulargewicht multipliciren muss, da die Long'schen sich nicht darauf beziehen, dass die Differenz der Concentration = 1, sondern dass die Differenz der Zahl der in der Volumeneinheit enthaltenen Molekule gleich 1 ist. Um dann aber die Zahl der Molekule, die in die Zeiteinheit übergehen, zu erhalten, muss durch das Molekulargewicht dividirt werden, so dass die Zahlen der obigen Tabelle unmittelbar der Reihenfolge nach, wenn auch nicht nach dem absolutem Werthe, denen in der von Long gegebenen Tabelle zur Seite gestellt werden können.

K Cl	803	Ca Cl ₂	429	КЈ	823	Sr N ₂ O ₆	552	HCI	989
NH ₄ Cl	689	MgCl,	392	NaJ	672	(NH ₄),SO ₄	724	HBr	965
Na Cl	600	Co Cl	306	NH4NO3	680	Na ₂ SO ₄	678	нј	994
LiCl	541	Ni Cl ₂	304	KNO,	607	MgSO.	348	HNO,	977
K Cy	767	K Br	811	Na NO 3	524	ZnSO ₄	332		
BaCl,	450	NH ₄ Br	629	LiNO ₃	512	CuSO ₄	316	i	
SrCl,	432	Na Br	509	BaN,O6	656	MnSO,	298		
			1				1 1		

F. Weber fand nach der ersten Methode (s. pag. 288), wenn die beiden übereinander geschichteten Lösungen von Zinksulfat 0.3182 und 0.1520 Grm. wasserfreien Salzes im Cubikcentimer Lösung enthielten, bei $t=9.5^{\circ}$.

$$k = 0.1849 (cm^2 \text{ Tag} - 1).$$

Nach der zweiten bei einer Lösung von der Concentration 0·3120 bei $t = 1\cdot20^{\circ}$, $k = 0\cdot1252$. $t = 18\cdot55^{\circ}$, $k = 0\cdot2421$, $t = 44\cdot7^{\circ}$, $k = 0\cdot4141$.

Mit der Concentration nimmt die Diffusion beim Zinksulfat, wenn auch nur sehr wenig, ab. Als nach der zweiten Methode zwischen die Platten Lösungen von den Concentrationen 0·214 und 0·318 gebracht wurden, fanden sich resp. für $t = 17.9^{\circ}$, k = 0·2403, $t = 18.0^{\circ}$, k = 0·2289.

Die folgenden Werthe hat J. D. R. SCHEFFER (12) nach der Methode von SIMMUER und WILD (13) gefunden. Bei der Salzsäure bedeutet x die Zahl der Moleküle H₂O, auf 1 Mol. HCl.

Aus den GRAHAM'schen Beobachtungen für die Temperatur t und 10 proc. Lösungen hat STEFAN folgende Diffusionscoefficienten k in absolutem Maass (Centimeter, Tag und Gramm) berechnet:

	t	k		t	k		t	k
Caramel	10°	0.047	Salzsäure	5°	1.742	Gummi arabicum	10°	0.130
Album in	13°	0.063	Gerbsäure	10°	0.101	Magnesiumsulfat	10°	0.354
Rohrzucker	90	0.312						

Für die Beobachtungen von Vott an Rohrzucker lassen sich nach STEFAN keine sicheren Werthe finden, aus denen von Hoppe-SEYLER ergiebt sich für Rohrzucker k = 0.42. Für Kochsalz geben die Versuche von Johannisganz fehlerhafte Resultate.

Bei der Diffusion von 10 proc. Lösungen in Alkohol lieferten

Jod
$$k = 0.533$$
, Kaliumacetat $k = 0.380$, Harz $k = 0.186$.

Für die Diffusion von alkoholischen Lösungen liegen auch Versuche von LENZ (15) vor, der die Methode von LONG benutzte.

Lenz fand, wenn er den Diffusionscoefficienten k von einer rein wässrigen Lösung, die $\{K_1J_2 \text{ im Liter enthielt, gleich } 100 \text{ setzte und } v$ die Stärke des verwandten Alkohols in Volumprocenten bis $12\cdot5^0$ bedeutet, die folgenden Werthe für die Diffusionscoefficienten.

\boldsymbol{v}	1 K,J,	įΚ,J,	įK ₂ J ₂	16K,J,	JKJ2	Na J,	1K2CrO	₹CdJ,	¿CdJ,
0	195	100	51	27	13	82	_	84	44
27.9	l —	50	25	_	_	38	64	40	19
51-0	—	38	19	11	_	_	_	37	17
74-7	-	29	15	8	_	27	_	39	17

Eine Lösung von ½ Mol. K₂J₂ in 8 Litern Alkohol (73%) mit 15 Cbcm. Petroleumnaphta batte bei 180 die Diffusionsgeschwindigkeiten 3·1, eine äquivalente wässrige Lösung 12·2.

Nimmt man an, dass Jodkalium KJ ist, so ergiebt sich die Diffusionsgeschwindigkeit in wässrigen Lösungen, vorausgesetzt, dass die Moleküle in einzelnen Schichten geordnet sind und dass 1 Cbcm. Luft 21:1018 Moleküle im C.-G.-S.-System enthält:

```
Für Lösung von 4 Mol.

n . . . . 2820 · 1012
                                            ¼ Mol.
1427 · 10<sup>12</sup>
                                                                                            183 · 101 · Mol.
                                                             730 - 1013
Abstand der Moleküle 1:62:10-7
                                             2.04 - 10-7
                                                            2.59 - 10-7
                                                                            3-22 - 10-7
                                                                                           4.05 - 10-7
Zahl der Schichten .
                                                                             230
                            472
                                             376
                                                             288
                                                                                            179
Geschwindigkeit . . 7.64 · 10-5
                                             7.67 \cdot 10^{-5} 7.60 \cdot 10^{-5} 7.41 \cdot 10^{-5} 7.26 \cdot 10^{-5} ,
```

GRAHAM hat noch folgende Verbindungen untersucht: HNO₃, C₂H₄O₂, H₂SO₃, NH₃, B₄(NO₃)₂, Ca(NO₃)₂, BaCl₂, SrCl₂, CaCl₂, AgNO₂, NaNO₃, NaCl, KCl.

Aus den sämmtlichen Zahlen der obigen Tabellen folgt: Für die Salzsäure findet Scheffer (ebenso auch Graham) eine bestimmte starke Zunahme von k mit der Concentration, für Kochealz ist der Einfluss der Concentration höchst gering (auch bei Graham), während Schuhmeister

den Schluss zieht, dass mit steigender Concentration auch hier & wächst. Bei Silbernitrat und Natriumhyposulfit ist dagegen der Einfluss der Concentration grösser, und zwar gehört nach Scheffer (auch nach Graham, und für Zinksulfat auch nach Weber) zur grösseren Concentration ein kleinerer Werth von k. Die einzige Substanz, für welche k mit der Concentration sicher bedeutend wächst, dürfte nach Scheffer bis jetzt Salzsäure sein, vielleicht auch nach Graham die Schwefelsäure. Die Aenderungen von k mit der Concentration sind nach Scheffer wahrscheinlich in molekularen Wirkungen zu suchen (Zerfallen der Molekülaggregate beim Verdünnen der Lösungen in kleinere Molekülgruppen durch grössere Massen des Lösungsmittels). Jedenfalls sind die Untersuchungen durchaus noch nicht als abgeschlossen zu betrachten.

Anknüpfend an frühere Beobachtungen sowie an seine eigenen stellt S. v. WROBLEWSKI (17) folgende Sätze auf:

- 1. Der numerische Werth der Diffusionsconstante bei derselben Temperatur und Anfangsconcentration hängt von der Dauer des Versuchs ab. (Es ändert sich eben während der Diffusion von Stelle zu Stelle die Concentration.)
- 2. Ein stationärer Zustand, bei dem die Concentrationen in der Flüssigkeit von unten nach oben nach dem Gesetz der geraden Linie abnehmen, ist nicht möglich. Daher kann die Methode von FICK keine richtigen Resultate ergeben.

Die Diffusion muss darnach zwischen zwei weit von einander liegenden Grenzwerthen variiren.

Der eine entspricht dem Versuch mit einer vollständig gesättigten Lösung und verschwindend kurzer Dauer, der zweite entspricht einem Versuche mit einer Lösung, deren Salzgehalt sich der Null nähert.

Mit steigender Temperatur wächst der Diffusionscoefficient, dies zeigen z. B. die Beobachtungen von Fick (14).

Für Chlornatrium ist k = 0.63(1 + 0.0429 t).

Nach Schuhmeister wächst der Diffusionscoefficient & und zwar für 1° bei KCl etwa um 0·02, für NaCl um 0·027, für KJ um 0·03.

DE HEEN (Bull. Acad. Belg. [3] 8, pag. 219. 1884) fand folgende Diffusionscoefficienten (bezogen auf Tag, Gramm und Centimeter), zwischen 15 und 60° ca. und Procentgehalten zwischen 2 bis 3 (die Zahlen von DE HEEN sind von mir umgerechnet):

```
MgSO<sub>4</sub> 0·210 (1 + 0·0408 t), Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 0·431 (1 + 0·0557 t), KNO<sub>3</sub> 0·631 (1 + 0·0535 t), K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> 0·334 (1 + 0·0541 t). NaCl 0·644 (1 + 0·0447 t),
```

Mit zunehmender Temperatur nimmt der Diffusionscoefficient nahezu derselben proportional ab und zwar für alle Salze in gleicher Weise, daraus schliesst DE HEEN, dass das Lösungsmittel allein eine hervorragende Rolle spielt. DE HEEN macht noch darauf aufmerksam, dass der Temperaturcoefficient der Diffusion sehr nahe mit demjenigen für die Aenderung des Leitungsvermögens C zusammenfällt; für dieses gilt nach BOUTY die Gleichung:

$$C_t = C_0 (1 + 0.0369 t).$$

Für das Zinksulfat ist zwischen 0° und 45° (H. F. Weber, Wied. Ann. 7, pag. 549. 1879) k = 0.1187(1 + 0.0557 t).

Wie die Salze aus Salzlösungen in Wasser diffundiren, so diffundirt auch das Metall aus Quecksilberlegirungen in Quecksilber, wie GUTHRIE (19) dadurch nachgewiesen hat, dass er in eine 1' lange und 1'' weite Bürette Quecksilber und darauf die Amalgame (Natrium und Kalium und Metalle (Zn, Pb, Sn) brachte. Nach Verlauf von 14 Tagen bei den Amalgamen, von einem Monat bei den Metallen liess er dann unten aus der Bürette das Quecksilber ab und bestimmte den Procentgehalt an Metall.

Das Zink scheint wesentlich langsamer aus einem gesättigten Amalgam zu diffundiren als Blei und Zinn; Versuche, den Diffusionscoefficienten zu berechnen, hat F. Guthrie nicht gemacht.

Hängt man (HENRY, Biblioth. universelle [3] 29, pag. 175; Pogg. Ann. 52, pag. 1841) einen heberartig umgebogenen Bleistab mit seinem einen Ende in Quecksilber, so fliesst aus dem andern Ende nach einiger Zeit Quecksilber ab. Neben der Diffusion müssen hier auch Capillaritätswirkungen eine Rolle spielen, denn in gehämmertem und dadurch gehärtetem Blei findet die Bewegung viel langsamer statt. Ferner findet die Durchdringung viel leichter in der Richtung der Blättchen als senkrecht dazu statt.

Bei der Diffusion von Salzgemischen (20) wird meist die Diffusionsgeschwindigkeit verändert und zwar verlangsamt für das schon an sich langsamer diffundirende Salz, beschleunigt für das schon für sich schneller diffundirende, so dass also der Unterschied der Diffusionsgeschwindigkeiten verstärkt wird und das Verhältniss der Mengen der beiden Salze in verschiedenen Schichten ein anderes wird. Dies Verhalten kann man benützen, um die Constitution von Salzlösungen zu erruiren. Aus derartigen Versuchen hat man z. B. geschlossen, dass die Alame, die Doppelsulfate von Kalium und Zink etc. in der Lösung dissociirt seien, da bei der Diffusion die Zusammensetzung der Lösung sich ändert. Ebenso verhält sich Aluminiumacetat und -chlorid, ferner trennt sich bei der Diffusion von Kaliumdisulfat die Säure von dem neutralen Salz. Um eine derartige Trennung hervorzurufen, würde aber schon eine ganz schwache partielle Zersetzung des Salzes genügen, da, wenn ein Theil des einen dissociirten Bestandtheiles durch die Diffusion entfernt wird, die Zersetzung nach bekannten Gesetzen weiter fortschreiten muss.

Natürlich kann so die Diffusion auch dazu dienen, um etwa auftretende Doppelzersetzungen bei zwei gemischten Salzen aufzufinden, wenn sie sich auch nicht zu messenden Versuchen eignet.

Da die bei der anhaltenden Diffusion immer weiter um sich greifende Dissociation einen Verbrauch an Wärme nach sich zieht, die der umgebenden Flüssigkeit entzogen wird, so kühlt sich diese ab, wie DEVILLE gezeigt hat.

Lässt man ein Gemisch von Kalkwasser und Kaliumsalz in Kalkwasser diffundiren, so enthält das Diffusionsprodukt freies Kali, es ist dies eine Folge des BERTHOLLET'schen Satzes der Massenwirkung.

Einfluss der chemischen Zusammensetzung. Unterschied zwischen Colloiden und Krystalloiden.

Chloride, Bromide und Jodide der Alkalimetalle bilden eine Reihe, in der NH₄ zwischen K und Na steht. Die Halogenverbindungen desselben Alkalimetalles besitzen nahezu die gleiche Diffusionsgeschwindigkeit. Dasselbe ist bei den Chloriden von Ba, Sr, Ca und Mg der Fall.

Meist, aber nicht immer, zeigen isomorphe Salze gleiche Diffusionscoefficienten. Damit dies rintritt, ist nach R. SACHSE (18) noch nöthig, dass die Salze auch gleiche Molekularvolumina besitzen. Aber ebenso genügt nicht ein gleiches Molekularvolumen, um eine gleiche Diffusionsgeschwindigkeit zu erzeugen, sondern die Salze müssen auch isomorph sein, wie eine Vergleichung von NaNO₂ und KCl zeigt.

Manchmal finden sich Beziehungen zwischen den Molekularvolumen, den Lösungswärmen, dem electrischen Leitungsvermögen, den Ueberführungszahlen und den Diffusionsgeschwindigkeiten. Salze mit grossem Molekulargewicht und -volumen scheinen am leichtesten zu diffundiren, unter den wasserfreien Salzen haben diejenigen, welche bei der Lösung die grösste Wärmemenge absorbiren oder deren Moleküle in Folge der geleisteten Arbeit in den Zustand der feinsten Zertheilung gelangen, auch die grösste Diffusionsgeschwindigkeit (J. H. Long, Wied. Ann. 9, pag. 632. 1880).

Einen grossen Unterschied der Diffusioncoefficienten zeigen Colloid- und Krystalloidsubstanzen (* pag. 290), wie z. B. Graham dadurch nachwies, dass eine mit Caramel gefärbte Gelosegallerte z Berührung mit anderer Gallerte während 8 Tagen fast unverändert blieb, während bei einem Funllelversuch mit Kaliumchromat dieses sich durch die ganze Masse verbreitete.

Colloidsubstanzen diffundiren auch nicht in einander. Bringt man eine salzhaltige Lösung von Gummi in Wasser in Berührung mit einer festen Gallerte alkoholhaltiger Gelatine, so diffundirt wohl Salz und Wasser in die Gelatine, Alkohol in den Gummi, aber es entsteht keine Mischung von Gelatine und Gummi.

Ganz analoge Verhältnisse, wie wenn Salzlösungen gegen Wasser diffundiren, treten auch ein, wenn man Salzlösungen in Colloidsubstanzen diffundiren lässt. Graham liess z. B. eine lûproc. Kochsalzlösung in Gelosegallerte diffundiren und bestimmte die Vertheilung des Salzes nach 8 Tagen in den verschiedenen Schichten derselben. Dieselbe entspricht nach STEFAN (21) vollkommen der aus der Theorie abgeleiteten.

Der Diffusionscoefficient selbst wird 0.776 (Gramm, Centimeter, Tag), er entspricht also der Grössenordnung nach vollkommen dem bei Wasser gefundenen Werth.

Ferner ergeben sich für die Zeit, die nöthig ist, um eine über der betreffenden Substanz agernde Wasserschicht auf einen gleichen Concentrationsgrad zu bringen, folgende relative Werthe:

Krystalloide: Chlornatrium 2.33, Zucker 7, Schwefels. Magnesia 7.

Colloide: Eiweiss 49, Caramel 98.

Eine Reihe hübscher hierher gehöriger Vorlesungsversuche hat ganz neuerdings H. DE VRIES (Maandblad voor Natuurwet. 11, pag. 108. 1884; Beibl. 9, pag. 160) angegeben.

Mit der Diffusion zusammenhängende Phänomene.

1. Bringt man die beiden Enden einer mit einer Salzlösung gefüllten Röhre auf verschiedene Temperaturen, so zeigen nach einiger Zeit das obere und untere Ende Concentrationsdifferenzen, wie zuerst C. Ludwig (23) an Natriumsulfat gezeigt hat, indem er den einen Schenkel eines mit der Biegung nach oben gerichteten, mit Natriumsulfatlösung gefüllten U-Rohres in Eis, den andern in siedendes Wasser tauchte.

CH. SORET (22) hat dies später genauer untersucht. Er findet, dass bei allen untersuchten Salzen, KNO₃, NaCl, KCl, LiCl, die Concentration des erwärmten Theiles zunimmt, die des kalten abnimmt. Der Unterschied zwischen beiden Concentrationen wächst mit der ursprünglichen Concentration, und zwar bei KCl und NaCl proportional derselben; bei den Alkalichloriden wächst er ferner bei gleicher Concentration mit dem Molekulargewicht.

HORSTMANN (24) erklärt die Erscheinung in der Weise, dass bei den verschiedenen Temperaturen mehr oder weniger Wasser enthaltende Hydrate in verschiedenen Mengen in dem Wasser vorhanden sind und diese verschiedene Diffusionscoefficienten besitzen. Ist dies der Fall, so muss in der obigen Weise auch erkannt werden können, ob ein Salz in Säure und Basis dissociirt oder ein Doppelsalz in seine beiden Componenten zerfällt, indem die Zusammensetzung in den beiden Theilen der Röhre sich ändert.

2. Auf Diffusionsvorgängen beruht die von E. J. MILLS (25) beobachtete sogen. chemische Repulsion. E. J. MILLS brachte (26) zwischen zwei Glasplatten, von denen die obere an zwei Stellen durchbohrt war, Chlorbariumlösung und tröpfelte in die Oeffnungen etwas Schwefelsaure. Um diese bildeten sich weisse, allmählich fortschreitende Kreise von niedergeschlagenem Bariumsulfat, die sich indess nicht berührten, sondern durch einen schmalen, hellen Raum getrennt waren. Die Chlorbariumlösung diffundirt aus den von den Löchern entfernten Theilen in de um diese gelagerten, da aus ihnen das Chlorbarium durch den Niederschlag entfernt ist, da durch entsteht ein von Chlorbarium freier Raum, in dem dann natürlich die hineindiffundurende Schwefelsäure keinen Niederschlag mehr erzeugen kann. Dazu kommt noch die Contraction der Lösung bei der Bildung des Niederschlags.

Besonders schön zeigen sich die Phänomene, wenn man das Chlorbarium durch Eisenchlorid und die Schwefelsäure durch eine Lösung von gelbem Blutlaugensalz ersetzt.

- 3. Die Beschleunigung der Mischung zweier Flüssigkeiten durch Umrühren hat darin ihrer Grund, dass die Fläche, in der die Diffusion zwischen ihnen vor sich geht, vergrössert wird und mannigfach gewundene Gestalten annimmt; von wesentlichem Einfluss ist auch noch, dass die Zeit, die zur Diffusion erfordert wird, sich proportional mit dem Quadrat der Strecke anders durch die sie hindurchgehen muss. Dass aber selbst beim Umrühren eine Mischung nicht momentan eintritt, sieht man an den auftretenden Schlieren (27).
- 4. Die von BEUDANT (29), GAY-LUSSAC (30), BISCHOF (31), DEBUS (32) in verschiedenera Sinne beantwortete Frage, ob sich allein in Folge der Schwere aus einer Salzlösung d a Salzmoleküle nach dem Boden bewegen, also dort eine concentrirtere Lösung entsteht, has LIEBEN (33) definitiv dahin gelöst, dass dies nicht der Fall ist, sondern dass eine homogental Salzlösung auch homogen bleibt, obenso zeigen neuere Versuche von DE VRIES über die Diffusional von Salzen in Gallerte, dass die Schwere ohne Einfluss auf den Diffusionsvorgang ist.

Enthält eine Flüssigkeit ein Gas absorbirt, so könnte es wahrscheinlich erscheinen, als of in den tieferen Schichten derselben in Folge des dort vorhandenen Druckes auch grössere Gammengen vorhanden sein müssten, als in den oberen. Versuche von Bunsan und Likben 13-a an Schwefelwasserstoff und schwefliger Säure haben aber gezeigt, dass dies nicht der Fall 1-x

Theorie der Diffusion.

Während die Diffusionsvorgunge bei Gasen sich relativ leicht theoretisch verfolgen lassen ist dies bei den Flüssigkeiten nicht der Fall. Bei ersteren sind dieselben allein durch die under von Bewegungen bedingt, aber nicht durch die zwischen den einzelnen Molekülen wirkenden Krafte.

Schichtet man aber über eine concentrirte Salzlösung eine verdünntere, so treten zwei Phänomene ein. 1. In Folge der Molekularbewegung treten aus der concentrirten Salzlösung mehr Salzmoleküle aus in die verdünntere, als aus dieser in die concentrirte, und aus der verdünnteren Salzlösung mehr Wassermoleküle in die concentrirte als umgekehrt. 2. Durch die zwischen den Wasser- und Salzmolekülen auftretenden chemischen Kräfte werden analoge Bewegungen hervorgerufen.

Beide Ursachen der Bewegungen werden im Allgemeinen nahezu proportional dem Salzuberschuss in der einen Schicht über den in der benachbarten wachsen. Die letztere wird aber bei concentrirten Lösungen meist schneller als die Proportionalität zunehmen, da in verdünnten Lösungen bereits ein weit grösserer Procentgehalt der vorhandenen Salzmoleküle mit Wasser gesättigt ist, als bei concentrirten. Damit steht im Einklang die meistens beobachtete Zunahme von k mit der Concentration (28). Neben diesen die Bewegungen bedingenden Kräften treten aber auch Widerstände gegen dieselben auf und zwar in Folge der Reibung von Salz- an Salz-, von Wasser- an Wasser-, und von Salz- an Wassermolekülen, und diese Reibung kann mit Zunahme der Concentration abnehmen. Unmittelbar aus den Reibungscoefficienten von Flüssigkeiten auf die hier auftretenden Reibungen zu schliessen, ist nicht thunlich, doch wissen wir von jenen, dass in der That solche Abnahme der Reibung eintreten kann.

Haben wir verschiedene Körper, die etwa alle in Wasser diffundiren, so hängt die relative Diffusionsgeschwindigkeit von der molekularen Geschwindigkeit und der mittleren Weglänge derselben ab. So dürfte die langsame Diffusion der Colloidsubstanzen wesentlich ihren Grund in der Grösse der Moleküle haben; indem dadurch einmal die Geschwindigkeit derselben sehr verbleinert wird, andererseits aber auch die mittlere Weglänge sehr heruntergesetzt wird.

Osmose.*)

Mit den Diffusionsvorgängen hängen nahe zusammen die Erscheinungen der Osmose.

Bringt man in ein vertikales Rohr, dessen unteres Ende mit Blase überbunden

^{*) 35)} DUTROCHET, Mém. sur les végétaux et les animaux 137, T. 1. 36) DEVILLE, Arch. de Gen. 25, pag. 278. 1866. 37) D. Huisinger, Pflüg. Arch. 11, pag. 392. 1878; Beibl. 2, pag. 384. 38) F. Ullik, Chem. Ber. 11, pag. 2124. 1878; Beibl. 3, pag. 322. 39) Cossa-Sulla, applicazione della dialise alle ricerche chimiche legali 1862; O. REVEIL, Arch. gen. de Med. 1862; C. R. 60, pag. 453. 1865; L. GRANDEAU, C. R. 58, pag. 1050. 1864; J. LEFORT, C. R. 68, pag. 1120. 1864; GAULTIER DE CLAUBBRY, C. R. 58, pag. 1156. 1864. 40) R. C. WOODCOCK, Chem. News. 45, pag. 79. 1862; Beibl. 6, pag. 642. 41) GUIGNET, C. R. 55, pag. 740. 1862. 412) W. PFEFFER, Osmotische Untersuchungen; Beibl. 2, pag. 182. 42) J. WIESNER, Z. S. d. allg. österr. Apothekervereins 1879, No. 4 u. 5; Beibl. 3, pag. 467. 43) COHN, Naturf. 9, pag. 315. 1873; D. Monniek und C. Vogt, J. d'anat. et physiologie 18, pag. 117; Beibl. 6, pag. 642. 44) H. DE VRIES, Arch. néerl. 13, pag. 344. '1878; Beibl. 3, pag. 7. 45) GURROUT, C. R. 75, pag. 1809. 1872. 46) Ludwig, Pogg. Ann. 78, pag. 307. 1849. 47) E. Payen, C. R. 63, pag. 533. 1866. 48) LE ROUX, C. R. 63, pag. 917. 1866. 49) F. HINTEREGGER, Chem. Ber. 12, pag. 1619, 1879. Beibl. 4, pag. 257. 50) H. DE VRIES, Verslagen en Med. kon. Akad. d. Wetensch. Amsterdam 19, pag. 314; C. R. 97, pag. 1083. 1883; Beibl. 8, pag. 282; Pringsheim's Jahrb. für wissensch. Botanik 14, pag. 427. 1884. 51) Donders und Hamburger, Versl. en Med. kon. Akad. d. Wetensch. Amsterdam, 29. Dec. 1883. 52) W. SCHMIDT, POGG. Ann. 99, pag. 367 ff. 1856; Pogg. Ann. 99, pag. 361. 1856. 52a) W. Schmidt, Pogg. Ann 99, pag. 387. 1856. 53) Viekordt, Pogg. Ann. 73, pag. 519. 1848. 54) H. Jolly, Pogg. Ann. 78, pag. 261. 1849. 55) LUDWIG, POGG. Ann. 78, pag. 307. 1869. 56) Vergl. hierzu auch SCHMIDT, POGG. Ann. 99, Pag. 11. 1856. 57) SCHMIDT, POGG. Ann. 102, pag. 122. 1857. 58) SCHUMACHER, POGG. Ann. 110, pag. 355. 1860. 59) F. HINTEREGGER, Chem. Ber. 12, pag. 1619. 1879; Beibl. 4, pag. 257. 60) J. HARZER, Archiv für physiol. Heilkunde 1856, pag. 235; BUCHHEIM, Archiv für physiol. Heilkunde 12, pag. 217. 1853. 61) Kossel, Z. S. für physiol. Chem. 1879, pag. 207; Beibl. 3, pag. 407. 62) Schuhmacher, Pogg. Ann. Bd. 110, pag. 365. 1860. 63) Baranetzky, Pogg. Ann. 147, pag. 228. 1872. 64) MAGNUS, POGG. Ann. 10, pag. 157. 1827; N. W. FISCHER, POGG.

ist, die Lösung eines Salzes, etwa von Kupfervitriol und taucht dann das untere Ende in reines Wasser, so tritt durch die Blase hindurch eine Bewegung des Wassers und des Salzes ein. Das Salz geht z. Th. in das umgebende Wasser, während umgekehrt Wasser aus diesem in das Rohr eintritt. Da die Menge des letzteren grösser ist als die des ersteren, so steigt die Flüssigkeit im Rohr.

DUTROCHET (35) hat gezeigt, dass wenn überhaupt zwei heterogene mit einander mischbare Flüssigkeiten durch eine für sie permeable, organische oder anorganische Membran, die sie benetzen, geschieden sind, sie sich nicht nur mit einander mischen, sondern die eine von ihnen in grösserer Menge durch die Membran geht als die andere; daher vergrössert sich das Volumen der einen Flüssigkeit auf Kosten der andern.

Den ganzen Vorgang nennt man Osmose (von το φομός, der Antrieb), den stärkeren Strom der Flüssigkeit nach Dutrocher*) Endosmose, den schwächeren Exosmose.

Nach ihrem Verhalten in Bezug auf den Durchtritt durch Membranen zerfallen die Körper in zwei grosse Gruppen, die Krystalloide und die Colloide, die auch sonst sich wesentlich verschieden verhalten (s. oben). Dabei kann dieselbe chemische Substanz in Modificationen vorkommen, die je einer der beiden Gruppen angehören.

1. Die Krystalloide gehen leicht durch Membranen und haben grosse Diffusionscoefficienten (s. oben).

Zu ihnen gehören die Salze, die meisten organischen und anorganischen Säuren, die Zuckerarten, die Alkohole, die Ester u. s. f.

2. Die Colloide gehen gar nicht oder doch nur sehr schwer durch Membranen und haben kleine Diffusionscoefficienten. Meist erstarren sie zu gallertartigen oder hornartigen Massen-

Zu ihnen gehört der thierische Leim, Kieselsäurehydrat, die Hydrate von Eisenoxyd, Thouerde etc., Stärkemehl, Dextrin, Gummi, Caramel, Gerbsäure, Eiweiss etc.

Der schwierige Durchgang der Colloide durch Membranen dürfte wie ihre langsame Diffusion z. Th. wenigstens von der Grösse der sie aufbauenden Moleküle herrühren, s. w. u.

Dialyse und Eigenschaften der Membranen.

Das verschiedene Verhalten von Colloiden und Krystalloiden wird oft zu einer chemischen Trennung eines Gemisches beider und zur Herstellung der Colloide selbst benutzt. Man bezeichnet den Process mit Graham als Dialyse. Man bringt dazu das Gemisch in einen sogen. Dialysator. Er besteht aus einem flachen Gefäss, dessen Boden von einer colloiden Scheidewand (thierischer Blase, Pergamentpapier etc.) gebildet ist; dasselbe wird in ein grösseres mit reinem stets zu erneuerndem Wasser gefülltes Gefäss eingesenkt. Zwei Abbildungen von Dialysatoren geben die Fig. 99 und 100.

In dem Dialysator sammelt sich das Colloid an, in dem umgebenden Wasser dagegen das Krystalloid.

Einen sehr einfachen Dialysator erhält D'HUIZINGA in folgender Art.

Aus etwa 5 Millim. dicken Hartgummiplatten schneidet man rechteckige Rahmen m: 1 Centim. breiten Rändern aus, auf die man vorher gut durchfeuchtete Pergamentblätter mittekt Chromatleims**) so aufklebt, dass der obere Theil des Rahmens von den Papierblättern unbe-

Ann. 11, pag. 130; MAGNUS, POGG. Ann. 10, pag. 165. 1827. 65) BRÜCKE, POGG. Ann. 581843. 66) Liebig, Untersuchungen über einige Ursachen der Skiftebewegung. Braunschw. 187867) POISSON, POGG. Ann. 11, pag. 134. 1827. 68) DUTROCHET, POGG. Ann. 11, pag. 141. 182769) SCHÖNBEIN, POGG. Ann. 115, pag. 487. 1862. 70) F. GOPPELSRÖDER, POGG. Ann. 115, pag. 487. 1862. 71) ERN. GUIGNET, C. R. 55, pag. 740. 1862.

^{*)} Die erste Beobachtung über Osmose rührt von NOLLET her.

Oppositie der Lösungen von 10 Grm. Gelatine in 50 Grm. Wasser und von Oppositie der Lösungen von 10 Grm. Kaliumbichromat in 10 Grm. Wasser.

deckt bleibt, um durch ihn die Flüssigkeiten einzufüllen. Man exponirt dann den Dialysator



(Ch. 99.) (Ch. 100.)

einige Stunden dem diffusen Tageslicht, damit der Leim unlöslich wird. Durch Füllen mit Wasser wird derselbe auf seine Wasserdichtigkeit geprüft; quillt irgendwo ein Tropfen hervor, so wird die undichte Stelle mit Pergamentpapier und Chromatleim geslickt (37).

Um Membranen zu Messungen über Dialyse zu erhalten, bringt F. ULLIK (38) in eine Glassöhre, die unten mit Filtrirpapier und einer Kautschukplatte bedeckt ist, verdünnte Wasserglaslösung und setzt Salzsäure hinzu, dann entsteht mit der Zeit eine Kieselsäuregallerte, die nach Entfernen der Kautschukplatte die Röhre vollkommen verschliesst. Durch Eintauchen in Wasser kann sie von Kochsalz und Salzsäure vollkommen befreit werden. Durch Anwendung verschieden hoher Schichten der Wasserglaslösung kann man die Schicht verschieden dick erhalten.

Aus Pflanzensäften, sowie den thierischen Säften, gewinnt man durch Dialyse die Alkaloide wie Strychnin, Digitalin (39), Morphin, Brucin. Ebenso kann man die Peptone, die Krystalloide sind, von dem colloiden Pepsin trennen oder aus dem Magensaft etwa vorhandene arsenige Säure isoliren. Handelt es sich um Nachweis von Strychnin in einer Lösung, so braucht man nur Gelatinestücke (40) in dieselbe zu bringen, das Alkaloid tritt ganz in dieselben hinein. In den Zuckerfabriken trennt man durch Dialyse den Zucker von den nicht krystallisirbaren Substanzen.

Eine Reihe von Colloidsubstanzen werden im Speciellen folgendermaassen gewonnen.

Lösliche Kieselsäure erhält man, wenn man 112 Grm. Natriumsilicat löst und mit sehr verdünnter Salzsäure versetzt (enthaltend 67.2 Grm. HCl) und dialysirt.

Lösliche Thonerde. Man dialysirt eine Lösung von 52 ff Thonerde in 58 ff Salzsäure.

Lösliches Eisenoxyd. Man löst Eisenoxyd in einem Ferrisalz einer einbasigen Säure und dialysirt, oder man dialysirt Ferriperacetat; die übrig bleibende Lösung enthält noch 6 g Essigsäure auf 94 g Eisenoxyd.

Ferrocyankupfer und -Eisen. — Man dialysirt Lösungen von Ferrocyankupfer in Ammoniumacetat und Ferrocyaneisen in Oxalsäure.

Lösliches Chromoxyd. Man dialysirt eine Lösung von Chromoxydhydrat in Salzsäure.

Lösliche Zinnsäure. Zinnoxyd in Zinnchlorur gelöst liefert dialysirt gelatinöse Zinnsäure. Diese, gelöst in sehr verdünnter Kalilauge und dialysirt, liefert lösliche Zinnsäure. Aehnlich erhält man durch Dialyse einer Lösung von Metazinnoxyd in Salzsäure lösliche Metazinnsäure.

Auch lösliche Wolfram- und Titansäure kann man durch Dialyse erhalten.

Eine grosse Zahl colloider Substanzen und deren Herstellung hat Graham beschrieben (Phil. Trans. 1861, pag. 183. Lieb. Ann. 121, pag. 1; 123, pag. 90. 1862).

Die Membranen, durch welche die Osmose vor sich geht, lassen sich selbst in zwei Gruppen theilen, in welchen jedenfalls die Bewegungsgesetze der Flüssigkeiten verschieden sind.

Bei den einen, wie bei Thonplatten und anderen Scheidewänden mit relativ grossen Poren, wie Filtrirpapier, geht die Bewegung der Flüssigkeit wesentlich ohne Betheiligung der Substanz

vor sich. Ganz ist indess eine Betheiligung der Wand nicht ausgeschlossen, da die Flüssigkeit in einer Thonplatte, die in eine Salzlösung getaucht war, eine andere Concentration als die ursprüngliche Lösung zeigt.

Wie Membranen zur Trennung von Colloiden und Krystalloiden verwandt werden können, so auch nach ERN. GUIGNET (41) poröse Thongefässe. Es gelang ihm mit denselben Gummi und Zucker, Caramel und Kaliumbicarbonat zu trennen; ebenso Schiessbaumwolle und ammoniakalisches Kupfersulfat.

Bei der andern Gruppe, Blase, Pergament, Kautschuk, Collodiummembranen, Schichten aus Colloidsubstanzen, wie aus coagulirtem Eiweiss und vor Allem Niederschlagsmembranen (s. u.) tritt die Betheiligung der Substanz der Membran in den Vordergrund. Die bei ihnen auftretenden Phänomene sind vor Allem untersucht worden.

Um Niederschlagsmembranen zu erhalten, füllt man ein Glasröhrchen mit der einen zur Erzeugung eines amorphen Niederschlages nöthigen Substanz und bringt das Glasrohr in die Lösung der andern den Niederschlag bildenden Substanz. An der Contaktstelle der beiden »Membranogene« entsteht dann eine Niederschlagsmembran (TRAUBE, Botan. Ztg. 1875, pag. 56). PFEFFER (41a) erzeugte solche Membranen auch dadurch, dass er einen Thoncylinder mit Kupfervitriollösung durchtränkte und ihn dann innen mit Ferrocyankaliumlösung füllte.

Im ersteren Falle bilden sich frei in die Flüssigkeit hineinragende Zellen, die durch Intussusception weiter wachsen und wenig widerstandsfähig sind. Im zweiten Fall sind sie auf der
Wandung des Thoncylinders aufgelagert, sie sind viel dauerhafter; ihre Dicke nimmt freilich
allmählich in Folge der Osmose der Membranogene durch sie hindurch zu. Als freie Oberfläche
ist bei ihnen nur der über die Poren der Thonzelle gespannte Theil zu betrachten.

Diese künstlichen Membranen lassen sich aus den verschiedensten Stoffen herstellen, und zwar sowohl, wenn die beiden Membranogene 1. Colloide sind, wie Gerbsäure und Leim, oder 2. der eine ein Colloid und der andere ein Krystalloid ist, wie Gerbsäure und Bleiacetat, Gerbsäure und Kupferacetat oder Kaliumsilicat und Bleiacetat oder Kupferacetat oder Zinnchlorür, oder dass 3. beide Krystalloide sind wie Ferrocyankalium und Kupferacetat oder Kupferchlorid (42) oder Ferrosulfat oder Eisenchlorid, Mercurnitrat und Ferrocyankalium.

Solche Zellen (43) erhält man auch, wenn man in Lösungen von Natriumsilicat Krystallpulver von Kupfer-, Eisen-, Nickel-, Zink-, Magnesiumsulfat fallen lässt. Es bilden sich Membranen aus Silicaten, **e** wie sie auch DE VRIES (44) gewonnen hatte. Auch bilden sie sich um
Krystalle von Calciumsaccharat, welche in einer Lösung von Zinksulfat oder Kalium-, Natriumoder Ammoniumcarbonat liegen. Auch aus Phosphaten lassen sie sich erzielen. Dabei wechsekt
die Gestalt der Zellen je nach der Natur der zusammentretenden Salze.

Durch diese Zellen wandern keine körnigen Substanzen, wie z. B. Carmin.

In die Zwischenräume solcher Membranen kann man noch andere Substanzen einlagern, sie mit denselben infiltriren und zwar dadurch, dass man auf die beiden Seiten der Membran zwei einen krystalloiden Niederschlag bildende Substanzen bringt, wie Ammoniumsulfat un! Chlorbarium u. a. m.

Während nach TRAUBE die Niederschlagsmembranen für die Membranogene undurchlassig sind, also auch mit der Zeit nicht an Dicke zunehmen sollen, hat DE VRIES (45) für solche aus Ferrocyankalium und Kupferchlorid gezeigt, dass sie für letzteres durchlässig sind, dasselbe gd: für Membranen, die Ferrocyan- und Silicatverbindungen von Eisen, Kupfer, Blei und Zinn enthalten

^{*)} Die Pyroxylin- oder Collodiummembranen werden erzeugt, indem man Collodiumschichten giesst und diese, ehe sie noch ganz trocken sind, in Wasser legt. Der Alkohol wird dann vom Wasser verdrängt. Lässt man die Membranen ganz trocken werden, so werden sie vollkommen impermeabel für Wasser. Röhrenförmige Collodiummembranen erhält man durch Einfullen der Lösung desselben in Reagirgläser und nachheriges Löslösen (Schuhmacher, Posisiann. 110, pag. 346. 1860).

^{•••)} Dies stellt man am zweckmässigsten dadurch her, dass man auf ein Stück Kattun losliches Eiweiss aufträgt und es in dem Dampf von siedendem Wasser coaguliren lässt.

Die Farbe der Eisensilicatmembran geht mit der Zeit aus weiss in graugrün, dunkelgrun bis schwarz über.

Für den Durchmesser der Poren von Membranen fand Guerout (45) unter Zugrundelegung des Poisseuille'schen Gesetzes für den Ausfluss aus Capillarröhren die folgenden jedenfalls nur angenäherten Werthe.

Die Membranen besitzen die Eigenschaft im trocknen Zustande Wasser aufzunehmen und aufzuquellen; die aufgenommene Flüssigkeitsmenge heisst die »Quellungsmenge«. Durch Auspressen kann man wieder einen Theil derselben entfernen. Die Quellungsmenge ändert sich mit der Natur der Flüssigkeit. So nehmen 100 Grm. Ochsenblase in 24 Stunden 268 Grm. Wasser, 132 Grm. Kochsalzlösung und 38 Grm. (84 proc.) Alkohol auf.

LUDWIG (46) hat gezeigt, dass wenn man eine Blase in einer Glaubersalz- oder Kochsalzlösung aufquellen lässt, die aufgenommene Salzlösung eine geringere Concentration besitzt als die ursprüngliche, und dass ferner die Lösung, welche man auspresst, eine grössere Concentration hat, als die mittlere in der Blase ist, ein Zeichen, dass die Anziehung der Membran zum reiner. Wasser beträchtlich stärker als zum darin aufgelösten Salze und dass daher die Concentration der Lösung in den molekularen Canälen mit der Entfernung von der Wandung wächst.

Eine Reihe von Versuchen über die Imbibition hat CLOETTA (Inaug.-Diss. Zürich 1851) angestellt. Er benutzte Stücke des Herzbeutels. Die Tabellen enthalten unter p den Procentgehalt der äusseren, unter p_1 den der imbibirten Flüssigkeit und unter π das Verhältniss p_1/p , unter d das Quellungsverhältniss, d. h. die von der Membranmenge 1 aufgenommene Flüssigkeitsmenge, l ist die Temperatur.

Die Quellungsmenge ergab sich von der Zeit jenseits gewisser Grenzen unabhängig.

Das Dichtigkeitsverhältniss p_1/p ist bei Kochsalz von dem Procentgehalt der äusseren Flässigkeit unabhängig, beim Natriumsulfat nimmt es mit derselben ab, es rührt dies wahrscheinlich daher, dass die Membranen bei concentrirten Glaubersalzlösungen eine relativ grössere Anziehungskraft zum Wasser haben als die concentrirte Lösung.

Der Kautschuk ist auch mit Wasser und Alkohol imbibirbar und zwar mit ersterem in etwas höberem Grade. Von Wasser nehmen 100 Gewichtstheile 18·7—24·4 Thle. auf, dabei wächst das Volumen um 15—16. Bei Alkohol sind die entsprechenden Grössen 10·1 und 9·4. Auch der Schwefel dringt in dieser Weise ein.

PAYEN (15) glaubt, dass diese Phänomene von Poren in der Kautschuksubstanz, die von der Flüssigkeit ausgefüllt werden, herrühren. PAYEN hat zu gleicher Zeit constatirt, dass Kautschukballons für Wasser, nicht aber für Luft permeabel sind, wie sich dies mit der Porösität verträgt, ist nicht recht klar.

Ganz ähnlich wie Kautschuk verhält sich auch Guttapercha.

LE ROUX (48) hat gefunden, dass beim Dehnen der Kautschuk eine Dichteverminderung erfährt, also eine Volumvermehrung; dies hört auf, sobald er mit Wasser durchtränkt ist. Er glubt, dass die Compressibilität von Poren herrühren könnte, welche von dem Wasser nachher ausgefüllt werden, dann bleibt natürlich das Volumen constant.

Will man reine Resultate bei den Untersuchungen über Osmose erhalten, so muss man nauhlich Membranen wählen, die nicht etwa in ihrer Constitution tiefere Veränderungen durch die diffundirenden Substanzen erfahren. Derartige tiefere Veränderungen treten z. B. ein, wenn Membranen mit Oxalaten (49) oder Phosphaten in Berührung kommen.

Für die Durchlässigkeit verschiedener Membranen für verschiedene Substanzen haben sich folgende Resultate ergeben.

- 1. Organisirte Membranen sind durchlässig für Salze und Wasser.
- 2. Niederschlagsmembranen:

Gerbsaurer Leim ist impermeabel für die Membranogene und Ferrocyankalium, permeabel für Chlorammonium, Ammoniumsulfat, Bariumnitrat und Wasser.

Ferrocyankupfer ist impermeabel für die Membranogene (aber nicht ganz, wie aus den Versuchen von PFEFFER hervorgeht), Gummi und Dextrin, Chlorcalcium, Kaliumsulfat, Ammoniumsulfat, Bariumnitrat, spurenweise für Zucker, in höherem Grade für Kaliumnitrat, Ammoniumacetat und verdünnte Salzsäure.

Infiltrirt man eine Membran, so wird ihre Permeabilität wesentlich verändert, so ist eine Membran von gerbsaurem Leim infiltrirt mit Bariumsulfat impermeabel für Ammoniumsulfat und Bariumnitrat, permeabel für Chlorammonium und Wasser. Eine Membran von Ferrocyankalium wird mit Chlorsilber infiltrirt sogar für Chlorkalium impermeabel.

Bestimmung der bei der Osmose auftretenden Grössen.

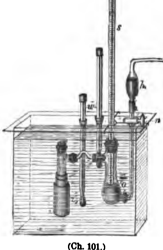
Eine genaue Untersuchung der bei der Osmose eintretenden Erscheinungen umfasst die Bestimmung der Menge des in der Zeiteinheit durch die Membran eintretenden Salze, der entsprechenden Menge des eintretenden Wassers, der durch den letzteren Einstrom erzielten Druckhöhe, ferner der Menge der unter Druck austretenden Flüssigkeitsmenge, sowie der etwaigen

Aenderungen der Concentration derselben.

Der zur Messung dieser Grössen dienende Apparat von Prefren hat folgende Construction. In eine Thonzelle wird oben ein Glasrohr eingekittet, das selbst durch einen Kautschukstöpsel verschlossen ist und ein seitliches Ansatzrohr trägt. In dieses wird, wenn es sich um Messung der Druckhöhe handelt, ein oben verschlossenes Manometer gesetzt. Handelt es sich um die Bestimmung des Wassereinstromes, so wird der seitliche Ansatz verschlossen und in den Kautschukstöpsel ein Capillarrohr eingesetzt.

Die Filtration unter Druck wurde in dem nebenstehend abgebildeten Apparat (Fig. 101) untersucht, dessen Einrichtung aus der Figur ersichtlich ist. Die capillare Druckröhre setzt sich aus zwei Theilen zusammen, die bei a hahnartig in einander geschliffen sind. Die Füllung des Apparates geschieht in der Weise, dass die Gefässe & und o in der durch die Figur angezeigten Weise mit Quecksilber, der übrige Raum von o, sowie die Thonzelle z mit Wasser angefüllt werden. Dann verbindet man das Rohr oberhalb & mit einer Druckpumpe und treibt das Quecksilber im etwa 250 Centim. langen Druckrohr in die Höhe. Aus den Aenderungen der Druckhöhe (es waren mindestens 8 Millim.) ergaben sich die ausgetretenen Flüssigkeitsmengen. Die Filtration erfolgt durch die Zelle s.

Mit diesem Apparat fand PFEFFER folgende allgemeine Resultate. Der osmotische Wasserstrom durch eine Niederschlagsmembran ist proportional ihrer Fläche und der Triebkraft, indem die Widerstände proportional der Stromstärke wachsen. Das letztere ergab sich aus Versuchen, bei denen man reines Wasser unter Druck durch die Membran trieb.



Für den Wassereinstrom e wurden bei verschieden concentrirten Salzlösungen folgende Werthe gefunden. Dabei ist c die Concentration, s das specifische Gewicht.

Rohrzucker			(Salpeter							
c	e	e/c	e cs	c	e	eje	e/cs	c	e	elc	e,cs
1	1	1	1	1	1	í	ī	1	1	i	6-99
2	1.95	0.98	0.97	6	3.6	0.60	0.58	2	1.79	6.89	8.88
6	5.77	0.96	0.94	18	16.4	0.91	0.84	4	3.41	0.85	0.83
10	11.6	1.16	1.11					8	6.46	0.81	0.77
16	20.0	1.25	1.17					16	11.69	0.66	0.59
20	25· 5	1.27	1.17								
32	48.4	1.54	1.35								

Die Zahlen e zeigen durchaus keine Proportionalität mit e, die bei Zucker und Gummi bebachtete Abnahme von e/e beruht wohl auf einer veränderten Constitution der Diffusionszone (s. w. u.), die nachherige Zunahme auf der Zunahme ungesättigter Molektile.

PFEFFER hat die Druckhöhen bestimmt, die in Folge der Osmose auftreten, es geben diese en Maass für die osmotische Triebkraft, indem bei ihrem Maximum der durch diese bewirkte Einstrom gleich dem durch den inneren Druck bedingten Ausstrom für Wasser ist.

Allgemein ergiebt sich, dass so lange ein Körper nicht diosmirt (d. h. nicht durch eine Membran zu gehen vermag), die Druckhöhe stets unabhängig von der Grösse der Interstitien und der Dichte der Membran dieselbe bleibt, denn die osmotische den Einstrom bewirkende Knft bleibt constant; die Stärke der Wasserbewegung ändert sich mit den Dimensionen der Zwischenräume aber für Aus- und Einstrom in gleicher Weise.

Für die osmotische Druckhöhe in Cm-Quecksilber ergab sich bei 6 proc. Lösungen:

		Pe	TQ E	mentpapier	Thierblase	Cu ₂ FeCy ₆
Gummi arabicum .					13.2	2 5·9
Flüssiger Leim .	,			21.3	15· 4	25.9
Rohrzucker				29.0	14.5	287.7
Salpeter				20.4	8.9	mehr als 700

Der grosse Unterschied in den Druckhöhen, der bei Anwendung von Krystalloiden bei Pergamentpapier und Ferrocyankupfermembranen auftrit, beruht darauf, dass die Krystalloide durch erstere sehr leicht diffundiren.

Aus den Druckhöhen unmittelbar auf die Porenweite zu schliessen, ist nicht möglich, da die specifische Natur der Membran mit in Betracht kommt.

Mit steigender Temperatur muss bei nicht diosmirenden Körpern die Wasserbewegung sich steigern, da alle dieselben hemmenden Umstände, wie Reibung, Enge der Poren etc., in ihrer Wirkung vermindert werden; die Druckhöhe bleibt dagegen nahezu dieselbe, sie erhob sich z. B. bei einer 1 proc. Rohrzuckerlösung zwischen 15·5 und 36·0° von 52·0 bis 56·7 Centim., während bei einer 5 proc. die Intensität des Einstromes zwischen 7·1 und 32·5° von 5·9 bis 13·3 in beliebigen Einheiten wuchs.

In vielen Fällen kann aber auch bei Temperaturerhöhung eine Diosmose durch die vergrösserten Abstände der Molektile und die grössere lebendige Kraft derselben erst eingeleitet werden, auch die Grenzschicht (s. w. u.) kann ihre Beschaffenheit ändern.

Beträchtliche Steigerungen der Druckhöhen traten bei Temperaturerhöhungen in den Fällen ein, wo man eine Dissociation der Salzmolekille, wie bei Natrium-Kaliumtartarat, Zucker-Chloratrium annehmen konnte. Sie muss sich vor Allem dann zeigen, wenn colloide Körper sich in Krystalloide verwandeln.

Weit zahlreicher, als über die Niederschlagsmembranen, sind die Untersuchungen über die thierischen und pflanzlichen.

Besonders einfach gestalten sich die diosmotischen Phänomene, falls die Membranen so beschaffen sind, dass sie nur einen osmotischen Wasserstrom und nicht gleichzeitig eine Diffusion der gelösten Substanzen gestatten. Dies ist von den bisher untersuchten Membranen nur für das lebende Protoplasma vieler turgescirender Pflanzenzellen der Fall.

H. DE VRIES (49) hat auf mikroskopischem Wege diejenigen Concentrationen ermittelt, bei welchen jene Zellen weder an Volumen zu- noch abnehmen, bei welchen also die Lösung mit derselben Kraft das Wasser anzieht, wie der Inhalt der lebendigen Zelle. Donders und Hamerger (51) haben ähnliche Versuche an Blutkörperchen (hierbei geben die Säuren keine Resultate) angestellt. Alle jene sisotonischen Concentrationen hatten natürlich auch unter sich dieselbe Anziehung zum Wasser. Die isotonischen Concentrationen, ausgedrückt in Grammmolekülen (H₂ = 1 Grm.), sind offenbar der Anziehung je eines Grammmoleküles des gelösten Stoffes durch das Wasser umgekehrt proportional; ihre reciproken Werthe in der Tabelle stellen die isotonischen Coefficienten (i) der gelösten Körper dar. Diese Coefficienten gelten für Concentrationen von etwa 1—2 §.

Die isotonischen Coefficienten lassen sich nach DE VRIES nun in Gruppen zusammenstellen. D bedeutet, dass auch DONDERS sie untersucht, H, dass sie nur von HAMBURGER bestimmt wurden.

1. Organische Verbindungen: Rohrzucker [D], Invertzucker, Aepfelsäure, Wein-	i
säure, Citronensäure	1-9-2-0
2. Salze der Alkalien:	
a) Mit einem Atom Alkali im Molekül (KNO ₃ , NaNO ₃ , KCl [D], KJ [H],	
KBr [H], Na Cl [D], Na J [H], Na Br [H], NH ₄ Cl, KC ₂ H ₂ O ₂ [D] und das	
saure citronensaure Kalium, KH ₂ C ₆ H ₅ O ₇)	3-0-3-05
b) Mit zwei Atomen Alkali im Molekül (K ₂ C ₂ O ₄ [D], K ₂ SO ₄ [D], K ₂ HPO ₄ ,	
weinsaures und äpfelsaures Kalium und das saure citronensaure Kalium,	
$K_2HC_6H_5O_7$)	3-9-4-01
c) Mit drei Atomen Alkali im Molekül (neutrales citronensaures Kalium,	
$K_2C_6H_5O_7$)	5-0
3. Salze der Erdalkalien:	
a) Mit einer Säuregruppe im Molekül (MgC ₄ H ₄ O ₅ , MgSO ₄ [D])	1.9-20
b) Mit zwei Säuregruppen im Molekul (Mg ₃ [C ₆ H ₅ O ₇] ₂ , MgCl ₂ [D u. H.],	
CaCl ₂ [D u. H])	3.9-4.3

Hieraus ergiebt sich, dass in den Salzen jede Säuregruppe und jedes Metallatom sehr angenähert einen constanten Faktor haben, den sie in allen ihren Verbindungen behalten, während der isotonische Coefficient des Salzes einfach der Summe dieser Faktoren, der sogen. partiellen isotonischen Coefficienten gleich ist. Diese letzteren sind:

Für eine Säuregruppe 2, für ein Atom eines Alkalimetalles 1, für ein Atom eines Erdalkalimetalles 0.

Kennt man für eine Lösung irgend eines Körpers die absolute Grösse der Anziehung zum Wasser, so lässt sich aus obigen relativen Zahlen diese Grösse für jede verdünnte Lösung einer Verbindung berechnen, wenn nur deren isotonischer Coefficient bekannt ist. Jene Grösse beträgt aber für eine Lösung von 0·1 Grammmolekül Kalisalpeter im Liter etwas über drei Atmosphären.

Die nach physikalischen Methoden gemachten Bestimmungen der Anziehung gelöster Stoffe zu ihrem Lösungsmittel sind meist mit weit stärker concentrirten Lösungen durchgeführt und lassen deshalb die Beziehungen zwischen den verschiedenen Verbindungen nicht in so einfacher Weise erkennen. Jedoch ergiebt eine genaue Vergleichung des vorhandenen Beobachtungsmaterials eine sehr befriedigende Uebereinstimmung zwischen den nach allen diesen Methoden erhaltenen Zahlen.

Für die Abhängigkeit der Filtrationsgeschwindigkeit $Q^{\prime\prime\prime}$ vom Druck P hat W. Schmidt (20) folgende Formel aufgestellt:

$$Q''' = K(a' + P),$$

wo K und a' Constante sind, ausserdem a' negativ ist. Dies zeigt, dass die Filtration erst bei einem bestimmten Drucke anfängt: Für Schweinsblase und Calciumnitratlösung war z. B. a' = -0.044 Meter Wasser.

Mit der Temperatur wächst die Filtrationsgeschwindigkeit, so dass mit Erhöhung der Temperatur eine Beschleunigung der Filtration durch thierische Membranen in gleicher, oder wenigstens sehr ähnlicher Weise verbunden ist, wie eine solche von Poiseuille für die Filtration durch gläserne Capillarröhren nachgewiesen worden ist.

Die Coefficienten in der die Grösse Q''' und die Temperatur t verbindenden Gleichung $Q''' = a + bt + ct^2$

stimmen mit denen in der POISEUILLE'schen überein.

Mit zunehmender Concentration (52a) nimmt bei Natriumnitrat und Natriumchlorid die Filtrationsgeschwindigkeit erst schnell, dann langsam ab. Bei Kaliumnitrat und Natriumsulfat folgt auf das erste Fallen ein nachheriges Steigen, das beim ersteren die Filtrationsgeschwindigkeit über die des reinen Wassers erhebt.

Nach VIERORDT (53) und JOLLY (54), der mit Weingeist behandelte und dadurch gegen Fäulniss geschützte Blasen benutzte, soll das Verhältniss der eintretenden Wasser- und austretenden Salzmengen (die Versuche waren nicht innerhalb sehr weiter Grenzen angestellt) proportional der Concentrationsdifferenz sein. So durchsetzt doppelt so concentrite Salzsäure Pergamentpapier doppelt so rasch, als Säure von der einfachen Concentration. Sie bezeichnen mit "Endosmo-

tischem Aequivalente die Wassermenge, die gegen ein Gewichtstheil Salz sich austauschend in das Endosmometer tritt. Der obige Satz ist indess, wie C. Ludwig (55) an Kochsalz und Glaubersalz nachwies, nicht gültig. Dies ist schon daraus zu ersehen, dass in einigen Fällen nur Wasser eintritt, aber kein Salz austritt. In manchen Fällen zeigt sich indess eine Annäherung an denselben.

Wir führen nur einige der endosmotischen Aequivalente E an (56).

Kalibydrat -	Temp. 1·46°		Natriumsulfat	Temp. 4·47°		Zucker	Temp. 1.88°	<i>E</i> 7·250
Kaliumsulfat -	+3·02°	12.76	Natriumsulfat	11·25°	12.44	Chlornatrium	0.65°	4.352
Natrium sulfat	1.53°	11.80	Kupfersulfat	_	9.564	Alkohol	0.25°	4.132
			_				21·25°	4.140
						Schwefels, Hydrat	22.50	0.349

Bei dem Glaubersalz nimmt von der verdünntesten bis zur 1 proc. Lösung das endosmotische schnell ab. Hier nähert sich mit zunehmender Concentration das endosmotische Aequivalent der Einheit, während es sich bei dem Kochsalz davon entfernt. SCHMIDT (57) fand für Glaubersalz, dass die Geschwindigkeit des Durchgehens durch die Blase der Differenz der Concentrationen auf beiden Seiten derselben proportional ist, dass die endosmotischen Aequivalente rasch mit der Abnahme dieser Differenz wachsen, dass die Temperatur keinen Einfluss auf die Grösse der Aequivalente hat.

Ammoniumnitrat scheint nach SCHUHMACHER ein constantes endosmotisches Aequivalent zu besitzen. Das endosmotische Aequivalent der Chlormetalle nimmt mit der Abnahme der Concentration ab, für NaCl bei thierischer Blase ist dies von LUDWIG, für andere Chloride bei Collodiummembranen für Chlorcalcium, -magnesium und -barium von SCHUHMACHER gezeigt worden.

Das endosmotische Aequivalent bei Collodiummembranen nimmt bei den Säuren (Oxalsäure and Schwefelsäure) mit Abnahme der Concentration zu, wie bei dem Natriumsulfat (58).

CLOETTA fand für die endosmotischen Aequivalente E bei Kochsalz und Glaubersalz und dem Herzbeutel des Ochsen, wenn p den Procentgehalt bedeutet, folgende Werthe:

	Koc	hsalz	Glaubersalz			
Þ	E	p	E	Þ	E	
27	5.5	10.24	3.9	15.00	11.9	
23.993	4.1	10·24 5·3 1·058	3.6	3.00	11.2	
17.389	4.5	1.058	4.2	1.00	10.3	

Die numerischen Werthe stimmen im Grossen mit denen von JOLLY und LUDWIG gefundenen, dagegen weicht der Gang im Speciellen ab, indess zeigen auch sie, dass das endosmotische Aequivalent nicht constant ist, aber LUDWIG's Glaubersalzcurve geht anders und seine Kochsalzcurve steigt nicht wieder. Auch findet CLOETTA nicht so grosse Differenzen wie LUDWIG.

Die Säuren (59) diosmiren meist schneller als die sauren Salze und diese schneller als die neutralen, wie Versuche an Schwefelsäure, Kaliumdisulfat, an Kaliumhydroxalat und Oxalat, an Mono- und Dinatriumphosphat ergaben; ein abweichendes Verhalten zeigt Natriumhippurat und Hippursäure.

Bei Flüssigkeitsgemischen kann durch Osmose wie durch gewöhnliche Diffusion die Zusammensetzung geändert werden. Wässriger Alkohol wird in einer Thierblase concentrirter, da das Wasser schneller austritt und verdunstet.

Bei Gemischen von Salzlösungen tritt ähnliches ein.

Nach Buchheim und Harzer (60) soll zwischen dem endosmotischen Aequivalent und der Hygroscopicität der Salze, d. h. der Spannkraft ihrer Lösungen, ein Parallelismus bestehen, es soll, je grösser ersteres ist, um so kleiner letztere sein.

Hat man Lösungen von mehreren Salzen, so diosmiren dieselben verschieden schnell und der Procentgehalt an jedem derselben muss innerhalb und ausserhalb des Dialysators ein verschiedener sein. Dieses Verhalten kann man natürlich wie die Diffusion zur Entscheidung verwenden, ob ein Doppelsalz oder überhaupt ein Salz in der Lösung dissociirt ist; nur ist zu be-

achten, dass hier auch die Membran selbst einen Einfluss haben kann, was bei der freien Diffusion nicht der Fall ist.*)

KOSSEL (61) fand bei Lösungen von Na₃PO₄ und Na₃HPO₄, dass erstere, nicht aber letztere mit Sicherheit in der Lösung dissociirt sind, so dass also die Affinitäten des Natriums theils mit Phosphorsäure, theils mit Wasser gesättigt sind.

Neben dem endosmotischen Aequivalent führt SCHUHMACHER noch den Begriff der »Durchgangsfähigkeit« ein. Es ist dies die Menge eines Stoffes, der aus gleichconcentrirten Lösungen caeteris paribus zum Wasser übertritt. Für 10 proc. Lösungen (10 Grm. in 100 Cbcm.) ist die Reihenfolgen der Körper (62):

Für die Säuren Chlorwasserstoffsäure,	Nach der Natur der Säure Salpeters. Salze,	Nach der Natur der Base Ammoniumsalze,
Salpetersäure,	Chlormetalle,	Kaliumsalze,
Schwefelsäure,	Schwefels. Salze,	Natriumsalze,
Oxalsaure,	Oxals. Salze,	Magnesiumsalze,
Essigsäure,	Essigs. Salze,	Bariumsalze,
Phosphorsäure,	Phosphors. Salze,	Calciumsalze.
Kohlensäure.	Kohlens. Salze.	

Für andere Stoffe gilt die folgende Reihe: Alkohol, Traubenzucker, Gummi und Dextrin, Eiweiss und Oel.

In einzelnen Fällen gehen Osmose und Diffusion genau parallel; so z. B. erhielt Graham bei schwefelsaurer Magnesia

Salzgehalt	2	5	10	20
Diffusion	2	4.43	8.21	13.73
Endosmose	2	4.19	7.48	12:50

Eine Proportionalität zwischen Diffusion (63) und Osmose müsste bestehen, wenn dieselbe Membran auf alle Salze einen gleichen Einfluss ausübte. Die Proportionalität ist aber nicht allgemein vorhanden.

Im Allgemeinen geht der Strom von der mehr sauren Lösung zu der mehr basischen, wie dies wenigstens aus Graham's Zahlen über das Steigen 1 proc. Lösungen bei ihrem Austausch gegen reines Wasser hervorzugehen scheint. Die Zahlen haben nur relative Bedeutung.

Oxalsäure — 148	Natriumnitrat 14	Kupferchlorid 351
Salzsäure 92	Chlorcalcium 20	Aluminiumacetat 393
Zinnchlorid . 46	Kaliumsulfat 21	Eisenchlorid 435
Chlormangan . 2	Kupfernitrat + 204	Kaliumcarbonat 439
Chlornatrium . + 12	Natriumphosphat. — 311	Chloraluminium 540

Für die Endosmose zeigen die sorgfältig von mineralischen Bestandtheilen befreiten Colloide sehr kleine Werthe, doch variiren hierin die verschiedenen Membranen. Während durch eine Pyroxylinmembran in einer bestimmten Zeit gegen eine 10 proc. Albuminlösung 9 Cbcm. Wasser hindurchtraten, trat gar kein Eintritt bei Anwendung von thierischer Blase, und bei Pergament-papier einer von 0.5 Cbcm. ein. Ebenso verhielt sich die reducirte Pyroxylinmembran. Ganz analog verhielt sich eine Arabinlösung. Tanninlösungen geben dagegen grössere Werthe.

Dass die Colloide erst von einer bestimmten Concentration an einen Wassereinstrom bedingen, rührt daher, dass die Affinität der Colloide und der Membran zum Wasser nahezu gleich ist. Die Menge der ersteren in der Volumeneinheit muss daher erst eine gewisse Grösse erreicht haben, ehe ihre Anziehung gegen das Wasser diejenige der Membran übersteigt. Das Verhältniss der Anziehungen hängt aber natürlich selbst wieder von der Natur der Membran und des Colloides ab. Dementsprechend nimmt der Wassereinstrom auch zu, wenn man immer weniger dichte Membranen verwendet, wie sie sich aus dem Pyroxylin gewinnen lassen.

^{*)} Von Salzen, wie dem Aluminiumchlorid, nimmt DEVILLE (36) an, dass sie schon in der Lösung dissociirt seien, beim Lösen entwickeln sie eine mit wachsender Wassermenge wachsende Wärmemenge, die zur Zersetzung ausreicht. In der Membran des Dialysators, die zum Theil reines Wasser enthält, werden durch dasselbe derartige Dissociationen eingeleitet. Beim Aluminiumchlorid wandert die Salzsäure durch die Membran.

Wäre die Blase, nicht vorhanden, so mitsste, da die Kraft zwischen Salz und Wasser gleich in rwischen Wasser und Salz ist, von ersterem zu letzterem eben so viel gehen, wie von kturem zu ersterem.

Vergleicht man die Salzmengen, welche bei verschiedenen Concentrationen der Lösungen und die Membranen hindurchgehen, so scheinen diese bei Membranen mit sehr verschiedenen beraschaften nur innerhalb enger Grenzen zu schwanken; dies zeigen die folgenden Zahlen:

Bringt man (71) Jod, Schwefel und Naphtalin in Schwefelkohlenstoff gelöst in ein poröses diss, das aussen von Schwefelkohlenstoff umspült ist, so gehen die beiden letzteren weit waeller hindurch als das Jod.

Mit der Osmose hängt auch zusammen, dass durch Verdunstung an einer Membran ein bezestender Druck erzeugt werden kann. Dies haben MAGNUS (64), FISCHER u. A. nachgewiesen,
zu überbinden das erweiterte obere Ende einer Glasröhre, die ganz mit Wasser gefüllt ist und
zesten in Quecksilber taucht, mit feuchter Blase, das Quecksilber steigt dann in Folge der
zeinstung an der Blase in die Höhe. Bei Weingeist hat FISCHER ein solches Ansteigen nicht

Mit dem verschiedenen Vermögen der Körper, in verschiedenen Flüssigkeiten aufzuquellen, wie den osmotischen Eigenschaften derselben hängt auch das verschieden schnelle Aufsteigen für Flüssigkeiten in porösen Stoffen zusammen. Taucht man z. B. einen Streifen Filtrirpapier fige Zeit in rothe Lakmustinktur (69), so bilden sich drei Schichten, eine oberste mit reinem fasser, eine mittlere mit verdünnter Schwefelsäure, eine untere mit rothem Farbstoff. Nimmt aus (70) ein Gemisch von Pikrinsäure und Indigschwefelsäure, die rein grün erscheint, so erhält in 4 Schichten, von unten an eine grosse grünliche, eine viel kleinere rein gelbe, eine dritte verdünnter Schwefelsäure, eine vierte mit reinem Wasser. Die tieferen Schichten enthalten auch alle in den höheren Schichten vorhandenen Stoffe. Mit andern Körpern erhält an analoge Resultate.

Theorie der Osmose.

Man hat die Endosmose (67) etc. aus den gewöhnlichen Capillaritätserscheinungen erklären chen, indess ohne Erfolg. DUTROCHET (68) hat z. B. gezeigt, dass bald die Flüssigkeit der kleineren Capillaritätsconstante zu derjenigen mit der grösseren hinübergeht (Alkohol medert zu Lavendelöl), bald umgekehrt (Wasser zu Alkohol).

Die Flüssigkeitsbewegung kann drei Bahnen einschlagen:

- Durch die Masse der Tagmen (unter Tagmen versteht PFEFFER die Molekülaggregate
 Colloiden, welche den einfachen Molekülen bei den Krystalloiden entsprechen) (diatagmati-whe Bewegung).
 - 2 Durch die Wandschicht der Poren zwischen den Tagmen (amphitagmatische Bewegung).
 - 3. Durch die Poren selbst (Porendiffusion von FICK).

Auf die Bewegung in der Wandschicht hat BRÜCKE (65) die osmotische Bewegung zurückzuführen gesucht. Er fand, dass, wenn er auf zwei Seiten einer Capillare Baumöl und Terpentinöl
brachte, das Baumöl zum Terpentinöl hinüberging. Zugleich hatte er gefunden, dass Baumöl
berührung mit Terpentinöl und Glas von letzterem verdrängt wird. An der Wandung der
Capillarröhre bildet sich daher eine Schicht von Terpentinöl. In der Röhre selbst findet ein
zweichmässiger Austausch von Baumöl und Terpentinöl statt, der zum Schluss eine gleichmässige
Vertheilung beider Substanzen nach sich ziehen müsste. Die an der Wand befindliche Schicht
von Terpentinöl wird aber zum Baumöl hinwandern.

In ganz analoger Weise erklärt LIEBIG (66) die Erscheinung der Osmose von Salzlösungen and von Alkohol durch Membranen, indem er davon ausgeht, dass organische Membranen sehr viel

mehr Wasser als Alkohol und Kochsalz aufnehmen, daher die Blase sich nur mit verdünnter Lösung tränkt, und dieses dann an die concentrirte Salzlösung abgegeben wird.

FICK hat zu der BRÜCKE'schen Theorie noch ein weiteres Moment hinzugefügt, dass nämlich die Endosmose eine um so grössere ist, je weniger beweglich die Theilchen des Salzes in der Lösung sind.

Zu ähnlichen Resultaten wie LIEBIG ist auch GRAHAM gelangt.

Wie wir oben sahen, bildet sich in den Membranen eine Wandschicht, welche verdünntere Lösung enthält, und eine Mittelschicht von grösserer Concentration. Es folgt dies auch aus den Angaben über die Concentration der Quellungsflüssigkeit pag. 299. Sind auf beiden Seiten der Scheide wand verschieden concentrirte Lösungen vorhanden, so geht durch die Mittelschicht ein Diffusiousstrom, der das Salz nach der einen, das Wasser nach der andern Seite schafft; durch die Wandschicht geht nur Wasser zur concentrirten Lösung, wodurch das Phänomen sich erklärt, dass mehr Wasser zur concentrirteren Lösung geht als Salz zur verdünnteren.

Je enger die Poren werden, einen um so grösseren Raum nimmt die Wandschicht ein, um so mehr Wasser muss im Verhältniss zum Salz hindurchgehen, um so grösser muss das endos motische Aequivalent werden.

Es müssen aber auch die Bestandtheile der Membran mit in Betracht gezogen werden und dann lassen sich die Vorgänge der Diosmose in folgender Weise auffassen.

Bei einem gegebenen Gleichgewichtszustand fliegt eine gleiche Zahl von Molekülen aus der umgebenden Flüssigkeit in die Wirkungssphäre der die Membran zusammensetzenden Molekülhaufen und aus derselben zurück. Befindet sich auf der einen Seite der Membran Wasser, auf der anderen eine Salzlösung, so fliegen mehr Wassermoleküle aus den Tagmen in die Salzlösung als umgekehrt. Dass eine derartige Wasserentziehung eintreten kann, folgt z. B. aus den Versuchen von Graham, nach denen aus concentrirten Lösungen Ferrocyankupfer als farblose Gallerte ausgefällt wird, die sich erst bei weiterem Wasserzusatz rothbraun färbt; im ersten Fall was demselben durch die concentrirte Salzlösung Wasser entzogen worden. Das den Tagmen durch die Salzlösung entzogene Wasser strömt von der anderen Seite nach und so tritt ein Wassereinstrom ein, dessen Stärke von der Stärke der chemischen Bindung abhängt.

Aber nicht allein direkt mit den Tagmen mehr oder weniger lockere Verbindungen eingehende Moleküle können die Membranen passiren, sondern auch solche, die ohne chemischen Einfluss auf dieselben sind, es ist daher anzunehmen, dass diese durch die Zwischenräume der Membran hindurchgehen. Die letzteren müssen jedenfalls so gross sein, dass die Wassermolekule hindurchgehen können. Von grossem Einfluss auf die Bewegung sind ferner die sich um die einzelnen Tagmen in Folge der Adhäsion bildenden verdichteten Flüssigkeitsschichten. Die Bewegung in ihnen wird sich in ganz anderer Weise vollziehen als in weiteren Canälen, vor allem dann, wenn der Durchmesser der capillaren Räume kleiner als der doppelte Radius der Wirkungssphäre ist.

Aus seinen Versuchen folgert TRAUBE, dass im Allgemeinen Körper mit kleinem Molekular gewicht leichter, als solche mit grossem, durch eine Membran hindurchgehen und dass, wenn zwei Körper dasselbe Molekulargewicht besitzen, der zusammengesetztere nicht mehr durch eine Membran zu diffundiren vermag, während der einfachere es noch kann.

In Folge des Einflusses der Wirkungssphären ist es nicht möglich, unmittelbar aus der Fähigkeit eines Körpers, durch eine Membran hindurchzugehen, auf die relative Grösse seine-Moleküle zu schliessen, da die Vertheilung der Moleküle innerhalb der Wirkungssphären eines sehr verschiedene sein kann; im einen Falle dringt das Molekül des gelösten Körpers gar nicht in die Wirkungssphäre der Tagmen ein, im anderen geht es gerade durch diese hindurch.

Der einfachste Fall der endosmotischen Wasserbewegung ist der, dass nur Wasser, aber kein Salz, die Membran passirt, da die osmotischen Wirkungen der Körper der Membran stets dasselbe entziehen. Der Austausch geht in der Grenzschicht, der Diffusionszone, vor sich. Die Schnellugkeit der Osmose hängt wesentlich von der Schnelligkeit ab, mit der das Wasser aus der Grenzschicht in die Salzlösung gezogen wird, ähnlich, wie dies bei der Hydrodiffusion der Fall est.

Doch ist eine unmittelbare Proportionalität bei beiden Erscheinungen nicht zu erwarter, und zwar deshalb, weil bei der Osmose noch die Widerstände in der Membran und die Coesstitution der Diffusionszone ins Spiel kommen. Ein langsam diffundirender Stoff bedingt indess

meist nur einen schwachen osmotischen Wasserstrom, wie dies z. B. bei den Colloiden nach PFEFFER entgegen den Angaben von GRAHAM der Fall ist.

Diosmirt der wirkende Körper, so erfüllt die Lösung die Poren der Membran, und in ihnen tritt ein Austausch von Salz- und Wassermolekülen ein.

Je nach der Natur der Membran und der Wechselbeziehung zu den beiden sie begrenzenden Substanzen kann daher die Diffusionszone auf der einen oder andern Seite derselben vorhanden sein.

Trennt man z. B. Wasser und Alkohol durch Blase, so geht ein starker Strom nach dem Alkohol, trennt man sie aber durch Kautschuk, so geht der Strom nach dem Wasser.

Da viele Membranen selbst für die leichtest diffundirenden Körper impermeabel sind, so kann die Endosmose dazu dienen, die Anziehung eines Salzes, das auf ihrer einen Seite sich Lefindet, gegen Wasser, das auf der andern sich befindet, zu bestimmen.

lst dies der Fall, so muss auch im Allgemeinen bei Lösungen mit der Concentration der Wasserstrom zunehmen, indem die nicht mit Wasser verbundenen Salzmoleküle in einer concentraten Lösung weit zahlreicher sind als in einer verdünnten, wie dies auch (s. oben) für den gewöhnlichen Diffusionsstrom nachgewiesen worden ist.

Diffusion von Gasen durch Flüssigkeitssäulen und -Membranen und feste Körper.*)

Die Diffusion von Gasen in Flüssigkeiten und festen Körpern ist neuerdings eingehenden Untersuchungen unterworfen worden. Dabei zeigte sich, dass dieselbe denselben Gesetzen wie die Diffusion von Salzen in Flüssigkeiten gehorcht.

Es können hier zwei Fälle eintreten. Im einen Fall bringt man über eine selativ lange Flüssigkeitssäule ein von dieser absorbirbares Gas; dasselbe sättigt die obere Schicht und diffundirt allmählich von Schicht zu Schicht bis zum Ende der Säule. Für die erste Zeit der Messung kann man die Flüssigkeitssäule als unendlich betrachten, da die von der Oberfläche entferntesten Schichten dann noch kein Gas enthalten.

Im zweiten Fall ist die Flüssigkeitsschicht oder der feste Körper auf der einen Seite von einem, auf der andern von einem andern Gase resp. dem Vacuum begrenzt ist. Wenn dann das Gas durch die Flüssigkeitsschicht hindurch gegangen ist, so gelangt es an Stellen, wo der ihm entsprechende Partialdruck Null ist, es entweicht dort und diese zweite Grenzschicht enthält die Gasmenge Null. Dies letztere Phänomen entspricht in gewisser Hinsicht der Osmose.**) Versuche in dieser Art hat Stefan angestellt, eine Kritik der dabei erhaltenen Resultate hat von Wroblewski, Wied. Ann. 7, pag. 14 ff. gegeben.

^{*) 72)} HARLESS, Bulletin der Münch. Akad. 1853, pag. 347. 73) S. v. WROBLEWSKI, WIED. Ann. 2, pag. 481. 1877. 74) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 2, pag. 509. 1877. 75) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 7, pag. 17. 1879. 76) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 4, pag. 275. 1879. 77; WROBLEWSKI, POGG. Ann. 158. 1876. 78) HUFNER, WIED. Ann. 16, pag. 253. 1882. 79) H. ST. CLAIRE DEVILLE, C. R. 59, pag. 102. 1865. 80) JAMIN, C. R. 43, pag. 234. 1856. 31) HUFNER, WIED. Ann. 16, pag. 272. 1882. 82) GRAHAM, POGG. Ann. 120, pag. 425. 1863. 33) WROBLEWSKI, WIED. Ann. 8, pag. 52. 1879. 84) H. ST. CLAIRE DEVILLE, C. R. 59, pag. 102. 1864. 86) CAILLETET, C. R. 58, pag. 327, 1057. 1869. 87) EXNER, Wien. Ber. 75. 1877; Beibl. 2, pag. 198. PRAUGHE, Inaug.-Dissert. 1877; Beibl. 2, pag. 202. 88) S. MARSDEN, Proc. Roy. Soc. Edinb. 10, pag. 712. 1880; Beibl. 5, pag. 712. J. VIOLLE, C. R. 94, pag. 26. 1882; Beibl. 6, pag. 279. 89) A. COLSON, C. R. 93, pag. 1074. 1881 und C. R. 94, pag. 26. 1882; Beibl. 6, pag. 278 u. 279. 90) PERNOLET, C. R. 94, pag. 99. 1882; Beibl. 6, pag. 280. 41) NICKLES, C. R. 36, pag. 154. 1853; POGG. Ann. 88, pag. 335. 1853. 92) HENRY, Phil. Mag. 38, pag. 341; POGG. Erg. 2, pag. 358. 1846. 93) PULUI, Wien. Ber. März 1897. April 1877; Beibl. 2, pag. 1160. 94) ST. CLAIRE DEVILLE, C. R. 52, pag. 524. 1861.

Dass die in einer Eudiometerröhre, die in Wasser taucht, enthaltene Kohlensäure allmählich entweicht und durch Luft theilweise ersetzt wird, hat auch HARLESS (72) gezeigt.

Die von WROBLEWSKI (73) zu seinen Untersuchungen benutzte Methode schliesst sich an die erste von SCHUHMEISTER (pag. 288) an, nur dass die obere Glocke nicht eine Salzlösung, sondem Gas enthält. An ihrem oberen Ende ist an sie ein Rohr angesetzt, das zu einer vertikalen Maassröhre führt, die selbst wieder an ihrem unteren Ende mit einem verstellbaren Quecksilberniveau communicit.

Für die Diffusion von Gasen in Flüssigkeiten und festen Körpern gelten nach von Wrob-LEWSKI und STEFAN, wie erwähnt, dieselben Gesetze wie für die Wärmeleitung, wie sie von BIOT und FOURIER entwickelt wurden. Wir sprechen der Kürze wegen immer nur von Flüssigkeiten. Das für sie Gesagte gilt ohne Weiteres auch für die festen Körper.

Bringt man über die Oberfläche einer gasfreien Flüssigkeitssäule eine Gasschicht, so ist wenn man die Säule sehr lang oder die Beobachtungszeit t so kurz macht, dass am Ende derselben noch kein Gas bis zum Boden der Säule gelangt ist, das in der Zeit t durch die Oberfläche Ω gegangene Gasvolumen, da man die obere Oberfläche stets als gesättigt ansehen kam.

$$\Omega = \frac{2\Omega S}{\sqrt{\pi}} \sqrt{Dt}.$$

S ist der Sättigungscoefficient, er bezeichnet die von der Volumeneinheit beim Drucke f aufgenommene Gasmenge, S ist also, wenn α_0 der Absorptionscoefficient bei der Temperatur θ ist,

$$S = \alpha_{\vartheta} \frac{p}{760}.$$

D ist eine Constante, die von der Natur des Gases und der Flüssigkeit abhängt; sie entspricht der thermometrischen Leitungsfähigkeit und der Constanten der Diffusion. VON WROBLEWSKI nennt sie Constante der Verbreitung des Gases in einer Flüssigkeit.

Ist die Flüssigkeit auf beiden Seiten von demselben Gas, das aber unter verschiedenen Drucken steht, begrenzt, so müssen nach der Theorie die diffundirenden Mengen proportional der Druckdifferenz sein.

Das letztere Gesetz hat von Wroblewski für Druckdifterenzen zwischen 20.8 und 740 Millen bei Kohlensäure und Kautschukmembranen, auf deren beiden Seiten sich dasselbe Gas befand, bestätigt.

Für Gasgemische ist die diffundirende Menge eines jeden proportional dem Partialdruck desselben. Man muss bei den Versuchen aber dafür Sorge tragen, dass an der Membran, durch welche die Diffusion stattfindet, das Gas stets dieselbe Zusammensetzung hat. Bei Luft und Kohlensäure ist dies bei den kleinen Diffusionscoefficienten derselben in einander nicht der Fall.

Diffusion durch Flüssigkeiten.

Die obige Gleichung kann natürlich nur dann gelten, wenn bei Anwendung von Gaser, und Flüssigkeiten keine Convectionsströme in Folge der Wirkung der Schwere eintreten, wie dies der Fall sein muss in den Fällen, wo die mit Kohlensäure gesättigte Lösung ein höhere specifisches Gewicht besitzt als die von Kohlensäure freie. Solche Strömungen treten z. B. ein wenn man Kohlensäure in Wasser oder verdünnte Kochsalzlösung diffundiren lässt, sie faller fort bei concentrirten Kochsalzlösungen, bei Glycerin und concentrirten Glycerinlösungen, bei durch mehrfaches Erhitzen eingedicktem Rapsöl, nicht aber bei Olivenöl oder frischem Rapsil bei letzteren liegt dies vielleicht an den grossen Absorptionscoefficienten oder an Dichtigkeitszunahmen, die aber erst bei weniger zähen Lösungen zur Geltung kommen. Bei zähen Lösungen verhindert die grosse innere Reibung die Entwicklung der Convectionsströme.

Ganz ähnlich wie die Lösungen von Salzen verhalten sich auch solche von Colloiden.

In Lösungen von Gelatine und gewöhnlichem Tischlerleim verbreitet sich die Kohlensäure nach dem Biot-Fourier'schen Gesetz, selbst wenn dieselben eine flüssigfeste und festflüssige Consistenz annehmen. Durch ganz harte, vollkommen ausgetrocknete Membranen von Gelatine ver breitet sich die CO₃ nicht, wie Versuche ähnlich den mit Kautschukmembranen (s. w. u.) ange stellten ergaben; wohl aber durch eine weiche, aus Gelatine unter Zusatz von Wasser und Glycerin hergestellte Leimplatte. Bei hinlänglicher Dünne ist letztere auch für Wasserstoff durchdringlich

STEPAN fand für den Diffusionscoefficient von Kohlensäure in Wasser und Alkohol bei ca. 16:5° 1:36 und 8:093 in Centimetern und Tagen reducirt auf 0°.

Für die Grösse D findet von Wroblewski (74) bei einer 13·64 proc. Kochsalzlösung und nlensäure circa 0·00000900 $\frac{ctm^2}{sec}$ bei gewöhnlicher Temperatur.

Für Wasserstoff ist der Diffusionscoefficient in Alkohol etwa doppelt so gross als für Luft. Dass D für Wasser und Kohlensäure jedenfalls nicht kleiner als $2\cdot 2 \times 10^8 \frac{cm^2}{sec}$ sein kann, hat LOBLEWSKI (76) nachgewiesen.

Jedensalls findet hier kein Parallelismus zwischen den Diffusionscoeficienten der Lösungen . ihren Absorptionscoefficienten statt.

Der Diffusionscoefficient von CO₂ durch Wasser ist sehr nahe gleich dem des Chlorkaliums, r 8600 mal kleiner als der von CO₂ in Luft. Bei Gasen ist aber der Diffusionscoefficient in Druck, unter dem sie stehen, umgekehrt proportional und nimmt wahrscheinlich bei hohen seken noch schneller ab, so dass wohl die grosse Verschiedenheit der Diffusionsgeschwindigder Gase in Flüssigkeiten von Gasen in einander um so mehr verschwindet, je dichter die werden. Daher lassen sich auch auf diese Vorgänge die Vorstellungen der kinetischen theorie anwenden. Dafür spricht auch, dass das Gas (H₂) mit der grössten Molekularegung auch die grösste Diffusionsgeschwindigkeit besitzt.

Durch den Absorptionscoefficienten ist die Dichte des Diffusionsstromes bedingt.

WROBLEWSKI (75) hat auch untersucht, ob zwischen den Reibungscoefficienten μ der Flüssigin der die Kohlensäure diffundirt, und der Diffusionsconstante D eine Beziehung bestände
hat dazu Wasser und Mischungen von Wasser und Glycerin verwendet. Er erhielt folgende
valtate bei ca. 20°, s ist das specifische Gewicht

Während also die Zähigkeit auf das 10 fache steigt, sinkt die Constante D nur um das -6 fache.

Diffusion durch Flüssigkeitslamellen.

Für die Diffusion von Gasen durch Flüssigkeitslamellen haben sich bisher noch keine allmeinen und übereinstimmenden Resultate ergeben. Nach STEFAN sollte die Grösse *D* für serstoff und Stickstoff in Alkohol grösser sein als für Kohlensäure und für Wasserstoff noch

Aus Versuchen von FR. EXNER (87) an Lamellen aus wässriger Seifenlösung ergab sich zer, dass die Geschwindigkeit, mit der ein Gas eine Lamelle durchdringt, der Quadratwurzel 5 dem specifischen Gewichte der Gase umgekehrt und dem Absorptionscoefficienten direkt protional ist. Hieraus folgt, dass sich die Gasmolektile für sich und nicht mit den Flüssigkeitsselektilen verbunden bewegen; dasselbe kann man auch aus den Angaben von PRANGHE (87) bleiten.

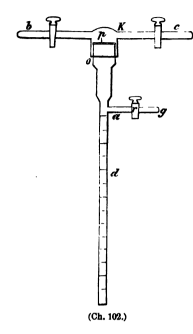
Diffusion der Gase durch feste Körper.

Bei den Vorgängen der Diffusion der Gase durch Membranen sind wie bei derjenigen der Stassigkeiten zwei Fälle zu unterscheiden.

Bei dem ersten verhält sich der Körper, durch den die Diffusion vor sich geht, wie ein System seiner Röhren und zwar stur alle Gase in gleicher Weise. Der betreffende Körper zeigt beine specifisch verschiedene Absorption stur die verschiedenen Gase. Dies ist z. B. bei Gypsplanen der Fall. Bunsen sand z. B. stur Zahlen, die dem Absorptionscoefficienten proportional sind, bei einem Gypspfropsen stur H₂ 27·1, stur Lust 27·82, bei einem andern stur Lust 15·2, star CO, 15·23.

Bei dem zweiten Fall absorbirt dagegen der Körper das Gas und dieses bewegt sich dann is ihm nach den Gesetzen der Wärmeleitung. Hierher gehören Kautschukplatten, Hydrophanpistten u. a. m.

Zur Untersuchung dieser Erscheinungen ist eine Reihe von Apparaten construirt worden, 10 von von WROBLEWSKI (77) und von HÜFNER, von denen wir nur den des letzteren abbilden.



HÜFNER (78) giebt dem Diffusiometer beistehende Gestalt (Fig. 102): p ist die Platte, durch welche die Diffusion vor sich geht und die auf das obere Ende der Diffusionsröhre d aufgekittet wird, der Theil K ist mittelst eines Schliffes über o luftdicht gesetzt, das Rohr d taucht unten in Quecksilber. Die Art der Füllung ist ganz analog der von Bunsen (Gasometrische Methoden) angewandten.

1. Diffusion durch enge Poren und porose Platten.

GRAHAM und Bunsen haben gezeigt, dass, went Gase aus engen Oeffnungen unter gleichem Drucke ausströmen, die Volumina der austretenden Gase sich umgekehrt wie die Quadratwurzeln aus ihren Dichten verhalten. Es ist dies übrigens das Analogon des Toricellischen Gesetzes für den Ausfluss von Flüssigkeiten. Das Gesetz lässt sich entweder aus den gewöhnlichen ärodynamischen Differentialgleichungen oder aus den bekannten Beziehungen zwischen Dichte und Molekulargeschwindigkeit ableiten.

Später ist die Bewegung zweier Gase in einander eingehend untersucht worden, wenn man poröse Wande zwischen dieselben schaltet, wo man also eine ganze Reihe von feinen Oeffnungen oder Kanälen neben einander hat In diesem Falle treten neben einander drei Vorgänge auf

1. Effusion oder Durchgang durch kleine Oeffnungen in dünner Wand, 2. Transpirationsausstuss durch enge Röhren, und 3. Diffusionsbewegung von Gasen in Gase.

Die Erscheinungen sind besonders von Graham und Bunsen (Gasometrische Methodesuntersucht worden.

Die Diffusion von Gasen und Flüssigkeiten geht durch Gypspropfen und Platten von gepresstem Graphit nicht viel langsamer vor sich, als wenn diese Körper direkt mit einander in Berührung sind.

Ist auf beiden Seiten der porösen Schicht dasselbe Gas vorhanden, so bestimmte BUNSEN zunächst, wenn man den Druck im Innern des Diffusionsrohres mit p, den Barometerstand mit P. mit V das in der Zeit t eintretende Volumen bezeichnet, die Grösse V_1 .

$$V_1 = \frac{(P-p)\,V}{t}.$$

Für jedes Gas ist innerhalb der freilich sehr engen Versuchsgrenzen $\frac{V_1}{P-\phi}$ = Const., d. h. das diffundirende Gasvolumen ist proportional dem Ueberdrucke.

Die folgende Tabelle giebt die für einige Gase gefundenen Werthe von
$$V_1(P-p)$$
:

H
O
CO
Luft
 $x = V$, also $V_1/(P-p)$ 5:89
1:60
1:03
2:42.

Diese Zahlen zeigen deutlich, dass die diffundirenden Volumina sich nicht umgekehrt wie die Quadratwurzeln ihrer specifischen Gewichte s und s verhalten, wie dies bei feinen Oeffnungen der Fall ist; es ist z. B. $x_H: x_O = 2$, 73:1, während $\sqrt{s_O}: \sqrt{s_H} = 3.995:1$ ist; doch hat Graham gezeigt, dass dies Gesetz gültig ist, sobald man nur die Diffusionsplatte so wählt, dass ihre Poren hinlänglich fein sind, um eine Strömung des Gases als ganze Masse zu verhindern.

Graham (82) fand, dass durch Graphitplatten von 0.05 Centim. Dicke Wasserstoff gegen Luft um 9 schneller diffundirte, als es das Gesetz von der Wurzel aus der Dichte verlangt. dasselbe tritt ein, wenn Wasserstoff in Sauerstoff oder Kohlensäure diffundirte.

WROBLEWSKI meint, dass die Grösse der Abweichung umgekehrt proportional der Wurzel aus dem specifischen Gewicht der Gase sein könnte.

Diffusion eines Gases gegen ein anderes. Leitet man über das Diaphragma em anderes Gas, etwa Wasserstoff, als das in dem Diffusionsrohr enthaltene, etwa Sauerstoff, und halt während des Versuches den Druck innen und aussen gleich hoch, so tritt ein Austausch

von Wasserstoff gegen Sauerstoff ein, durch den allmählich Sauerstoff sich dem Wasserstoffe

BUNSEN fand, dass das Verhältniss der ausgetauschten Wasserstoff- und Sauerstoffmengen während der ganzen Diffusion ein constantes ist. Bei einem Versuch wurden zu verschiedenen kiten Gasproben dem Diffusionsrohr entnommen. Das eine Mal waren 3:354 Vol. H2 auf ein autretendes Vol. O eingetreten, das zweite Mal 3:336, trotzdem sich unterdessen die Zusammenetting des Gemisches wesentlich verändert hatte.

Auch hier tritt das specifisch leichtere Gas schneller hindurch als das schwerere. Bei diesen Versuchen ist dafür zu sorgen, dass das schwerere Gas über die Diffusionsröhre hinstreicht, damit es nach dem Durchtritt durch das Diaphragma sich leichter mit dem in derselben befindbichen mengt. Auch darf die Diffusion nicht zu schnell vor sich gehen, da sonst in der Diffusionsrohre das Gasgemisch im oberen Theil eine andere Zusammensetzung als im unteren besitzt.

Die Diffusion von Dämpfen durch Thonzellen gegen Luft hat Puluj (93) untersucht, dazu kitete er durch das Innere einer Thonzelle die Dämpse verschiedener Substanzen, an der änsseren Wand derselben aber Luft vorbei. Beide Gase standen unter gleichem Druck. Für das Verhältniss K der durchgehenden Luft- und Dampfvolumina L und D (die mit der Temperatur in Folge der Ausdehnung der Poren beträchtlich zunehmen), K = D/L ergeben sich bei den Temperaturen ℓ die Werthe K_1 und K_2 ; K_1 berechnet unter der Annahme, dass die Gase bis zur Versuchstemperatur der HERWIG'schen Formel folgen, K2 unter Benützung der ZEUNER'schen Formeln. Zur Vergleichung sind noch die Werthe von $\sqrt{\frac{1}{8}}$ beigefügt, denen ja K_2 nach Bunsen

zieich sein müsste.

8	Wasser 0:623	Alkohol 1:613	Aether 2·586	Chloroform 4·130
$\sqrt{\frac{1}{\delta}}$	1.267	0.787	0.622	0.4916
t	1.364	1.217	0.624	
K_1	1.139	0.759	0.695	
K_2	1.268	0.865	0.727	0.421

Die Diffusion der Gase durch Porzellanröhren (94) lässt sich sehr schön zeigen, wenn man m poröses Porzellanrohr mit einem Glasrohr umgiebt, durch ersteres Wasserstoff, durch den Zwischenraum zwischen beiden Kohlensäure leitet. Das aus dem Porzellanrohr dann austretende Gas lässt sich nicht entzunden, wohl aber das aus dem Mantelraum.

Die stärkere Diffusion des specifisch leichteren Gases dient zur Erkennung der Dissociation 🧐 d. Art.). Man kann dies als Atmolyse bezeichnen. Graham erhielt so, indem er durch ein Neisenrohr Lust leitete, das in einem evacuirten Raume lag, in letzterem ein sauerstoffreicheres Cemisch. Aehnlich verfuhr J. L. Soret, um ozonhaltigen Sauerstoff ozonreicher zu machen.

2. Diffusion durch massive Platten.

Die Methoden zur Untersuchung dieser Erscheinung sind im Wesentlichen dieselben wie the bei 1. erwähnten. Einige specielle Versuchsanordnungen sind die folgenden:

DEVILLE (79) stellte seine Versuche in der Weise an, dass er ein etwa 3 Millim. starkes Eisenrohr in ein undurchdringliches Porzellanrohr legte, das Eisenrohr mit Stickstoff füllte und tann durch den ringförmigen Raum zwischen ihnen Wasserstoff leitete. Der Druck im Eisenrohr hess sich stets messen, sowie der Gasinhalt desselben analysiren.

Jamin (80) überzog ein poröses Thongefäss mit Collodium, seine Oeffnung war durch einen Stopsel verschlossen, durch den zwei Röhren hindurchgingen, von denen die eine lange vertikale a m Wasser tauchte, die andere mit einem Hahn h verschlossen war. Leitete man Wasserstoff ein und schloss h, so stieg das Wasser sehr schnell in a, um dann wieder zu sinken, der Wasserstoff diffundirte in der Luft.

Für die Grösse $D 10^8 \frac{cm^3}{sec}$ bei Kautschukmembranen ergiebt sich bei t^o für

Die Diffusionscoefficienten sind hier 50 mal kleiner, als für CO₂ im Wasser und 500000 mal kleiner als bei der freien Diffusion der CO₂ in Luft.

Diese Werthe für D sind etwa umgekehrt proportional der Wurzel aus der Dichte (s. w. u.), für Wasserstoff ist D um 27 grösser als es sein müsste, wenn man annimmt, dass Stickoxydn einen normalen Diffusionscoefficient hat. Die Abweichungen sind von derselben Ordnung, we sie Graham bei der Diffusion durch eine Graphitplatte, bei der keine Absorption und vor Alku keine chemischen Processe eintreten. Es ist daher die Absorption von N₂O, CO₂ und H₁ durch Kautschuk als ein rein physikalischer Process aufzufassen.

Aus den Angaben von Graham lassen sich angenähert auch die Grössen D für Platin » bei heller Rothgluth« und für Kohlenoxyd und Wasserstoff in Eisen » bei guter Rothgluth« bestimmen, es ist

Pt und H,
$$D = 0.00053 \frac{cm^2}{sec}$$
, Fe und CO, $D = 0.00000002 \frac{cm^2}{sec}$, Fe u. H, $D = 0.00000054 \frac{cm^2}{sec}$

Dass durch Platin Wasserstoff auch bei gewöhnlicher Temperatur diffundirt, haben Crova und später Root mit elektrischen Hilfsmitteln nachgewiesen, dagegen ist Glas undurchdringlich (vergl. z. B. QUINCKE, POGG. Ann. 160, pag. 118. 1877; BARTOLI, Atti R. Accad dei Lincei [3] & pag. 337. 1884; Beibl. 9, pag. 18).

Für das Eisen ist D für den Wasserstoff weit grösser als für das Kohlenoxyd.

Aus einer Reihe von Versuchen (L. Troost, C. R. 98, pag. 1427. 1884; Beibl. 8, pag. 756) über die Diffusion von Gasen durch Silberröhren ergab sich die pro 1 am. diffundirte Gasmenge in der Stunde bei der Temperatur des Cadmiumdampfs (ca. 860°):

Aussen W	Evacuirt	Evacuirt	Innen CO ₂ 0.5 Millim. dick
Same (rein	1.700 Liter	3.330 Liter	0.835 Liter
Sauerstoff {rein aus Lu	ft 0·890 ,,	1.640 ,,	0.640 ,,
Kohlensäure	-	0.4 Cbcm.	
Kohlenoxyd	_	0.6 "	
Stickstoff		< 0.1 "	

Bei der halb so dicken Wand geht die doppelte Sauerstoffmenge hindurch. Schon bei dem Siedepunkt des Selens (ca. 660°) findet eine merkliche Sauerstoffdiffusion statt.

Mit der Temperatur nimmt die Diffusionsgeschwindigkeit schnell zu. Bei einer Temperatur von ca. 29.8° war sie bei Kohlensäure und Kautschuk fast doppelt so gross als bei 14°.

Versuche mit Wasserstoff und Kautschukmembranen zeigen, dass bei diesen stets die Diffusionsgeschwindigkeit 3.6 mal kleiner als bei CO₂ ist, unabhängig von Temperatur und Druck, für Luft ist die Diffusionsgeschwindigkeit sehr klein.

Die Gesetze der Diffusion durch Platten von Hydrophan sind von REUSCH (95), GRAHAM (96) und vor allem von G. HÜFNER (78) untersucht worden. Derselbe fand zunächst, dass, wenn auf beiden Seiten der Platte sich dasselbe Gas befindet, die Geschwindigkeit der Diffusion proportional der Druckdifferenz ist (freilich variirten die Druckdifferenzen nur von etwa 20 bes 50 Millim.), wie dies auch bei Gypspfropfen der Fall ist.

Die durchtretenden Gasmengen waren für gleiche Druckdifferenzen z. B. für

Andere Messungen ergaben dagegen, dass Sauerstoff langsamer als Luft diffundirt.

Im Grossen und Ganzen würden übrigens die obigen Zahlen dem GRAHAM'schen Gesetze entsprechen, nach denen die Diffusionsgeschwindigkeiten sich umgekehrt wie die specifischen Gewichte verhalten, doch kann dies hier ein Zufall sein, da der Hydrophan eine specifische Absorption auf die verschiedenen Gase ausübt.

Ob wie beim Gypspfropfen, beim Hydrophan das Verhältniss der sich durch Diffusion austauschenden Sauerstoff- und Wasserstoffmengen eine Constante während der ganzen Diffusion. d. h. unabhängig ist von dem Partialdruck der einzelnen Gase in dem Gemenge, konnte bei der Schwierigkeit der Versuche nicht entschieden werden.

Für die Grossen ar, eine Grosse, welche den Widerstand misst, den das Gas beim Durch-

gung erfährt, a ist der Absorptionscoefficient und für die Dichte s giebt HÜFNER (81) folgende Werthe beim Hydrophan:

Gas	art	:		w	s	α		
Wasserstoff				7.3956	0.0692	0 03898		
(Luft)				565-13	1.0000	(0.79380)		
Sauerstoff				643.93	1.1056	0.82920		
Kohlensäure				5816-6	1.5202	7.06700		

Es wachsen hier Widerstand, Dichte und Absorption in gleichem Sinne, ohne dass dies Wachsen indess für alle drei proportional vor sich ginge.

Specielle Beziehungen lassen sich nicht aufstellen.

Ganz abweichende Resultate von dem Wurzelgesetz zeigte folgender Versuch. Pumpte man 1815 einem schwarzen Kautschukbeutel, der vor dem Zusammenkleben durch ein zwischengelegtes Flatellstück geschützt war, die Luft aus, so enthielt die nachdringende 41 g Sauerstoff, obgleich deser specifisch schwerer als der Stickstoff ist.

Da das Wurzelgesetz wenigstens in einzelnen Fällen angenähert gültig ist, so kann die Annahme von MITCHELL, wonach die Compressibilität und Löslichkeit der Gase auf die Diffusion im Einfluss sein sollen, ebensowenig richtig sein als diejenige von GRAHAM, der annimmt, dass bekere chemische Verbindungen eintreten, gerade wie Leim sich mit verschiedenen Mengen Wasser zu einer gallertartigen Substanz vereint, und zwischen den verschiedene Wassermengen inthaltenden Parthien eine Diffusion vorhanden ist, oder dass die Gase im Kautschuk im flüssigen Zustand enthalten sind.

Die Bewegung durch den Kautschuk findet nach WROBLEWSKI (83) durch die Poren statt. Der Kautschuk ist als eine poröse Platte aufzufassen, welche gasverdünnende oder gasverdichtende Kräfte austibt.

3. Phänomene, bei denen die Diffusion der Gase durch Wände eine Rolle spielt.

Als DEVILLE und TROOST Wasserstoff durch ein gusseisernes, glühendes Rohr, das mit einem Porzellanrohr umgeben war, leiteten, erhielten sie beim Absperren des Stromes ein fast volkommenes Vacuum.

Auf der Diffusion (86) der Flammengase beruht auch, dass Flintenläufe, die zusammengeschlagen sind und deren Enden verlöthet werden, sich in dem Feuer wieder aufblähen, ebenso rähren davon die Blasen her, welche häufig grosse Gusseisenstücke zeigen.

Ein von reiner Lust durchströmtes, aussen von Wasserstoff umgebenes und auf ca. 1100° erhitztes Platinrohr gab grosse Mengen Stickstoff gemengt mit Wasserstoff.

Ein auf 265° erhitztes Palladiumrohr schied aus einer Gasflamme grosse Mengen Wasser176 ab, die es absorbirte.

Bei Temperaturen von etwa 1200° drang allein Wasserstoff in ein eisernes mit Stickstoff gestulltes Rohr (84) ein, kein Stickstoff heraus, und zwar bis der Druck des Wasserstoffes innen und aussen gleich war. Bei höheren Temperaturen trat auch Stickstoff aus und der Wasserstoff erreichte sonderbarer Weise Drucke, die weit über eine Atmosphäre stiegen.

Erhitzten ST. CLAIRE-DEVILLE und TROOST eine poröse Thonröhre bis ihre Oberfläche glasig warde, so ging das Gas nicht mehr ohne Weiteres durch die Poren, sondern wird von der Oberfläche des glasigen Theiles absorbirt, die es eventuell dann wieder entweichen liess und eine poröse Structur annahm.

Diffusion von festen Körpern in feste.

Ein sehr eigenthümliches Phänomen ist die Diffusion von festen Körpern in feste. Erhitzt nam einen mit ganz fein zertheilter Kohle gefüllten Schmelztiegel (88) längere Zeit, so dringt lettere tief in den Tiegel ein und durchdringt denselben eventuell. Vielleicht spielt ein ähnlicher Vorgang bei der Verwandlung von Eisen in Stahl beim Cementationsprocess eine Rolle. Das Eindringen der Kohletheilchen erfolgt übrigens schon bei 250°.

Weitere Versuche über Diffusion von festen Körpern in feste rühren von A. COLSON (89)

her. Dieser fand, dass Kohle in Eisen und Eisen in Kohle, Chlorsilber in Chlornatrium, Kieselsäure in Platin u. s. f. diffundirt.

Eine Diffusion von Kohle hat PERNOLET (90) beobachtet in den thönernen Retorten, in welchen ZnO in Gegenwart von Kohle destillirt wird und in den Cooksöfen und Glasretorten bei der Thergewinnung und bei der Darstellung der sogen. Pariser Holzkohle.

Hierher könnte auch die Diffusion von Quecksilber durch sämmtliche von ihm benetzbare Metalle (91) zu zählen sein. An plattirten Kupferplatten (92) verschwindet beim Erhitzen das Silber, vergoldete Kupfersachen werden mit der Zeit unansehnlich, Münzen legirten Silbers, die lange in der Erde gelegen haben, überziehen sich mit einer Kruste von Kupfersalz, lauter Erscheinungen, die Henny auf eine Diffusion des Kupfers nach der Oberfläche hin zurückführ. Aehnlich sollen nach ihm auch die Conglomerate von Feuersteinklumpen in kohlensaurem Kalund von verhärtetem Mergel in Thonlagern sich erklären lassen, indem die sie bildenden Stoft von aussen hinein diffundirt sind.

Dinte.*) Unter Dinten im weitesten Sinne des Wortes versteht man gefärbte Flüssigkeiten, welche zur Hervorbringung von Schriftzeichen auf einem Schreibgrunde benützt werden.

Zur Geschichte der Dintenfabrikation sei kurz erwähnt, dass die von den Chinesen, von Griechen und Römern verwendete Dinte ihrer Zusammensetzung nach eher unserer heutigen Druckerschwärze oder den Tuschen als unserer Dinte glich, da sie aus sehr fein vertheiltem Lampenruss bestand, welcher in geeigneter Weise in einer Flüssigkeit suspendirt war. Griechen und Römer scheinen den Dinten übrigens auch schon einen Zusatz von Metallsalzen gegeben zu haben. denn man hat auf vielen Manuscripten dieser Culturvölker vitriolhaltige Stoffe gesunden. Erwähnt wird die Dintenbereitung bei Plinius und Vitruvius, sone bei dem griechischen Schriftsteller Dioscorides, welchem wir das älteste Recept für Russdinte verdanken. Nach Hotz-Osterwald (1) tritt mit dem III. Jahrhunder. n. Chr. eine Abkochung aus Weinhefe, das >Rebenbraun«, zuerst in Griechenland auf und herrscht, nahezu alle erhaltenen Handschriften der antiken Welt umfassend, bis zu seiner Ablösung durch die Gallus-Dinte im XIV. Jahrhunden Letztere ist nach demselben Autor unzweifelhaft eine arabische Erfindung. -Ueber die Natur der von den Mönchen im Mittelalter fabricirten äusserst haltbaren und tiefschwarzen Dinten ist mit Sicherheit wenig bekannt. Es sei jedoch erwähnt, dass die geringere Dauerhaftigkeit unserer Dinten wohl häufig verursacht wird durch die Natur des beschriebenen Papiers, in welchem sich nicht selter Chlor, Alaun resp. schwefelsaure Thonerde, Kalk etc. finden, welche Korper

*) 1. Handbücher: Sigmund Lehner, Die Dintenfabrikation. III. Aufl. Hartlebens's Bibliothek 1885. — F. W. Andreas's Dintenbuch, Weimar 1870 — siehe auch Muspeatt, Technic. III. Aufl. Bd. 2.

11. Special-Aufsätze: 1) HOTZ-OSTERWALD, Berl. Ber. 1874, pag. 1743. 2) RIBAUCOUTT Ann. de Chim. 1798. 3) REID, Philos. Transact. 1827. 4) BOSTOCK, Soc. of arts 1836 5) C. H. VIKDT, DINGL. polyt. Journ. CCXIV; CCXVII; CCXVIII und WAGNER, J. B. 1875. pag. 908. 6) JACQUEMIN, Ann. de Chim. et Phys. [4] 30 und Chem. News 1874 XXVIII, pag. 1947) WIGNER, J. B. IV, pag. 484, Kritische Zusammenstellung von Recepten. 8) JAMETET, Buld. l. Soc. d'Encourag. X, pag. 157 und Wagner, J. B. XXIX, pag. 1130. 9) H. Schmid. Wagner, J. B. XXIX, pag. 1076.

III. Periodische Zeitschriften: WAGNER, Jahresber. — DINGL. polyt. Journ. — Berl. Ber. - Industr.-Blatter. — Disch. Industr.-Ztg. — REMANN'S Färber-Ztg. — Mitthlgen. aus dem bayer Gew.-Museum Nurnberg. — Chem. Centr.-Bl. — Jahresber. d. physik. Ver. Frankfurt a. M. Journ. f. prakt. Chem. — Bayer. Industr. u. Gew.-Bl. — Techn. Blätter. — Chem. techn. Report. Illustr. Gew.-Ztg. — Wurttemberg. Gew.-Bl. — Polyt. Notizbl. — Des Färbers Muster-Ztg. — Deutsch. Färber-Kalender. — Bullet. d. l. soc. chim. — Chem. News. —

Dinte. 315

zerstörend auf die Farbstoffe der Dinten wirken können. — Die erste wissenschaftliche Untersuchung über Dinten stammt von Lewis aus dem Ende des vorigen Jahrhunderts; von ihm wird zuerst ein Zusatz von Campecheholzextrakt zu Gallusdinte empfohlen. Später haben sich noch eingehender mit Dinten beschäftigt: Ribaucourt (2), dessen ausführliche Abhandlung in den Annales de Chimie für 1798 alles bis dahin über Dinten bekannt gewordene zusammenfasst, sowie später Reid (3), Bostock (4), Viedt (5), Hotz-Osterwald (1), Berzelius, Böttcher und wiele andere. So überreich wir in Folge dieser Arbeiten an Recepten zur Herstellung der verschiedenartigsten Dinten sind, so lückenhaft ist unsere Kenntniss von der chemischen Natur der eigentlichen Gallusdinte geblieben.

Die Dinten können wir eintheilen in 1. Schreibdinten, 2. Zeichendinten, 3. Lithographirdinten, 4. Unauslöschliche oder sogen. Merkdinten, 5. Druck- und Stempelfarben, 6. Sympathetische Dinten, 7. Dinten-Specialitäten.

1. Schreibdinten werden hergestellt in den verschiedensten Farben, von denen jedoch die schwarzen oder tiefblauen die wichtigsten sind. An eine gute Schreibdinte ist man berechtigt folgende Anforderungen zu stellen: Die Dinte sei intensiv gefärbt, sie fliesse leicht aus der Feder und werde auch beim längeren Aufbewahren in geschlossenen Gefässen nicht zäh, sie trockne gut, ohne zu verlausen, sie sei haltbar, d. h. sie soll an der Lust nicht schimmeln und beim langeren Stehen in offenen Gesässen wohl eintrocknen, sich aber nicht zersetzen, and endlich sei eine gewöhnliche Schreibdinte frei von gistigen Ingredienzien.

Die schwarzen und tiefblauen Dinten haben von allen Schreibdinten die grösste Verbreitung; wir können dieselben eintheilen in gerbsäurehaltige und gerbsäurefreie.

Die gerbsäurehaltigen Dinten waren früher die am meisten, ja fast ausschliesslich angewendeten und die Zahl der Vorschriften zur Bereitung derselben ist eine fast unbegrenzte. Die Herstellung derselben läust darauf hinaus, dass man einen Absud von gallus- oder gerbsäurehaltigen Materialien für sich allein oder unter Zusatz von Farbholzabkochungen mit Eisenvitriollösung und einem Verdickungsmittel (Zucker, Gummi, Dextrin etc.) versetzt, und die anfangs nur schwach gefärbte Flüssigkeit unter dem Einfluss des Sauerstoffs der Lust sich dunkler färben lässt. Bei der Oxydation entsteht das eigentliche Pigment in form eines äusserst fein vertheilten Niederschlages, welcher durch obige Veruckungsmittel in der Flüssigkeit suspendirt erhalten bleibt. - Als gerbsäurehaltige ^{Ir}oguen wendet man Aleppo- oder auch chinesische Galläpfel an; seltener Knoppern, Katechu, Eichenholz, Sumach, Dividivi etc. Als starkfärbende Substanz und nicht etwa als Surrogat der Galläpfel verwendet man häufig Blauholz. Wie chon erwähnt, sind die hierbei stattfindenden chemischen Vorgänge noch keines-Fegs völlig aufgehellt. Nach Bostock's (4) und Viedt's (5) eingehenden Unter-'uchungen verbinden sich die Bestandtheile des Eisenvitriols in der Dinte mit Gallus- und Gerbsäure, Schleim und Extractivstoffen, und zwar ist das Galluszerbsaure Eisen der integrirende Bestandtheil der Dinten, während die Eisenverbindung des Schleims und der Extractivstoffe die Dinte unhaltbar machen und deshalb nach Möglichkeit zu beseitigen sind. Beim Mischen reiner Eisenvitriolbsung einerseits mit Galläpfeltinctnr (oder Gerbsäure) tritt nach Jacquemin (6) vider eine Färbung noch eine Fällung ein, während andererseits mit Pyrogallus-2 jte eine milchweisse Trübung hervorgerusen wird; beide Gemische färben sich edoch durch Oxydation des Eisenoxyduls an der Lust tief dunkelblau.

Ueber das zweckmässigste relative Verhältniss von Eisenvitriol und Gerbsäure

gehen die Ansichten sehr auseinander; die Einen wollen ersteren, Andere letzteren Körper im Ueberschuss anwenden, wieder Andere möglichst äquivalente Menger verarbeiten. Das Richtige scheint zu sein, lieber einen Ueberschuss von Gerb säure anzuwenden und die dadurch erzeugte Neigung der Dinten zur Schimmelbildung durch antiseptisch wirkende Körper wie Carbolsäure, Salycilsäure, Chininsulfat etc. aufzuheben. - Mit dem Namen Alizarindinte belegt man eit Präparat, das sich von den gewöhnlichen Gerbsäure-Dinten nur dadurch unter scheidet, dass der in jenen vorhandene Niederschlag hier durch eine Saure meistens Essigsäure, seltener Schwefelsäure, in Lösung gebracht ist, und die man das Oxydiren der Eisensalze innerhalb der Flüssigkeit zu vermeiden sucht Man kann in Folge dessen den Zusatz an Verdickungsmitteln wesentlich reducire und erhält somit viel leichter und schöner fliessende Dinten. - Von Alizarin is in denselben fast ausnahmslos keine Spur vorhanden, wohl aber setzt man den selben, da sie ziemlich schwach gefärbt aus der Feder fliessen und erst bein Verdunsten der Säure resp. Bindung derselben durch den Kalk des Papiers, sowi durch Oxydation auf dem Papier nachdunkeln, tingirende Flüssigkeiten wi Indigschwefelsäure oder seltener Anilinfarbstoffe zu.

Recepte für Gerbsäure-, Gerbsäure-blauholz- und sogen. Alizarindinten.

	Dir	ite n	ach Lewis	Dinten nach BOLLEY				
Eisenvitriol		1	Thl.	24	22	31		
Campecheholz		1	,,	_		_		
Galläpfel (gestossen)		3	,,	125	66	62		
Gummi		1	,,	24	19	31		
Wein oder Essig .		4 0	"	Was	ser na	ch Bedarf.		

Normaldinten nach VIEDT

		Schreibdinten					
Gerbsäure-Extract von 5 ? .	. 1 Liter	0.66 Liter	1 Liter				
Eisenvitriol	. 45 Grm.	45 Grm.	_				
Gummi	. 20-30 Grm.	20-30 Grm.					
Blauholz-Extract von 38 .	. –	0.33 Liter	_				
Metallisches Eisen	. —	-	9 Grm.				
Indigo	. —	_	6.25 Grm.				
Conc. Schwefelsäure	. —		25 Grm.				
Kreide	. –		1 "				

Gerbsäurefreie, schwarze und blaue Dinten erhält man nach RUNGE Vorschrift aus Blauholzabkochungen resp. Blauholzextrakt und neutralem chrom saurem Kali

Blauholz-Extrakt		. 2	1
Einfach chromsaures Kali.		. 10	kalt gemischt.
Wasser			

Dünnflüssige Blauholzdinte:

Lösung	vor	ı B	lau	hol	z-E	xtr	akt	t.		110
Dextrin										20
Wasser										270
Alaun .										18
Schwefelsäure										1.5
Gelbes chromsaures						ali				0.75

Die Schwefelsäure vor Zusatz von Alaun und chromsaurem Kali zuzugeben

Dinte. 317

Ordinäre Blauholzdinte:

Blauholz					1100		
Dextrin							30
Alaun .							600
Wasser							80

Alaun zuletzt zuzusetzen.

Alle Blauholzdinten enthalten als färbendes Princip die Verbindung von Hamatein mit Chromoxyd und zeichnen sich dadurch aus, dass sie, wie die sogen. Alizarindinte, klare, gefärbte Flüssigkeiten ohne darin suspendirte Niederschläge sind. In diesen Dinten lässt sich das Chromat durch vanadinsaures Ammoniak ersetzen.

Farbige Dinten sind sämmtlich gerbsäurefrei; sie sind mit Ausnahme der echten Indigocarmindinte viel weniger haltbar als die schwarzen Dinten.

Rothe Dinten bekommt man aus Fernambukholzabsud unter Zusatz von Zinnsalzen oder Alaun mit und ohne Weinsäure, ferner aus Carminlösung unter Zusatz von Ammoniak oder Zinnsalz und Alaun oder kohlensaurem Ammoniak und Alaun, sowie endlich durch Auflösen von Fuchsin in einem Gemisch von Weingeist und Wasser.

Blaue Dinten erhält man durch Lösen von Indigearmin in Wasser oder durch Lösen von Berliner Blau (Ferrocyaneisen) in Oxalsäure.

Violette Dinten bereitet man durch Lösen von Methylviolett in einem Gemisch von Weingeist und Wasser oder durch Mischung von Indigo-Carmin und Cochenille-Carmin.

Gelbe Dinten werden durch Lösen von Pikrinsäure in Gummiwasser oder durch Auflösen von Gummigutti in verdünntem Weingeist, sowie endlich durch Auskochen von Gelbbeeren und Versetzen des Absuds mit Alaun und Gummi dargestellt.

Grüne Dinten können durch Mischung der oben genannten blauen Dinten mit Pikrinsäurekosung erhalten werden.

Zu den Schreibdinten haben wir noch zu zählen die Copir- und Hectographendinten, sowie die in feste Form gebrachten Dintenpulver und Dintenstifte.

Eine kritische Zusammenstellung verschiedener Dinten-Recepte hat WAGNER (7) gegeben. Copirdinte ist eine solche, welche in Schriftzügen auf Papier gebracht längere Zeit einen sewissen Grad von Feuchtigkeit bewahrt. Man kann deshalb von dem Schriftoriginal durch Aufpressen von befeuchtetem Seidenpapier eine Copie auf dieses übertragen. Man erhält Copirdinten durch Eindicken von Blauholz- oder Alizarindinten unter Zusatz eines hygroskopischen Korpers wie Dextrin, Traubenzucker, Glycerin, Chlorcalcium etc.

Eisenvi	uioi	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	90
Gummi												. 20
Trauber	nzuci	ker										10
Wasser		•	•		•	•		•	•	•	. 1	000
Воттсня	er's	Сор	ird	inte	• 0	hne	G	um	mi	un	d 2	Lucker
Alaun		•		•	•	•	•	•			•	1
Kupferv	ritrio	l.						•				2
Campeo	:he-E	extra	kt									4
Regenw	asse:	r.										48
	alle	s b	is s	ur	Lö	sun	g	gek	ocl	ıt.		

Hectographir-Dinten sind durch Zusatz von Glycerin oder Gummilösung sehr dickflässig hergestellte Lösungen von Anilinfarbstoffen in Wasser oder wässrigem Weingeist. Dieelben haben die Eigenschaft, beim Auflegen eines mit denselben geschriebenen Schriftoriginals
unf eine aus Leim und Glycerin gegossene Hectographenplatte in diese einzudringen. Durch
Anflegen und Anpressen von weissem Papier auf die bedruckte Hectographenplatte kann man
alsdann von der Platte nach einander 60—100 Copien des Originals nehmen.

Dintenpulver erhält man entweder durch Eindicken der Gallus- oder Blauholzdinten oder durch trocknes Mischen von Galläpfel- bezw. Blauholzextrakt mit Gummi, Eisenvitriol, Kupfervitriol, Alaun bezw. Gummi und chromsaurem Kali. Wasserlösliche Anilinfarben, namentlich das sogen. Nigrosin mit Gummi gemischt können auch als Dintenpulver benutzt werden. Die Pulver geben mit Wasser angerührt sofort Schreibdinten.

Dintenstifte sind meistens aus wasserlöslichen Anilinfarben unter Zusatz von Graphit und Porzellanerde hergestellt, auf feuchtem Papier schreiben sie schön violett.

- 2. Zeichen-Dinte (Tusche) wird in Form von Täselchen oder Stangen in den Handel gebracht und zum Gebrauch mit Wasser angerieben, die vorzüglichste Sorte wird in China sabricirt. Sie besteht nach Jametat (8) aus einem Gemisch von seinpräparirtem Russ und einem Bindemittel. Der Russ wird durch Verbrennen von Erdöl oder verschiedenen Pflanzenölen gewonnen und soll als solcher den Geruch nach Moschus besitzen, weshalb nicht genügend seinem Russ ostmaß Moschus nachträglich zugesetzt wird. Auch ein Zusatz von Campher wird nach Anderen gegeben. Als Bindemittel dient gewöhnlicher Leim oder Hausenblase. Die Erfindung der Tusche wird aus die Zeit von 2697—2597 v. Chr. zurückgesührt.
- 3. Lithographische Dinten dienen dazu, die mit ihnen beschriebenen oder bedruckten Stellen eines lithographischen Steines vor der Aetzung mit verdünnten Säuren zu schützen, so dass die Schriftstellen nach der Aetzung des Steins etwas erhaben werden und nun die ganze Platte wie ein Cliché benutzt werden kann. Die Dinten bestehen aus einem mit Oel oder Talg angerührten Gemisch von Kienruss, Wachs, Harzen, Kautschuk, Schellack etc.

Autographische oder Ueberdruck-Dinte hat im Wesentlichen diesebe Zusammensetzung wie die lithographische Dinte; nur ihre Verwendungsweise ist verschieden. Die Schriftzüge werden wie gewöhnlich auf Papier geschrieben, von dem Papier auf den Stein und von diesem dann wieder auf Papier übertragen. Für besonders feine Ueberdrucke wird zum Beschreiben mit der autographischen Dinte ein durch Anstrich von Gelatine, dann von dünnem Starkekleister und zuletzt von Gummiguttlösung präparirtes, ungeleimtes Druckpapier verwendet. Für gewöhnlichen Ueberdruck genügt das übliche Schreibpapier.

- 4. Unauslöschliche oder Merkdinten dienen zum Zeichnen von Wäsche, weshalb sie in Wasser, Soda und Seifenlauge unlöslich sein müssen. Sie werden hauptsächlich erhalten durch Mischen von Gummilösung mit den leicht reductbaren Salzen der edlen Metalle wie Gold, Platin, Silber, meist jedoch des letzteren mit oder ohne Zusatz von Pigmenten und reducirenden Stoffen. Ausser diesen giebt es noch weniger wichtige Merkdinten, welche Indigo oder Anilinfarbstomenthalten. Besonders das aus Anilin mittelst vanadinsaurem Ammoniak auf dem Zeuge selbst erzeugte Anilinschwarz bildet eine dauerhafte Dinte dieser Art.
- 5. Druck- und Stempelfarben erhält man durch Mischen der schwarzen oder farbigen Pigmente (Russ, Carmin, Indigocarmin, Chromgelb etc.) mit Glycerin oder einem trocknenden Oele.
- 6. Sympathetische Dinten haben die Eigenschaft auf dem Schreibgrunde nach dem Eintrocknen nicht sichtbar zu sein, sondern erst beim Erwärmen oder beim Behandeln mit gewissen chemischen Reagentien hervorzutreten. Es gieht eine grosse Zahl hierhergehöriger Fiussigkeiten: z. B. Schriftzüge mit salpeter saurer Eisenoxyallosung werden mit Rhodankaliumlösung roth, solche mit Blutlaugensalzlosung geschrieben farben sich mit Eisenchlorid blau, solche mit Kobalt molution auf rosa Papier geschrieben werden beim Erwärmen dunkelblau etc. H. Schmitz (a) empliehlt Thonerdechlorat in Verbindung mit basischen Antlin

farben. Die älteste von Ovid erwähnte sympathetische Schrift wurde mit Milch hergestellt und durch Anblasen mit Russ sichtbar gemacht, da der Russ auf der eingetrockneten Milch, nicht aber auf dem glatten Schreibgrund haftete. — Alle sympathetischen Dinten können sichtbar gemacht werden, indem man das beschriebene Papier auf eine erhitzte Metallplatte drückt, bis es schwach gebräunt wird; im Uebrigen müssen behufs Nachweisung bestimmter sympathetischer Schriftzüge die speciellen farbenbildenden Reagentien zur Anwendung gebracht werden.

7. Dinten-Specialitäten werden fabricirt zum Beschreiben von Elfenbein, Holz, Leder, Metallen, Seide, Wolle, Glas etc., doch können dieselben hier nur erwähnt werden, es gehören hierher auch die in der Kalligraphie verwendeten Dinten mit Metallglanz, welche man durch Verreiben der in Blattform ausgeschlagenen oder zu Staub zermahlenen Metalle mit Gummiwasser erhält.

E. HERBST. C. ENGLER.

Diphenylverbindungen. Unter Diphenylverbindungen« sind sämmtliche Kohlenwasserstoffe beschrieben, welche das Radikal, Phenyl C₆H₅' zweimal in Kohlenstoffbindung enthalten.

Diphenyl,*) C₆H₅·C₆H₅. Der Kohlenwasserstoff, welcher in geringen Mengen im Steinkohlentheer (83) vorkommt, wurde zuerst durch Einwirkung von Natrium

^{*) 1)} FITTIC, Ann. 132, pag. 202 u. ff. 2) BERTHKI.OT, Ann. 142, pag. 252. 3) BRÖNNER, Ann. 151, pag. 50. 4) ANSCHÜTZ u. SCHULTZ, Ann. 196, pag. 48. 5) SCHMIDT u. SCHULTZ, Ann. 203, pag. 118 u. ff. 6) Smith, Ber. 12, pag. 722. 7) Schultz, Ann. 174, pag. 201 u. ff. 8, Kramers, Ann. 189, pag. 142. 9) PFANNKUCH, J. pr. Chem. [II] 6, pag. 106. 10) SCHMIDT u. Schultz, Ann. 207, pag. 338. 11) Ruoff, Ber. 9, pag. 1491. 12) Schultz, Schmidt u. STRASSER, Ann. 207, pag. 348 u. ff. 13) SCHMIDT u. SCHULTZ, Ann. 203, pag. 123. 13a) Dies., Ann. 207, pag. 320 u. ff. 14) LÜDDENS, Ber. 8, pag. 870. 14a) HÜBNER, Ann. 209, pag. 239 u. ff. 15. Losanitsch, Ber. 4. pag. 405. 16) Hofmann, Jahresber. 1862, pag. 344. 17) Zimmermann, Let. 13, pag. 1963. 18) OSTEN, Ber. 7, pag. 173. 19) ZININ, J. pr. Chem. 36, pag. 93; Ann. 85, 42 328; 137, pag. 376. 20) WALD, Ber. 10, pag. 137. 21) CLAUS u. RISLER, Ber. 14, pag. 86. 22. LAUBENHEIMER, Ber. 8, pag. 1625. 23) GABRIEL, Ber. 9, pag. 1407. 24) STRAKOSCH, Ber. 5, 4-g. 236. 25) MICHLER u. PATINSON, Ber. 14, pag. 2161; 17, pag. 115. 26) ZIMMERMANN, Ber. 13, 148. 1860. 27) WALD, Ber. 10, pag. 137. 28) GRIESS, Jahresber. 1864, pag. 435; 1866, pag. 461. 29, ENGELHARDT u. LATSCHINOW, Z. Chem. 1871, pag. 260; BEILSTEIN, pag. 1237. 30) GABRIEL #d Deutsch, Ber. 13, pag. 386. 31) Fittig, Ann. 132, pag. 209. 32) Gabriel und Dam-'ElGis, Ber. 13, pag. 1408. 33) GRIESS, Ber. 14, pag. 300. 34) LUDDENS, Ann. 209, pag. 348. 35 Ders., Ann. 207, pag. 347 u. 351. 36) LATSCHINOW, BEILSTEIN'S Handbuch, pag. 1312 - 1313. 37) BARTH, Ann. 156, pag. 93; BARTH u. SCHREDER, Ber. 11, pag. 1332; J. pr. 1 bem. 19, pag. 22. 38) SCHMIDT u. SCHULTZ, Ann. 207, pag. 334-48. 39) MAGATI, Ber. 13, Pag. 224. 40) SCHULTZ, SCHMIDT u. STRASSER, Ann. 207, pag. 357-360. 41) LINKE, J. pr. (hem. 8, pag. 44. 42) Herzig, Ber. 13, pag. 2234. 43) Barth u. Schreder, Ber. 11, pag. 1336. 44 MÖHLAU, J. pr. Chem. 19, pag. 381. 45) BARTH u. SCHREDER, Ber. 12, pag. 503. 46) BENE-URT. Wien. Monatsh. I, pag. 349. 47) SCHREDER, Ber. 5, pag. 572. 48) LIEBERMANN, Ann. 169, 145. 221 u. ff. 49) EWALD, Ber. 11, pag. 1623. 50) FISEHER, Ber. 8, pag. 158. 51) HOFMANN, Ber. 11, pag. 801-8:2. 52) LIEBERMANN u. BURG, Ber. 9, pag. 1887. 53) HOFMANN, Ber. 11, 74g 329. 54) BARTH u. GOLDSCHMIDT, Ber. 12, pag. 1237. 55) BARBIER, Ber. 7, pag. 1548. 56, CARNELLEY, Jahresber. 1876, pag. 419. 57) Ders., Jahresber. 1880, pag. 441. 58) ZINKE, Ber. 4, pag. 396. 59) LONGUINE, Ber. 4, pag. 514. 60) CARNELLEY, Jahresber. 1877, pag. 384. ⁵¹ SCHULTZ, Ber. 17, pag. 463. 62) GOLDSCHMIDT, Ber. 11, pag. 1624. 63) MELMS, Ber. 3, Fe. 554. 64) JACOBSEN 14, pag. 2112. 65) OLIVERI, Ber. 15, pag. 1577. 66) SCHMITZ, Ann. 193, pag. 120. 67) SCHMIDT u. SCHULTZ, Ann. 203, pag. 131. 68) SCHULTZ, Ann. 174, 44. 213. 69) DOEBNER, Ann. 172, pag. 109. 70) FITTIG u. OSTERMAYER, Ann. 166, pag. 361.

auf Brombenzol (1) dargestellt. Er entsteht ausserdem neben anderen Produkten beim Erhitzen von benzoesauren Salzen (3) oder von Phtalsäureanhydrid (4) mit Kalk, ferner beim Durchleiten von Benzol (2) durch ein glühendes Rohr.

Zur Darstellung (5) wird ein eisernes Rohr in einem schief gestellten Hofmann'schen Gasofen erhitzt. Am oberen Ende des Rohres befindet sich ein Scheidetrichter, aus welchem alle 3 Sekunden ein Tropfen Benzol in das Rohr fällt. Das andere Ende des Rohres mündet in eine auf dem Wasserbade befindliche Vorlage, aus deren Tubulus ein Glasrohr in einen nach abwärts gerichteten Kühler führt. Ausbeute 50—60 g des Benzols. Auch Durchleiten von Benzol mit Zinntetrachlorid (6) ist empfohlen worden.

Das Diphenyl (7) krystallisirt aus Alkohol in glänzenden, monoklinen (5) Blättern, welche bei 70.5° schmelzen. Es siedet bei 254°. Wenig löslich in kaltem Alkohol und Aether, leicht in heissem. Durch Chromsäure wird es in essigsaurer Lösung zu Benzoesäure oxydirt.

Chlordiphenyle. Durch direktes Chloriren von Diphenyl bei Gegenwart von Antimonpentachlorid entsteht o- und p-Chlordiphenyl neben Dichlordiphenyl. Durch anhaltendes Chloriren bei Gegenwart von Jod wird Perchlordiphenyl gebildet.

Chlordiphenyl, C₆H₅C₆H₄Cl, o-Chlordiphenyl (8). Monokline, bei 34° schmelzende Pyramiden. Siedep. 267—268°.

p-Chlordiphenyl (7, 8). Dünne, bei 75.5° schmelzende Blättchen. Siedepunkt 282°.

m-Chlordiphenyl (9) soll bei 89° schmelzen.

p-Dichlordiphenyl (8), C₆H₄ClC₆H₄Cl, auch aus Benzidin und Dipheno! (10) neben Pentachlordiphenyl entstehend. Bildet bei 148° schmelzende Nadeln. Siedep. 315°.

Pentachlordiphenyl (10), $C_{12}H_5Cl_5$. Seideglänzende, bei 179° schmelzende Nadeln. Es siedet oberhalb 360°.

Perchlordiphenyl (11), C₆Cl₅·C₆Cl₅. Glänzende, bei 270° noch nicht schmelzende Körner.

Diphenyldodekachlorid (93), C₁₂H₁₀Cl₁₂. Durch längeres Einleiten von Chlor in Benzol entsteht eine in diamantglänzenden, regulären Octaedem krystallisirende Substanz, welche vielleicht als obiges Diphenylderivat anzusprechen ist.

Bromdiphenyle. Durch Bromiren von Diphenyl, gelöst in Schweselkohlenstoff, entsteht p-Brom- und Dibromdiphenyl.

o-Bromdiphenyl (12), C₆H₅C₆H₄Br, aus o-Amidodiphenyl dargestellt, is ein bei 296—298° siedendes Oel. Riecht den Orangen ähnlich.

⁷¹⁾ FITTIG U. SCHMITZ, Ann. 193, pag. 115. 72) ANSCHÜTZ U. SCHULTZ, Ann. 196, pag. 47 u. £ 73) SCHULTZ, Ann. 203, pag. 95 u. ff. 74) FITTIG U. HUMMEL, Ann. 193, pag. 128. 75) GRAIM U. MENSCHING, Ber. 13, pag. 1302. 76) OSTERMAYER, Ber. 7, pag. 1091. 77) SCHULTZ, Ann. 196 pag. 18 u. ff. 78) Ders., Ann. 203, pag. 105 u. ff. 79) GRIESS, Ber. 7, pag. 1609. 80) FITTIC U. GEBHARD, Ann. 193, pag. 155. 81) FITTIG U. LIEPMANN, Ann. 200, pag. 9. 82) SCHULTZ BER. 17, pag. 463. 83) SCHULZE, BER. 17, pag. 1203. 84) FRIEDEL U. CRAFTS, BER. 17, pag. 228 85) JULIUS, BER. 17 [R], pag. 287. 86) FOCK, Jahresber. 1882, pag. 467. 87) CLAUS U. RISLER BER. 14, pag. 86. 88) STERN, BER. 17, pag. 379; BANDROWSKI, BER. 17, pag. 1181. 89) WERLS U. SÖLLSCHER, BER. 16, pag. 884. 90) DOERNER, BER. 9, pag. 271. 91) BARTH U. SCHREDER WIEN. MONAISS. 5, pag. 589. 92) BENEDIKT U. JULIUS, WIEN. MONAISS. 5, pag. 177; BER. 17, R. pag. 285. 93) SCHÜPPHAUS, BER. 17, pag. 2256. 94) WILL U. ALBRECHT, BER. 17, pag. 2105. 95) BARTH U. SCHREDER, BER. 16, pag. 419. 96) STRASBURGER, BER. 16, pag. 2347. 97) CLAUS U. HEMMAN, BER. 16, pag. 1759. 98) Jahresber. 1882, pag. 722.

- p-Bromdiphenyl. Lamellen, welche bei 89° schmelzen. Siedep. 310°.
- p-Dibromdiphenyl (1), C₆H₄Br·C₆H₄Br, auch aus Benzidin dargestellt, krystallisirt in dünnen, monoklinen (13) Prismen, welche bei 164° schmelzen. Siedep. 360°.
- p-Dijoddiphenyl, $C_6H_4J\cdot C_6H_4J$, aus Benzidin dargestellt, bildet kleine, bei 202° schmelzende Krystalle.

Nitrodiphenyle. Nitrodiphenyl, C₆H₅·C₆H₄NO₂. Die o- und p-Verbindung entstehen durch Nitriren von Diphenyl.

Zu ihrer Darstellung (14) werden 15 Grm. Diphenyl mit 60 Grm. Eisessig erwärmt, die auf 60° abgekühlte Lösung mit einem Gemisch von 48 Grm. rauchender Salpetersäure und 48 Grm. Eisessig versetzt. Die p-Verbindung krystallisirt zuerst aus, während die o-Verbindung sich in den letzten Mutterlaugen findet.

- o-Nitro diphenyl (12, 14, 14a) krystallisirt aus Alkohol in dünnen Blättern oder dicken Tafeln, welche bei 37° schmelzen und dem rhombischen System (86) angehören. Siedep. 320°.
- p-Nitrodiphenyl krystallisirt aus heissem Alkohol in langen, bei 113° schmelzenden Nadeln. Siedep. 340°. Liefert bei der Oxydation p-Nitrobenzoesinge
 - m-Nitrodiphenyl (7, 9) soll bei 86° resp. 157° schmelzen.

Dinitrodiphenyl (7), C₁₂H₈(NO₂)₂. Werden 3 Thle. Diphenyl mit 6 Thln. concentrater Salpetersäure (1.45 spec. Gew.) und 1 Thle. concentrater Schwefelsäure übergossen und gekocht, so entstehen zwei isomere Dinitroderivate, von denen die p-Verbindung am schwersten in Alkohol löslich ist.

p-Dinitrodiphenyl krystallisirt aus siedendem Alkohol in farblosen, bei 233° schmelzenden Nadeln.

o-p-Dinitrodiphenyl (12) bildet gelblich gefärbte, monokline (86) Nadeln, welche bei 93.5° schmelzen.

Tetranitro diphenyl (15), C₁₂H₆(NO₂)₄, aus Diphenyl und Salpeterschweselsäure gewonnen, ist amorph. Schmp. 140°.

Chlornitro- (10) und Bromnitrodiphenyle (7) entstehen durch Behandlung der Halogenverbindungen mit rauchender Salpetersäure. p-Bromdiphenyl liefert ein bei 173° schmelzendes p-p-Bromnitrodiphenyl und ein bei 65° schmelzendes p-Brom-o-Nitrodiphenyl.

Amidodiphenyle. Amidodiphenyl, C₆H₅C₆H₄NH₂. Die o- und p-Verbindung werden durch Reduction der betreffenden Nitroderivate mit Zinn und Eisessig resp. Salzsäure erhalten.

o-Amidodiphenyl (14, 14a). Bei 44-45° schmelzende Base. Durch Behandlung des o-Nitrodiphenyls mit Zinn und Salzsäure entsteht ein bei 48° schmelzendes Amidochlordiphenyl.

p-Amidodiphenyl (7, 14a), Xenylamin, findet sich in den hochsiedenden Oelen (16), welche bei der Anilinfabrikation erhalten werden. Glänzende, bei 149° schmelzende Blättchen.

Das schwefelsaure Salz, $(C_{12}H_3NH_2)_2SO_4H_2$, ist sehr schwer löslich in Wasser. Durch Einwirkung von Jodäthyl entsteht das in langen, unter 100° schmelzenden Nadeln krystallisirende Diäthyl-p-Amidodiphenyl (16), welches mit Jodmethyl ein Ammoniumsalz bildet. Die Derivate des p-Amidodiphenyls mit Säureradikalen krystallisiren meistentheils gut.

Formylamidodiphenyl (17), C₆H₅C₆H₄NHCOH. Mikroskopische, bei 172° schmel-

Acetylamidodiphenyl (14a, 18), C₆H₅C₆H₄NHCOCH₃. Glänzende Nadeln. Schmelz-punkt 167°.

Benzoylamidodiphenyl (14a, 17), C₆H₅C₆H₄NHCOC₆H₅. Schmp. 226°. Die durch Salpetersäure entstehende Nitroverbindung geht durch Reductionsmittel in ein Amidin über.

Diphenylurethan (17), C₆H₅C₆H₄NHCOOC₂H₅, bildet bei 1 10° schmelzende Nädelchen und geht durch Destillation mit Phosphorsäureanhydrid in Diphenylcyanat über, welches kleine Nadeln bildet. Das Diphenylsenföl, C₆H₅C₆H₄NCS, aus dem Diphenylthioharnstoff dargestellt, krystallisirt in weissen, bei 58° schmelzenden Nadeln.

Nitroamidodiphenyle (7), C₆H₄NO₂C₆H₄NH₂, entstehen durch Reduction der entsprechenden Dinitroverbindungen mit Schwefelammonium. p-Nitroamidodiphenyl bildet rothe, bei 198° schmelzende Nadeln. o-Nitro-p-Amidodiphenyl rothe, bei 97—98° schmelzende monokline Säulen (86). Letzteres liefert gut krystallisirende Salze.

Diamidodiphenyle, C₆H₄NH₂·C₆H₄NH₂. Es existiren zwei isomere Verbindungen, welche durch Reduction der entsprechenden Dinitrodiphenyle erhalten werden.

p-Diamidodiphenyl, Benzidin. Dasselbe entsteht neben Diphenylin durch Einwirkung von Säuren auf Hydrazobenzol (19) und dementsprechend auch aus Azobenzol (19) und Azoxybenzol (19).

$$C_6H_5NH - NHC_6H_5 = NH_9 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4NH_9$$
.

Als Ausgangspunkt zur Darstellung beider Basen dient das Azobenzol (13a). 70 Grm. desselben, in heissem Alkohol gelöst, werden am Rückflusskühler allmählich mit einer Lösung von 53 Grm. Zinn in concentrirter Salzsäure versetzt. Die Reactionsmasse wird durch Destillation vom Alkohol befreit, mit Schwefelsäure versetzt und filtrirt. Das auf dem Filter bleibende schwerlösliche Benzidinsalz wird durch Waschen mit Wasser gereinigt und durch Ammoniak zerlegt. Das Filtrat vom Benzidin wird mit Kalilauge zersetzt und die mit Aether extrahitte Base durch fractionirte Destillation in Anilin und das oberhalb 360° siedende Diphenylin gespakten.

Die Base krystallisirt in glänzenden, bei 122° schmelzenden (20) Blättchen. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in heissem, in Alkohol und Aether. Durch Braunstein und Schwefelsäure wird sie zu Chinon oxydirt.

Die Salze krystallisiren gut. Das Chlorhydrat, $C_{12}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$, wird durch Wasser in das basische Salz, $C_{12}H_{12}N_2 \cdot HCl$, umgewandelt. Das Chromat (85), $C_{12}H_2(NH_2)_2H_3(CrO_4$, ist ein schwer löslicher, tief blauer Niederschlag.

Substitutionsprodukte des Benzidins entstehen durch Einwirkung von Halogenen (21) auf die freie Base und durch Umwandlung von substituirtem Dinitrodiphenylen oder von substituirtem Hydrazobenzolen. Säurederivate (89) des Benzidins werden ebenfalls durch Einwirkung von Säuren resp. Säurechloriden auf Hydrazobenzol dargestellt.

m-Dichlorbenzidin (22, 82), C₅H₃ClNH₃·C₆H₃ClNH₃, krystallisirt in flachen, bei 163° schmelzenden Prismen.

p-Dichlorbenzidin (82), C₁₂H₆Cl₂(NH₂)₂, krystallisirt in glänzenden, dem Benzidin ähnlichen Blättchen. Schmp 60°.

m-Dibrombenzidin (23), C₆H₃BrNH₂·C₆H₃BrNH₂, bildet rhombische, bei 151·5—152° schmelzende Blättchen.

p-Dibrombenzidin (82), C₁₂H₆Br₂(NH₂)₂, krystallisirt in röthlichen, bei 106° schmelzenden Schuppen. Ein bei 83° schmelzendes Dibrombenzidin entsteht durch Reduction von Dibromdinitrodiphenyl.

Tetrabrombenzidin (86), C12H4Br4(NH2)2. Feine Nadeln. Schmp. 284-286°.

Dinitrobenzidin (24), C₁₂H₆(NO₂)₂(NH₂)₃. Mikroskopische Krystalle, bei 300° noch nicht schmelzend.

Tetramethylbenzidin (25), C₆H₄N(CH₃)₃·C₆H₄N(CH₃)₃, entsteht durch Erhitzen von Dimethylanilin mit concentrirter Schwefelsäure und durch Einwirkung von Jodmethyl auf Bensidum methylalkoholischer Lösung. Farblose, bei 195° schmelzende Krystalle.

Dinthylbenzidin, C12H6(NHC2H5)2, ist ein bei 85° schmelzendes Produkt.

Teträthylbenzidin (25), $C_6H_4N(C_2H_5)_2C_6H_4N(C_2H_5)_2$, analog der Methylverbindung erhalten, bildet weisse, bei 85° schmelzende Nadeln. Es vereinigt sich mit 2 Mol. Jodmethyl zu einer Ammoniumbase.

Acetylbenzidin (13a), C₆H₄NH₂C₆H₄NHCOCH₃. Lange, bei 199° schmelzende Nadeln.

Diacetylbenzidin (24), C₁₂H₈(NHCOCH₃)₂. Schwer lösliche, bei 317° schmelzende Nadeln.

Mit Oxalsäure, Harnstoff, Pthalsäure und Aldehyden sind analoge Verbindungen dargestellt worden.

o-p-Diamidodiphenyl (12), Diphenylin, C₆H₄NH₂·C₆H₄NH₂, krystallisirt aus wässrigem Alkohol in langen, bei 45° schmelzenden Nadeln Es siedet unzersetzt bei 363°. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether.

Das salzsaure Salz, $C_{12}H_{12}N_2 \cdot 2HCl$, bildet Blättchen. Das schwefelsaure Salz, $C_{12}H_{12}N_2 \cdot H_2SO_4$, bildet in Wasser leicht lösliche Prismen.

Diacetyldiphenylin, C₁₃H₈(NHCOCH₃)₂, krystallisirt in Nadeln. Schmp. 202°.

p-Azoxydiphenyl (26), (C₆H₅·C₆H₄N)₂O, durch Kochen von p-Nitrodiphenyl mit alkoholischem Kali dargestellt, krystallisirt aus Eisessig in gelblichen, bei 205° schmelzenden Schuppen.

p-Dinitroazoxydiphenyl (27), [C₆H₄(NO₂)·C₆H₄N]₂O, durch Einwirkung von Natriumamalgam auf p-Dinitrodiphenyl erhalten, scheidet sich aus siedendem Anilin als ziegelrothes, krystallinisches Pulver ab, welches bei 255° schmilzt.

p-Azodiphenyl (26), $(C_6H_5 \cdot C_6H_4)_2N_2$, wird am besten durch Oxydation von Hydrazodiphenyl mit Eisenchlorid dargestellt und krystallisirt aus Benzol in orangerothen Plättchen, welche bei 249—250° schmelzen. Als Dinitroazodiphenyl (27) ist vielleicht ein durch Natriumamalgam aus o-p-Dinitrodiphenyl dargestelltes Reductionsprodukt anzusehen. Gelbes, bei 187° schmelzendes Pulver.

p-Hydrazodiphenyl (26), $(C_6H_5\cdot C_6H_4)_2(NH)_2$, entsteht durch Erhitzen von Azoxydiphenyl mit alkoholischem Schwefelammonium auf 100°. Krystallisirt aus Alkohol in atlasglänzenden, bei 247° schmelzenden Plättchen.

Tetrazodiphenylnitrat (28), $C_{12}H_8N_2\cdot N_2(NO_3)_2$, wird durch Behandlung von salpetersaurem Benzidin mit salpetriger Säure dargestellt, und bildet gelblichweisse, in Wasser leicht, in Alkohol schwer, in Aether nicht lösliche Nadeln. Es liefert beim Kochen mit Wasser γ -Diphenol.

Das schwefelsaure Salz bildet weisse Nadeln, das Perbromid, $C_{12}H_8N_4Br_6$, orangegelbe Krystalle. Letzteres wird durch wässriges Ammoniak in Tetrazodiphenylimid, $C_{12}H_8N_6$, übergeführt. Gelbliche, explosive Blättchen.

Diphenylsulfonsäure (29), C₆H₅C₅H₄SO₃H. Zur Darstellung wird 1 Thl. Diphenyl mit 3 Thln. concentrirter Schwefelsäure einige Zeit auf 100° erwärmt, und die wässrige Lösung des Produktes mit Kupferoxyd gekocht. Beim Erkalten krystallisirt das Kupfersalz der Monosulfosäure aus, während leicht lösliches disulfosaures Kupfer in der Mutterlauge zurückbleibt. Freie Säure nicht bekannt. Die Salze krystallisiren meistens gut.

Der Aethyläther (30), C₆H₅·C₆H₄SO₃C₂H₅, aus dem Silbersalz und Jodäthyl dargestellt, bildet farblose, bei 73—74° schmelzende Nadeln. Diphenylsulfonsäurechlorid (30), C₆H₃C₆H₄SO₂Cl, krystallisirt aus Eisessig in gelb gefärbten, bei 115° schmelzenden Krystallen, Dasselbe liefert durch Reduction mit Zinn und Salzsäure das

Diphenylsulfhydrat (30), $C_6H_5C_6H_4SH$, welches eine weisse, bei 110—111° schmelzende Masse bildet. Die Bleiverbindung desselben giebt bei der trocknen Destillation Diphenylsulfid, $(C_6H_5C_6H_4)_2S$, in glänzenden, bei 171—172° schmelzenden Blättern krystallisirend, welches durch Oxydation in Diphenylsulfon, $(C_6H_5C_6H_4)_2SO_2$, übergeführt wird.

p-Diphenyldisulfonsäure (29, 31), C₆H₄·C₆H₄(SO₃H)₂, entsteht durch Auflösen von Diphenyl in heisser Schwefelsäure und bildet lange, prismatische,

bei 72.5° schmelzende Krystalle, welche an der Luft zerfliessen. Durch Schmelzen mit Kali entsteht p-Diphenol. Die sehr beständigen Salze sind krystallinisch. Das Kaliumsalz giebt beim Erhitzen mit Chlorcalcium einen krystallinischen Niederschlag, schwer löslich, selbst in siedendem Wasser.

Das Chlorid (30), C₁₂H₈(SO₂Cl)₂, krystallisirt in glasglänzenden Prismen. Es schmikt bei 203° unter Bräunung. Durch Salpeterschwefelsäure wird es in ein Nitroprodukt übergeführt (32). Durch Reduction mit Zinn und Salzsäure wird es in

Diphenyldisulfhydrat (30), C₁₂H₈(SH)₂, umgewandelt, welches aus siedendem Alkohol in farblosen, bei 176° schmelzenden Blättchen krystallisirt.

Diamidodiphenylsulfonsäure (33), C₁₂H₆(NH₂)₂·(SO₃H)₂. Durch Erhitzen von Benzidin mit rauchender Schwefelsäure auf 107° erhalten, krystallisirt in kleinen, weissen, vierseitiges Blättchen. Schwer löslich, selbst in kochendem Wasser und in Alkohol, fast unlöslich in Aether.

Oxydiphenyle, C₆H₅C₆H₄OH. p-Oxydiphenyl (34) wird durch Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf schwefelsaures p-Amidodiphenyl gewonnen. Es bildet dünne, farblose, bei 151—152° schmelzende Blättchen. Mit Wasserdampf sehr leicht flüchtig. Leicht in Wasser und Alkohol löslich.

Nitro- und Amidoderivate des p-Oxydiphenyls sind aus Amidonitrodiphenylen durch Einwirkung von salpetriger Säure dargestellt worden.

Oxydiphenyl (36) entsteht durch Schmelzen von diphenylsulfosaurem Kali mit Aetzkali und krystallisirt aus Alkohol in seideglänzenden Nadeln oder Blättchen. Schmp. 164—165°. Siedep. 305—308°. Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdämpfen. Leicht löslich in Alkohol und Aether. Die Benzoylverbindung schmilkt bei 152°. Beim Erwärmen mit concentrirter Schwefelsäure entsteht Oxydiphenylmono- und Disulfonsäure.

Dioxydiphenyl, Diphenol, C₆H₄OH·C₆H₄OH, ist in vier Modificationen bekannt.

α-Diphenol (37) entsteht neben β-Diphenol, welches in geringerer Menge gebildet wird, und neben Salicylsäure, Oxybenzoesäure etc. beim Schmelzen von Phenol mit Kali. Es ist in Wasser leichter löslich als die β-Verbindung, wodurch die Trennung bewirkt wird. Lange, weisse Nadeln, welche bei 123° schmelzen. Ziemlich leicht in heissem Wasser löslich, schwer in kaltem, leicht in Alkohol. Eisenchlorid färbt die wässrige Lösung blau.

Der Dimethyläther, $C_6H_4(OCH_3)\cdot C_6H_4(OCO_3)$, siedet zwischen 310 und 320°. Durch Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure entsteht α -Diphenolsulfonsäure.

β-Diphenol (37) bildet kleine, flimmernde Blättchen, welche bei 190° schmelzen. Die wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid hellgrün gefärbt.

Der Dimethyläther krystallisirt.

γ-Diphenol (38). p-Dioxydiphenyl entsteht durch Schmelzen von Diphenyldisulfonsäure mit Aetzkali, durch Kochen von Tetrazodiphenylsulfat mit Wasser
und durch Destillation von Dioxyphenylbenzoesäure mit Kalk. Es krystallisirt aus
Alkohol in weissen, glänzenden Blättchen oder Nadeln, welche bei 272° schmelzen.
Siedepunkt oberhalb 360°. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und
Aether. In concentrirter Schwefelsäure, welche eine Spur Untersalpetersäure
enthält, ist es mit blauer Farbe löslich.

Diacetyl-γ-Diphenol, bildet bei 159-160° schmelzende Nadeln. Durch Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure entsteht Diphenoldisulfosäure; Tri- und Tetraphenolsulfosäure werden durch Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Tetrazodiphenylsulfat erhalten. Chlor und Brom führen das in Eisessig gelöste γ-Diphenol in Tetrachlor- und Tetrabrom-diphenol (39) über, von denen ersteres bei 233°, letzteres bei 264° schmelzende Krystalle bildet Beide werden in Eisessiglösung durch rauchende Salpetersäure in chinonartige Körper umgewandelt

8-Diphenol, o-p-Dioxydiphenyl (40). Dasselbe wird durch Einwirkung von salpetriger Säure auf Diphenylin (40), und durch Schmelzen von o- resp. p-Phenolsulfosäure (41, 42) mit Kali dargestellt. Es krystallisirt in weissen, bei 261° schmelzenden Nadeln oder Prismen, welche dem monoklinen System angehören. Siedep. 342°. In kochendem Wasser wenig, leicht löslich in Alkohol und Aether.

Diacetyl-8-Diphenol bildet bei 940 schmelzende Blätter.

o-Diamidodiphenetol(44), C₆H₃(OC₂H₅)NH₂·C₆H₃(OC₂H₅)NH₂, durch Einwirkung von Zinnchlorür auf Hydrazophenetol dargestellt, bildet farblose Nadeln oder Blättchen, welche bei 117° schmelzen. In kaltem Wasser fast unlöslich, leicht in Alkohol, Aether und Chloroform. Die Salze krystallisiren meist gut.

Perchlordiphenol (89), C₆Cl₄OH·C₆Cl₄OH, wird durch Erhitzen von Perchlordiphenyl mit alkoholischem Natronhydrat auf 140—160° erhalten, und krystallisirt aus Benzol in dicken, quadratischen Tafeln, welche bei 233·5—234·5° schmelzen. Leicht löslich in Ammoniak und in Alkalien.

Dimethyläther, $C_6Cl_4OCH_3 \cdot C_6Cl_4OCH_3$, krystallisirt aus Alkohol in weissen, bei 226^0 schmelzenden Nadeln.

Diacetat, C₁₂Cl₈(OCOCH₈)₂, wird aus Alkohol in spiessigen Krystallen abgeschieden, welche bei 193—194° schmelzen.

Tetraoxydiphenyl, C₁₂H₆(OH)₄, existirt in drei Modificationen.

Dibrenzcatechin (43), $C_6H_3(OH)_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$, durch Einwirkung von schmelzendem Kali auf α -Diphenoldisulfosäure dargestellt, bildet ein leicht zersetzbares, krystallinisches Produkt. Schmp. 84°. Die wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid hellgrau, durch Zusatz von verdünnter Soda dunkelblau, dann violett und endlich roth gefärbt.

Diresorcin (45, 46, 92), $C_6H_3(OH)_2 \cdot C_6H_3(OH)_2 + 2H_2O$, entsteht in geringen Mengen beim Schmelzen von Resorcin mit Natron und bildet lange Nadeln, welche bei 310° schmelzen. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, weniger in kaltem. Die Lösung wird durch Eisenchlorid intensiv blau gefärbt. Durch Einwirkung von Brom auf die ätherische Lösung entsteht Hexabromdiresorcin, welches ein bei 259° schmelzendes Tetracetylderivat liesert. Durch Reduction von Tribromresochinon (46), $C_6HBr_3O_2$, ist ein Tetrabromdiresorcin erhalten worden, dessen Tetracetylderivat bei 195° schmilzt.

Dihydrochinon (91), $C_6H_3(OH)_2 \cdot C_6H_3(OH)_2$, entsteht neben andern Produkten (&Hexaoxydiphenyl und Oxyhydrochinon) beim Schmelzen von Hydrochinon mit Natron und krystallisirt aus Wasser in farblosen, verwachsenen Blättchen, welche bei 237° unter Bräunung schmelzen. Der Geschmack ist rein süss. Bei vorsichtigem Zusatz von verdünntem Eisenchlorid zu der verdünnten wässrigen Lösung des Dihydrochinons wird Dichinhydron, $C_{12}H_8O_4$ resp. $C_{24}H_{16}O_8$, in Form von blauviolett, bisweilen grünlich schillernden Nädelchen abgeschieden. Durch Einwirkung von überschüssigem Eisenchlorid wird Dichinon, $C_{12}H_6O_4$, erhalten, welches in strohgelben, bei 186—187° schmelzenden Nadeln krystallisirt.

Sappanin (47), $C_{12}H_6(OH)_4 + 2H_2O$, entsteht neben Rersorcin und Brenzcatechin beim Schmelzen des Sappaholzextractes mit Kali. Es krystallisirt aus heissem Wasser in grossen Blättern, welche bei 100° das Krystallwasser verlieren und bei höherer Temperatur fast unzersetzt destilliren. Die wässrige Lösung wird durch Eisenchlorid kirschroth gefärbt. Durch Behandlung mit Salpetersäure wird es in Trinitroresorcin, durch Erhitzen mit Zinkstaub in Diphenyl übergeführt.

Hexaoxydiphenyl, C₁₂H₄(OH)₆, existirt in vier isomeren Modificationen.

 α -Hexaoxydiphenyl (48), $C_6H_2(OH)_3 \cdot C_6H_2(OH)_3$. Zur Darstellung wird sein Tetramethyläther, das Hydrocörulignon (2 Grm.) mit dem sechsfachen Volumen Salssäure zwei Stunden auf $180-200^\circ$ erhitzt, das krystallinische Produkt abfiltrirt und aus wenig heissem Wasser umkrystallisirt. Die Mutterlaugen können durch Schütteln mit Aether von dem gelöst bleibenden befreit werden.

Es bildet silberglänzende Blättchen, welche in Wasser ziemlich, in Alkohol leicht löslich sind. Von überschüssigem Alkali wird es mit prachtvoll blauvioletter Farbe aufgenommen. Das Acetylderivat schmilzt bei 145°.

Tetramethylhexaoxydiphenyl, Hydrocörulignon (48), C₁₉H₄(OH)₃ (OCH₃)₄. Dasselbe wird durch Einwirkung von Schweselwasserstoff auf Cörulignon, welches in siedendem Wasser suspendirt ist, oder durch Kochen desselben mit Zinkstaub und Salzsäure und mehrsaches Umkrystallisiren des erhaltenen Produktes aus siedendem Alkohol dargestellt. Rhombische Prismen, welche gegen 190° schmelzen. Es ist in kaltem Wasser und Aether wenig löslich, 'leichter in Benzol und Alkohol. Durch Oxydationsmittel wird es leicht in Cörulignon umgewandelt. Es löst sich in Alkalien und bildet gelb gesärbte Salze (49). Durch concentrirte Schweselsäure (50) wird es in einen kohlenstossärmeren Körper, vielleicht Trimethylhexaoxydiphenyl, übergesührt.

Das Diacetylderivat schmilzt bei 217-225°.

Hexamethylhexaoxydiphenyl (49), C₁₂H₄(OCH₃)₆. Durch Erhitzen von Hydrocörulignonkalium mit methylschwefelsaurem Kali dargestellt, bildet seideglänzende, bei 126° schmelzende Nadeln.

Teträthylhexaoxydiphenyl (51), C₁₂H₄(OH)₂(OC₂H₅)₄. Durch Behandlung einer alkoholischen Lösung von Aethylcörulignon mit schwefliger Säure dargestellt, wird aus verdünntem Alkohol in weissen, bei 176° schmelzenden Krystallen abgeschieden.

Tetraoxydiphenochinon (52), C₁₂H₄(OH)₄O₂, entsteht durch Behandlung einer wässrigen Lösung von Hexaoxydiphenyl mit alkoholischer Jodlösung:

$$C_{12}H_4(OH)_6 + 2J = C_{12}H_4(OH)_4O_2 + 2JH.$$

Mikroskopische, blaue Nädelchen, welche in Alkalien mit prachtvoll blauer Farbe löslich sind. Di- und Trimethyläther des Tetraoxydiphenochinons entstehen durch Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure auf Cörulignon.

Tetraoxydiphenochinontetramethyläther, Cörulignon, Cedriret (48, 53), $C_6H_2(OCH_3)_2O_2$. Die Verbindung entsteht durch Oxydation von Pyrogallussäuredimethyläther (53):

gallussäuredimethyläther (53):
$$2C_6H_3OH^{(OCH_3)_2} + O = H_2O + \frac{C_6H_2(OCH_3)_9}{C_6H_3(OCH_3)_9}O_2.$$

Die Umwandlung wird durch Chlor, Brom, Jod, Salpetersäure, Eisenchlorid bewirkt, am besten jedoch durch Behandlung des in Eisessig gelösten Aethers mit Kaliumbichromat. Da der Pyrogallussäuredimethyläther ein Bestandtheil der aus Buchenholz oder Birkenholz dargestellten rohen Essigsäure ist, so kann das Cörulignon durch direkte Oxydation dieser Säure mit Kaliumbichromat dargestellt werden. Zur Reinigung wird es bei 30° in Phenol gelöst und die filtrite Lösung mit Alkohol gefällt. Cörulignon bildet stahlblaue Nadeln, welche im durchfallenden Lichte dunkelrothbraun erscheinen. Es ist unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. In concentrirter Schwefelsäure ist es mit kornblumenblauer Farbe löslich; es entstehen dabei methylärmere Verbindungen. Durch concentrirte Chromsäurelösung und concentrirte Salpetersäure wird es zerstört,

in letzterem Falle unter Bildung von Oxalsäure. Auch Alkalien wirken zersetzend ein. Reductionsmittel liefern Hydrocörulignon.

Tetraoxydiphenochinontetraäthyläther (51), $C_{12}H_4(OC_2H_5)_4\cdot O_2$, durch Oxydation von Pyrogallussäurediäthyläther mit Eisessig und Kaliumbichromat dargestellt, bildet goldgrüne Prismen, welche in durchfallendem Lichte carmoisinroth erscheinen. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser und Aether. In concentrirter Schwefelsäure mit blauer Farbe löslich.

β-Hexaoxydiphenyl (54), C₁₂H₄(OH)₆, wird durch Schmelzen von Ellagsäure, C₁₄H₆O₈, mit überschüssigem Aetzkali dargestellt und der angesäuerten Schmelze mit Aether entzogen. Es krystallisirt aus Wasser in schwach grau gefärbten Nadeln, wird beim Erhitzen gegen 250° schwarz und schmilzt bei höherer Temperatur. Ziemlich leicht löslich in heissem Wasser und Alkohol, schwer in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff. Die wässrige Lösung wird durch Aetzkali zuerst blauviolett, dann blutroth und endlich gelbbraun gefärbt. Beim Erhitzen mit Zinkstaub wird Diphenyl gebildet. Das Acetylderivat bildet harte, bei 170° schmelzende Prismen.

γ-Hexaoxydiphenyl (54), C₁₂H₄(OH)₆, entsteht neben dem vorigen, beim Schmelzen von Ellagsäure mit Aetznatron, und wird auch durch Behandlung der Ellagsäure mit Natriumamalgam erhalten. Es krystallisirt aus kochendem Wasser in glänzenden, farblosen Nadeln, welche an der Luft bald grau werden. Auf 230° erhitzt wird es schwarz. In Wasser schwerer löslich als die β-Verbindung, ziemlich leicht in Alkohol löslich, wenig in Aether und Benzol. Die Lösung wird durch Kali blutroth, dann smaragdgrün, endlich gelb gefärbt. Beim Erhitzen mit Zinkstaub entsteht Diphenyl.

8-Hexaoxydiphenyl (91), C₁₂H₄(OH)₆, entsteht beim Schmelzen von Hydrochinon mit Natron und krystallisirt aus heissem Wasser in farblosen, dem Naphtalin ähnlichen Blättchen, welche an der Luft rasch blau, dann schwarz werden. Gegen 290° wird es unter Verkohlung zersetzt. Das Acetylderivat schmilzt bei 172°.

Homologe des Diphenyls mit einwerthigen Radikalen.

Methyldiphenyl, Phenyltolyl, C₆H₅C₆H₄CH₃. Aus Brombenzol, flüssigem Bromtoluol (55) und Natrium ist ein bei 258—260° siedendes Phenyltolyl dargestellt, jedoch nicht näher untersucht worden.

p-Phenyltolyl, analog dem vorigen aus p-Bromtoluol (56) dargestellt, sowie beim Durchleiten (57) von Benzol und Toluol durch ein rothglühendes Rohr erhalten, ist eine farblose, zwischen 263° und 267° siedende Flüssigkeit, welche bei — 2° erstarrt. Spec. Gew. = 1.015 bei 27°. Durch Behandlung mit Salpetersäure entsteht neben einem flüssigen ein festes

Nitrophenyltolyl, C19H11NO2, welches bei 1410 schmelzende Krystalle bildet.

Dinitrophen yltolyl, C₁₃H₁₀(NO₂)₂. Durch Einwirkung von Salpeter- und Schweselsture erhalten, krystallisirt in weissen, bei 153-157° schmelzenden Nadeln.

Amidophenyltolyl, C₁₈H₁₁(NH₂). Durch Reduction der Nitroverbindung entstehend, bildet bei 93-97° schmelzende Nadeln.

Dimethyldiphenyl, Ditolyl (58, 59), C₆H₄CH₃·C₆H₄CH₃. Durch Behandlung von flüssigem Bromtoluol mit Natrium entsteht ein bei 272—277° siedendes Ditolyl (59). Aus rohem Bromtoluol (60) entsteht festes p-Ditolyl und zwei flüssige, welche bei 270—280° resp. 280—290° sieden, und sämmtlich als Endprodukt der Oxydation Terephtalsäure liefern. Durch Ueberführung von Azotoluolen (61) in Tolidine und Behandlung derselben mit salpetriger Säure sind

drei Ditolyle dargestellt worden. Das dem o-Azotoluol entsprechende Ditolyl siedet bei 280—281°, das aus o-Toluolazo-m-Toluol dargestellte bei 270°. Beide geben bei der Oxydation Isophtalsäure. Das aus dem p-Azotoluol erhaltene Ditoly krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln oder Blättern, welche bei 91° schmelzen. p-Ditolyl (58, 59), aus p-Bromtoluol mit Natrium dargestellt, krystallisirt aus Aether in glänzenden, monoklinen Prismen, welche bei 121° schmelzen.

Diamidoditolyl, Tolidin, C₆H₃NH₂CH₃·C₆H₃NH₂CH₃. Die Tolidine sind aus Azo- resp. Hydrazotoluolen dargestellt worden.

o-Tolidin (61), aus o-Azotoluol dargestellt, krystallisirt in perlmutterglänzenden, bei 112° schmelzenden Blättchen. In Alkohol und Aether leicht, in Wasser schwer löslich.

m-Tolidin (62) ist ein niedrig schmelzender, krystallinischer Körper, welcher mit Eisenchlorid eine blaue Färbung liefert.

p-Tolidin (61, 63) bildet silberglänzende Blättchen, welche bei 103° schmelzen. In heissem Wasser löslich, noch leichter in Alkohol.

o-m-Tolidin (61). Die freie Base ist nicht krystallinisch. Das salzsaure Salz bildet seideglänzende Nadeln.

Aus Azoäthylbenzol (61), $(C_6H_4C_2H_5)_2N_2$, sind den Tolidinen analoge Aethylbasen dargestellt worden.

Dixylyl (64), $C_6H_3(CH_3)_2 \cdot C_6H_3(CH_3)_3$. p-Dixylyl, durch Destillation von Quecksilber-p-Xylyl dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in langen, verzweigten Nadeln, welche bei 125° schmelzen. Durch Erwärmen von Xylol mit conc. Schwefelsäure entsteht ein bei 293—297° siedendes Dixylyl.

Dithymol (98), C₁₀H₁₂OH·C₁₀H₁₂OH. α-Dithymol entsteht durch Oxydation von Thymol mit Eisenalaun und krystallisirt in Tafeln, welche bei 165·5° schmelzen. β-Dithymol, auf demselben Wege aus Cymophenol dargestellt, bildet feine, bei 154° schmelzende Nadeln.

Carboxylderivate des Diphenyls.

Diphenylcarbonsäure, Phenylbenzoesäure, C₆H₅C₆H₄CO₂H, existint in drei Modificationen.

o-Diphenylcarbonsäure (66) entsteht beim Schmelzen von Diphenylenketon mit Aetzkali:

$$C_6H_4$$
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_4
 C_6H_5

Sie ist auch als Nebenprodukt beim Schmelzen von salicylsaurem Natron mit Phosphersäurephenyläther erhalten worden.

Zur Darstellung wird das Keton in kleinen Portionen in das Kali, dessen Temperatur moglichst niedrig zu halten ist, eingetragen, bis die Masse hellroth geworden ist. Die wässrige Lösung derselben wird mit Salzsäure neutralisirt, wenn nöthig filtrirt, die Säure mittelst Salzsäure gefällt und durch Ueberführung in das Barytsalz gereinigt.

Die Säure krystallisirt aus heissem Alkohol in kleinen, wasserhellen Nädelchen. weiche bei 110—111° schmelzen. Unlöslich in kaltem Wasser, schwer in heissem, leicht in heissem Alkohol. Durch schmelzendes Kali entsteht Diphenyl, durch Glühen mit Aetzkali auch Diphenylenketon.

Bariumsalz, $(C_{13}H_9O_2)_3$ Ba $+ H_2O$, bildet in Wasser nicht sehr lösliche Krystalle. Kaliumsalz, $C_{13}H_9O_2K + H_2O$, in verdünnter Kalilauge unlösliche Krystalle.

Aethyläther, C6H3C6H4CO2C2H3, ist ein bei 300-3050 siedendes Oel.

Nitro-o-Diphenylcarbonsäure bildet monokline, bei 221-2220 schmelsende Krystalle und liefert krystallinische Salze.

Dioxy-o-Diphenylcarbonsäure (38), C₁₂H₆(OH)₂(CO₂H)₂, durch Schmelzen von Diphenylenketondisulfosäure mit Aetzkali dargestellt, bildet bei 270° schmelzende Krystalle.

m-Diphenylcarbonsäure (67) entsteht neben der p-Säure durch Oxydation des Isodiphenylbenzols, $C_6H_4C_6H_5$ (Schmp. 85°), mit Chromsäure und Essigsäure und beim Schmelzen von Benzoesäure (95) mit Kali. Krystallisirt aus verdünntem Alkohol in glänzenden, bei 160° schmelzenden Blättchen.

Bariumsalz, (C13H9O2)2Ba+44H2O, bildet in Wasser leicht lösliche Nadeln.

p-Diphenylcarbonsäure entsteht durch Oxydation von p-Diphenylbenzol (68), $C_6H_4C_6H_5$, oder von p-Phenyltoloyl, $C_6H_5C_6H_4CH_8$, durch Kochen ihres Nitrils (69) mit alkoholischem Kali und beim Schmelzen von Benzoesäure (95) mit Kali. Sie krystallisirt aus Alkohol in büschelförmig gruppirten Nadeln, welche bei 218-219° schmelzen. Fast unlöslich in kaltem Wasser, schwer in kochendem, leicht löslich in Alkohol und Aether. Die Salze sind in Wasser schwer löslich.

Bariumsalz, (C12H9O2)2Ba, krystallisirt aus siedendem Wasser in dünnen Blättchen.

Aethyläther (67), C, 2H, O, C, H, Farblose Prismen, welche bei 46° schmelzen. Nitril (67), C₆H₅C₆H₄CN, durch Erhitzen von diphenylsulfosaurem Kali mit Cyankalium dargestellt, wird aus Alkohol in farblosen, bei 84-85° schmelzenden Krystallen abgeschieden.

Diphenyldicarbonsaure, C6H4CO2H·C6H4CO2H, existirt in drei Modicationen.

Diphensäure, o-Diphenyldicarbonsäure, $\begin{array}{c} C_6H_4CO_9H \\ C_6H_4CO_2H \\ C_6H_4CO \\ \end{array}$ Dieselbe entsteht durch Oxydation (70, 71) von Phenanthrenchinon, $\begin{array}{c} C_6H_4CO \\ C_6H_4CO \\ \end{array}$ durch längeres

Kochen desselben mit alkoholischem Kali (72) und durch Reduction von Dijoddiphensäure mit Natriumamalgam (73). Zur Darstellung wird das Chinon in ein Gemisch von 60 Grm. saurem chromsaurem Kali und 90 Grm. conc. Schwefelsäure, mit dem dreifachen Volumen Wasser verdünnt, eingetragen und unter Umschütteln auf eine dem Siedepunkt nahe Temperatur erhitzt. Nach dem Erkalten wird die Säure abfiltrirt, in Soda gelöst und durch Salzsäure wieder gefällt.

Blättchen oder monokline Säulen, welche bei 228-229° schmelzen. Sublimirbar. In heissem Wasser ziemlich, in Aether und Alkohol leicht löslich. Die Säure (72) zerfällt beim Glühen mit Kalk in Kohlensäure und Diphenylenketon, C.H. CO, beim Glühen mit Natronkalk in Kohlensäure und Diphenyl.

Das Bariumsalz, C14HaO4Ba + 4H2O, bildet deutliche, das Calciumsalz, C14HaO4Ca + 2 H₂O, undeutliche, das Magnesiumsalz, C₁₄H₈O₄Mg + 4H₂O, blättrige Krystalle.

Methyläther (73), C14H8O4(CH2)2, bildet monokline, bei 73.50 schmelzende Tafeln, der Aethyläther (74), C₁₄H₈O₄(C₂H₅)₂, bei 420 schmelzende Würfel.

Chlorid (75), C28H16Cl2O5, durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Diphencaurcanhydrid dargestellt, bildet bei 1280 schmelzende Krystalle.

Anhydrid (75), C_6H_4CO , entsteht durch Einwirkung von Acetylchlorid oder von C_6H_4CO conc. Schwefelsäure auf die Säure und krystallisirt aus Alkohol in kleinen, bei 2200 (2130) «hmelsenden Nadeln.

Dibromdiphensäure (76), C₁₄H₈Br₂O₄, durch Oxydation von Dibromphenanthrenchinon dargestellt, bildet bei 295-296° schmelzende Krystalle.

Dijoddiphensäure (77), (C₆H₂J)₂(CO₂H)₂, entsteht durch Einwirkung von

Jodwasserstoff auf Tetrazodiphensäure und bildet bei 262° schmelzende, weisse Flocken. Die Salze sind amorph.

p-Nitrodiphensäure (96), C6H3NO2CO2H·C6H4CO2H, durch Oxydation von Nitrophenanthrenchinon dargestellt, bildet bei 217° schmelzende Nadeln.

Dinitrodiphensäure, C₁₄H₈(NO₂)₂O₄, ist in zwei isomeren Modificationen

 $C_6H_3CO_2HNO_2$ (α und β) bekannt. α -Dinitrodiphensäure, $C_6H_3CO_2HNO_3 + H_2O$, entsteht

durch Oxydation von Dinitrophenanthrenchinon (Schmp. 290°), und neben der β-Säure durch Nitriren von Diphensäure (74, 78) oder durch Oxydation von rohem Dinitrophenanthrenchinons (78). Gelbliche, bei 253° schmelzende Nadeln. Das Krystallwasser entweicht zwischen 150 und 160°.

Der Methyläther bildet gelbe, bei 177-1780 schmelzende Krystalle.

β-Dinitrodiphensäure (78), krystallisirt aus Alkohol in feinen, bei 297° schmelzenden Nadeln.

Das Bariums alz ist leichter löslich in Wasser als dasjenige der a-Säure. Methylather bildet monokline, blassgelbe, bei 131-1320 schmelzende Tafeln.

Diamidodiphensäure, $C_{14}H_8(NH_9)_9O_4$. Zwei Isomere. α -Diamido- $C_6H_3CO_9HNH_9$ diphensäure (77, 78), $C_6H_3CO_9HNH_9 + 1\frac{1}{2}H_9O$, entsteht durch Reduction der

entsprechenden a Nitroverbindung und durch Einwirkung von Zinn und Salzsaure auf m-Azobenzoesäure. Pulver oder kurze Nadeln, kaum in Aether, schwer in Wasser und Alkohol löslich. Bei der Destillation mit Kalk liefert sie Benzidin und Diamidofluoren. o-Diamidodiphensäure (79), aus o-Hydrazobenzoesäure mittelst Salzsäure erhalten, bildet zeisiggrüne Nadeln.

p-Diphenyldicarbonsäure (69, 90), C₁₂H₈(CO₂H)₂, dieselbe entsteht durch Erhitzen ihres Nitrils mit conc. Salzsäure auf 180° und durch Oxydation von p-Ditolyl. Sie bildet ein amorphes, weisses Pulver, unlöslich in Wasser und den gewöhnlichen Lösungsmitteln, schmilzt und sublimirt nicht und wird erst bei hoher Temperatur zersetzt. Die Salze sind mit Ausnahme der Alkalisalze fast sämmtlich in Wasser unlöslich.

Aethyläther, C₁₂H₈(CO₂C₂H₅)₂, durch Einwirkung von Jodäthyl auf das Silbersalz erhalten, krystallisirt aus Alkohol in farblosen, platten Prismen, welche bei 112° schmelzen.

Nitril, C12H8(CN)2, entsteht durch Destillation von diphenyldisulfosaurem Kali mit Cyankalium und krystallisirt aus heissem Alkohol in dünnen, farblosen, bei 234° schmelzenden Nadeln.

 $\begin{array}{c} C_6H_4CO_3H \\ \text{Isodiphensäure}(80,81), \begin{matrix} C_6H_4CO_3H \\ C_6H_4CO_3H \end{matrix}, \text{ entsteht durch Eintragen von Diphenylen-} \end{array}$

ketoncarbonsäure, | C₆H₄>CO , in schmelzendes Kali und krystallisirt aus C₆H₃-CO₂H

heissem Wasser in kleinen, bei 216° schmelzenden Nadeln. Sie wird von Chromsaure zu Isophtalsaure oxydirt. Das

Bariumsalz, C14H8O4Ba+6H2O, bildet dicke Prismen.

Methyläther, C14H0O4(CH2)3, bildet trikline, bei 69:50 schmelzende Krystalle.

Diresorcindicarbonsaure (94), C₆H₂(OH)₂CO₂H·C₆H₂(OH)₂CO₂H. entsteht beim Erhitzen von Diresorcin mit Kaliumbicarbonat und Wasser auf 130°. Gelbliches Pulver, unlöslich in Wasser, schwer in Alkohol, leichter in Aether. Die Saure wird oberhalb 300° ohne zu schmelzen zersetzt. Das Bariumsalz- $C_{14}H_8O_8Ba+6H_2O$, bildet glänzende Nadeln. Kaliumsalz ist ebenfalls krystallinisch.

Diamidodiphenyltetracarbonsäure (97),
$$\begin{array}{c} C_6H_2(NH_2)(CO_2H)_2 \\ C_6H_2(NH_2)(CO_3H)_2 \end{array}$$
 Es ist

nur das Anhydrid
$$C_6H_2(NH_2)C_0>0$$
 bekannt, welches durch Kochen von Azo- $C_6H_2(NH_2)C_0>0$

phtalsäure mit Zinnchlorür gebildet wird. Hellgelbes, geruch- nnd geschmackloses Pulver, welches unter Zersetzung schmilzt. Das Anhydrid bildet vorzüglich

saure Salze. Das Kaliumsalz,
$$\begin{array}{c} C_6H_2(NH_2)^{CO}_{CO} > O \\ \downarrow & C_6H_2(NH_2)^{CO}_{CO} \times \\ C_6H_2(NH_2)^{CO}_{CO} \times \\ \end{array}$$

bernsteingelben Säulen. Natriumsalz ist ebenfalls krystallinisch. Durch ammoniakalische Silberlösung wird ein neutrales Silbersalz erhalten.

Diphenylenverbindungen.*)

saurem Kali und Schweselsäure entsteht

Diphenylenoxyd,
$$C_6H_4$$
 O, entsteht bei Destillation von Phenylphosphat

1) über Kalk, bei der Destillation von p-oxybenzoesaurem Kalk (16) oder von Phenylcalcium (18) und beim Erhitzen (2, 3) von Phenolen (1 Th.) mit Bleioxyd (1) Th.). Das in letzterem Falle entstehende Destillat wird mit Natronlauge geschüttelt, das Ungelöste nochmals destillirt und das oberhalb 300° Uebergehende aus Alkohol umkrystallisirt.

Das Diphenylenoxyd (4) findet sich in kleiner Menge im sogen. Stuppfett. Kleine, farblose Blättchen, welche bei $80-81^{\circ}$ schmelzen. Siedep. $287-288^{\circ}$. Unlöslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Benzol. Mit Pikrinsäure bildet es eine gut krystallisirende bei 94° schmelzende Verbindung. Durch Auflösen m conc. Schwefelsäure entseht eine zerfliessliche Sulfosäure. Durch Einwirkung von Brom auf das in Schwefelkohlenstoff gelöste Oxyd entsteht

Dibrom diphenylenoxyd (2), $C_{12}H_6Br_2O$, welches aus Alkohol in kleinen, glänzenden, bei 185° schmelzenden Blättchen krystallisirt.

Dinitrodiphenylenoxyd (2), C₁₂H₆(NO₂)₃O, durch Einwirkung von rauchender Salpetersure auf Diphenylenoxyd dargestellt, bildet undeutliche, bei 200° schmelzende Krystalle.

Diphenylensulfid
$$(4, 5)$$
, C_6H_4 S, entsteht beim mehrfachen Durchleiten von Phenylsulfid, $(C_6H_5)_2$ S, durch ein rothglühendes Rohr. Es krystallisirt aus Alkohol in langen, seideglänzenden Nadeln, welche bei 97° schmelzen. Siedepunkt 332—333°. Leicht löslich in heissem Alkohol, in Aether und Benzol. Wird durch Reductionsmittel nicht angegriffen. Durch Oxydation mit chrom-

^{*) 1)} HOFFMEISTER, Ann. 159, pag. 211. 2) GRAEBE, Ann. 174, pag. 177. 3) BEHR und DORP, Ber. 7, pag. 398. 4) GOLDSCHMIDT, W. Monatsb. 2, pag. 14. 5) STENHOUSE, Ann. 156, pag. 332. 6) GRAEBE, Ann. 179, pag. 178. 7) CIMICIAN und SILBER, Ber. 15, pag. 1759. B. GRAEBE und GLASER, Ann. 163, pag. 343. 9) GRAEBE, ib. 202, pag. 19. 10) ZEIDLER, Ann. 191, pag. 296. 11) GRAEBE und KNECHT, Ann. 202, pag. 27. 12) ZEIDLER, Ann. 191, pag. 303. 13) GRAEBE und BEHAGHEL v. ADLERSKRON, Ann. 202, pag. 23 u. ff. 14) CLAUS, Ann. 169, pag. 1 u. ff. 15) Ders., Ber. 8, pag. 39. 16) Ders., Ber. 8, pag. 600. 17) GOLD-*CHMIDT, Ber. 16, pag. 967. 18) v. NIEDERHÄUSERN, Ber. 15. pag. 1119.

Diphenylensulfon, C₁₂H₈SO₂, welches aus Alkohol in langen, bei 230 schmelzenden Nadeln krystallisirt.

Diphenylendisulfid (6), C₆H₄ S₂. Dasselbe entsteht durch Destillation von Phenol mit Phosphorpentasulfid, durch trockne Destillation von benzolsulfon saurem Natron und durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Benzol um Chlorschwefel. Es krystallisirt in meist sehr langen, farblosen, glänzenden Prismen welche bei 154—155° schmelzen. Siedep. gegen 360°. Unlöslich in Wasser, is kaltem Alkohol wenig, besser in heissem löslich, ziemlich leicht in Benzol, Aethe und Schwefelkohlenstoff. In conc. Schwefelsäure mit intensiv violetter Farbilöslich. Durch Brom entsteht ein Tetrabromid. Bei der Oxydation mit Chrom säure und Eisessig wird

Diphenylendisulfon (6), C₁₂H₈S₂O₂, gebildet, welches sich aus hoch siedendem Benzol in farblosen Säulen oder Tafeln abscheidet. Es schmilz oberhalb 300° und lässt sich unzersetzt destilliren und sublimiren. Fast unlöslich in Alkohol und Aether.

Diphenylimid, Carbazol, C_6H_4 NH. Dasselbe findet sich im Rohanthracen (8), welchem es durch Schmelzen mit Kali als Carbazolkalium (9) ent zogen werden kann. Es bildet sich beim Durchleiten von dampfförmigem Anlir oder Diphenylamin durch hellglühende Röhren

$$(C_6H_5)_2NH = (C_6H_4)_2NH + 2H.$$

Zur Darstellung wird Rohanthracen mit Essigäther extrahirt, der Verdunstungsrückstand mit Schwefelkohlenstoff behandelt, das Ungelöste von heissem Toluol aufgenommen und mit Pikrissäure versetzt. Die auskrystallisirende Verbindung von Carbazol mit Pikrinsäure wird durch Ammoniak zerlegt und ersteres aus Toluol umkrystallisirt. Wird das Carbazol (9) dem Anthracen durch schmelzendes Kali entzogen, so ist es nur nöthig, das Kaliumsalz durch Behandlung mit Wasser zu zerlegen, um das Carbazol sogleich rein zu erhalten

Das Carbazol bildet weisse Blätter oder Taseln, welche bei 238° schmelzen. Siedep. 338° (corr. 351°). Es ist nicht sublimirbar. In Alkohol, Aether, Benzol Chlorosorm, Eisessig in der Kälte wenig, in der Hitze leichter löslich. Es ist gegen die meisten Reactionsmittel sehr beständig. Durch conc. Schweselsäure wird eine Disulsosäure erzeugt. Die Lösung in Schweselsäure ist gelb und wird durch eine Spur Salpetersäure grün. Das pikrinsaure Carbazol, C₁₂H₃N·C₆H₂(NO₂)₃OH, bildet grosse, rothe, bei 182° schmelzende Säulen. Durch Schmelzen von Carbazol (7) mit Kali bei 270° und Durchleiten von Kohlensaure durch die schmelzende Masse wird Carbazolsäure, C₁₃H₉O₂N, erhalten, welche blau fluorescirende Schuppen oder Prismen bildet. Schmp. 271—272°. Durch Einwirkung von Chlor (11) auf eine Lösung von Carbazol in Eisessig entstehen zunächst Tri- und Hexachlorcarbazol. Wird das Chloriren unter Mitwirkung von Antimonpentachlorid fortgesetzt, so entsteht Octochlorcarbazol und endlich bei hoher Temperatur Hexachlorbenzol.

Trichlorcarbazol (11), C₁₂H₆Cl₃N, krystallisirt aus Benzol in schwach grünlich gefärbten, langen Nadeln, welche bei 180° schmelzen. Sublimirbar. Durch längeres Erhitzen tritt Zersetzung ein.

Hexachlorcarbazol (11), C₁₂H₃Cl₆N, krystallisirt aus Benzol in langen, gelben, bei 225° unter Zersetzung schmelzenden Nadeln. Nicht sublimirbar und destillirbar.

Octochlorcarbazol (11), C₁₂HCl₈N, krystallisirt aus Benzol in weissen Nadeln, welche bei 275° ohne Zersetzung schmelzen. Sublimirbar.

Tetranitrocarbazol (6), C₁₂H₅(NO₂)₄N. Durch Eintragen von Carbazol (1 Thl.) in Salpetersäure (30 Thle) und Erwärmen auf dem Wasserbade dargestellt, krystallisirt aus Eisessig in citronengelben Nadeln. Durch Kochen mit verdünnter Kalilauge entsteht das rothgelbe Kaliumsalz, C₁₂H₅(NO₂)₄NK. Durch Eintragen von Acetylcarbazol (7) in rauchende Salpetersäure und Erwärmen auf dem Wasserbade werden vier isomere Tetranitrocarbazole erhalten, welche durch Eisessig getrennt werden. Das am leichtesten lösliche α-Tetranitrocarbazol bildet bei 308° schmelzende Krystalle. β-Tetranitrocarbazol krystallisirt in hexagonalen, gelblichen Nadeln, welche bei 330° noch nicht schmelzen. γ-Tetranitrocarbazol bildet rhombische Tafeln. Schmilzt unter Zersetzung bei 285°. &-Tetranitrocarbazol krystallisirt in gelben Prismen.

Nitrosocarbazol (12), C_6H_4 N·NO. Durch Einwirkung von Kaliumnitrat C_6H_4 N·NO. Durch Einwirkung von Kaliumnitrat auf eine ätherische, essigsaure Lösung von Carbazol dargestelt, bildet zolllange, goldgelbe, flache Nadeln, welche bei 82° schmelzen. Durch Kochen mit Alkohol oder noch leichter mit Säuren wird Carbazol regenerirt.

Methylcarbazol (13), 1 NCH₃, entsteht durch Erhitzen von Carbazol-kalium und Jodmethyl auf 170—190°. Es krystallisirt aus Alkohol in weissen, perlmutterglänzenden Blättchen. Schmp. 87°.

Die Pikrinsäureverbindung bildet dunkelrothe, bei 1416 schmelzende Nadeln.

Aethylcarbazol (13), C_6H_4 NC_9H_5 , analog dem vorigen dargestellt, krystallisirt in Blättchen. Schmp. 67—68°.

Pikinsäureverbindung bildet hellrothe, bei 97° schmelzende Nadeln.

Acetylcarbazol (8), | NCOCH₃, wird durch Erhitzen von Carbazol mit Essigsäureanhydrid auf 220—240° erhalten und krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln. Siedet oberhalb 360° unter Zersetzung.

Carbazolin (8), C₁₂H₁₅N. Zur Darstellung werden 6 Grm. Carbazol mit 2 Grm. Phosphor und 7—8 Grm. Jodwasserstoffsäure auf 220—240° erhitzt, das Produkt mit Wasser ausgekocht, mit Alkalien das Carbazolin gefällt und aus Alkohol umkrystallisirt.

Es bildet grosse, farblose Nadeln oder Säulen von eigenthümlichem Geruch. Schmp. 99°. Siedep. 197°. Leicht in Alkohol, Aether und Benzol, wenig in Wasser löslich. Beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure auf 300—360° entsteht ein Kohlenwasserstoff, C₁₂H₂₀. Schwache mit Wasserdämpfen flüchtige Base. Die essigsaure Lösung hinterlässt beim Verdunsten die freie Base.

Das Chlorhydrat, C₁₂H₁₅N·HCl. Durch Einleiten von Salzsäure in die ätherische Loung in krystallinischem Zustand entstehend, zerfällt beim Erhitzen auf 300° in Salzsäure, Wasserstoff und

Hydrocarbazol (8), C₁₂H₁₃N, welches aus verdünntem Alkohol in undeutlichen Krystallen erhalten wird. Es schmilzt bei 120° und siedet bei 225—230°.

Azophenylen, $\binom{C_6H_4}{C_6H_4}N_2$. Dasselbe entsteht durch trockne Destillation von m- oder p-azobenzoesaurem Kalk (14) oder Kali.

Zur Darstellung (14, 15) wird azobenzoesaurer Kalk mit dem halben Gewichte Kalkhydrat

erhitzt, das Destillat in alkoholischem Ammoniak gelöst und Schwefelwasserstoff eingeleitet. Es fällt Hydrazophenylen aus, welches durch einmalige Sublimation in reines Azophenylen umgewandelt wird.

Das Azophenylen bildet lange, hellgelbe, glänzende Nadeln, welche bei 170—171° schmelzen und unzersetzt sublimiren. Es ist mit Wasserdämpsen flüchtig. Löslich in 56 Thln. kaltem, leicht in heissem Aikohol, schwer in Aether, sehr wenig in Wasser. Durch Einleiten von Chlor in eine alkoholische Lösung von Azophenylen entsteht

Azophenylenchlorid (16), C₁₂H₈N₂Cl₂, rothe, sehr leicht zersetzliche Krystalle. Die entsprechende Bromverbindung ist ebenfalls sehr unbeständig. Mit Halogenwasserstoffsäuren (16 bildet das Azophenylen schöne, krystallinische, jedoch leicht zersetzliche Verbindungen. Das salzsaure Salz, C₁₂H₈N₂·HCl, bildet gelbe, rhombische Krystalle. Mit Goldchlorid und Platinchlorid entstehen Doppelsalze. Mit salpetersaurem Silberoxyd und Quecksilberoxyd entstehen ebenfalls prachtvoll krystallisirende Doppelsalze.

Dichlorazophenylen (16), C₁₂H₆Cl₂N₂, durch Erhitzen des Azophenylens mit Phosphorpentachlorid und Zerlegen des Produktes mit Wasser dargestellt, bildet gelbe, bei 144° schmetzende Krystalle.

Nitroazophenylen (15), C₁₂H₇(NO₂)N₂, durch Erhitzen mit rauchender Salpeter und Schwefelsäure dargestellt, krystallisirt in gelbgrünen, bei 209-210° schmelzenden Nädelchen.

Hydrazophenylen (14), $C_{12}H_{10}N_2$, durch Einwirkung von Schwefelammonium auf Azophenylen gewonnen, bildet weisse oder schwach gelb gefärbte, rhombische Blättchen. In Wasser und Benzol ist es fast unlöslich, etwas löslich in warmem Alkohol. Beim Erhitzen über 196° wird es grösstentheils in Azophenylen übergeführt. Die Lösung von Hydrazophenylen in conc. Schwefelsaure ist anfangs tief grau, wird jedoch allmählich roth, wobei sich ein unbeständiger basischer Körper bildet.

Homologe des Diphenyls mit zweiwerthigen Radikalen.*)

Diphenylmethan, C₆H₅CH₂C₆H₅, wurde zuerst durch Erhitzen von Benzylchlorid mit Benzol und Zinkstaub (1) dargestellt. Es entsteht ausserdem durch Behandlung von Benzol und Benzylchlorid (3), Methylenchlorid (84) oder

^{*) 1)} Zinke, Ann. 159, pag. 374 u. ff. 2) E. und O. Fischfr, Ann. 194, pag. 253. 3) FRIEDEL u. BALSOHN, Jahrb. 1880, pag. 493-95. 4) BAYER, Ber. 6, pag. 220. 5) MEVER u. Wurster, Ber. 6, pag. 963. 6) STÄDEL, Ann. 194, pag. 307. 7) Ders., Ann. 194, pag. 338 u. ff. 8) DOER, Ber. 5, pag. 795. 9) DOEBNER, Ber. 12, pag. 810. 10) O. FISCHER, Ann. 200. pag. 117. 11) PATERNÓ u. FILETI, J. 1875, pag. 438. 12) LIEBMANN, Ber. 15, pag. 152. 13) BECK, Ann. 194, pag. 318 u. ff. 14) ZOGOUMENNY, Ann. 184, pag. 174. 15) LINNEMAN. Ann. 133, pag. 6. 16) Engler u. Bethge, Ber. 7, pag. 1128. 17) Chancel, Ann. 72, pag. 274 18) FRIEDEL, CRAFFT u. ADOR, Ber. 10, pag. 1854. 19) COLLARITZ u. MERZ, Ber. 8, pag. 536 20) OTTO, Ber. 3, pag. 197. 21) KEKULÉ u. FRANCHIMONT, Ber. 5, pag. 909. 22) ENGLEA Ber. 11, pag. 922. 23) PAULY, Ann. 187, pag. 199. 24) STÄDEL, Ann. 194, pag. 349 u ff 25) DOEBNER, Ann. 110, pag. 246 u. ff. 26) FISCHER, Ann. 206, pag. 88. 27) STÄDEL and SAUER, Ber. 11, pag. 1747. 28) MICHLER u. DUPERTUIS, Ber. 9, pag. 1899; WINKLER u. GRAI-MANN, ib. 1912. 29) MICHAEL, Ber. 14, pag. 656. 30) STÄDEL u. GAIL, Ann. 194, pag. 334 31) BAYER u. BURKHARDT, Ann. 202, pag. 126. 32) CARO u. GRAEBE, Ber. 11, pag. 1345. 33) LIEBERMANN, Ber. 11, pag. 1434. 34) BARSLER, Ber. 14, pag. 328. 35) STÄDEL IL SALER Ber. 13, pag. 836. 36) DOEBNER, Ann. 210, pag. 256 u. ff. 37) BUCHKA, Ann. 209, pag. 374 38) STÄDEL, Ann. 218, pag. 339 u. ff. 39) DOEBNER, Ann. 217, pag. 231. 40) Ders., Ann. 217, pag. 257. 41) MICHARL, Ber. 16, pag. 2298. 42) BASLER, Ber. 16, pag. 2714. 43) BECK-18 Ber. 15, pag. 2090. 44) RENNIE, Jahrb. 1882, pag. 712. 45) RICHTER, J. pr. Ch. 28, pag. 275 u. ff. 46) PERKIN, Ber. 16, pag. 339. 47) MERZ u. WEITH, Ber. 14, pag. 191. 48) MELDULA Her. 15, pag. 1581.

Chloroform (2) mit Aluminiumchlorid und durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf ein Gemisch von Benzol und Methylal (4) oder Benzylalkohol (5). Auch durch Reduction von Benzophenon (6) ist es dargestellt worden. Es bildet monokline, bei $26\cdot1^{\circ}$ schmelzende Krystalle. Siedep. $261-263^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol und Aether; riecht angenehm nach Orangen. Durch chromsaures Kali und Schwefelsäure wird es zu Benzophenon oxydirt. Wird auf 150° erhitztes Diphenylmethan (3) mit 1 oder 2 Mol. Brom behandelt, so entstehen Diphenylmethanbromid, $C_6H_5CH_5CH_5$, und Diphenylmethandibromid, $C_6H_5CH_5CH_5$, von denen ersteres eine bei 45° schmelzende Krystallmasse, letzteres ein nicht ohne Zersetzung siedendes Oel darstellt (s. Benzhydrol).

Nitrodiphenylmethan, C₆H₅CH₂C₆H₄NO₂, existirt in zwei isomeren Modificationen, welche durch Einwirkung von Schweselsäure auf ein Gemisch von Benzol und m- resp. p-Nitrobenzylalkohol entstehen. m-Nitrodiphenylmethan (43) ist ein mit Wasserdämpsen slüchtiges, nicht unzersetzt destillirbares Oel, p-Nitrodiphenylmethan (42) krystallisirt aus Ligroin in sarblosen Spiessen, welche bei 31° schmelzen.

Dinitrodiphenylmethan, $C_{13}H_{10}(NO_2)_2$. Durch Einwirkung von Salpetersäure auf Diphenylmethan entstehen zwei isomere Dinitroderivate (7, 8). α -Dinitrodiphenylmethan krystallisirt in langen Nadeln, welche bei 183° schmelzen. β -Dinitrodiphenylmethan bildet monokline, bei 118° schmelzende Prismen. γ -Dinitrodiphenylmethan (43), durch Nitriren von m-Nitrodiphenylmethan entstehend, krystallisirt in weissen, bei 94° schmelzenden Nadeln. δ -Dinitrodiphenylmethan (42), auf demselben Wege aus der p-Verbindung dargestellt, bildet farblose, nach Moschus riechende, bei 175° schmelzende Nadeln.

Tetranitrodiphenylmethan (38), C₁₃H₈(NO₂)₄, durch langsames Eintragen von Diphenylmethan in kalte Salpetersäure erhalten, krystallisirt aus Eisessig in langen, bei 172° schmelzenden Spiessen.

Amidodiphenylmethan, C₆H₅CH₂C₆H₄NH₂, entsteht durch Reduction der entsprechenden Nitroverbindungen. m-Amidodiphenylmethan (43) bildet bei 46° schmelzende Krystalle. p-Amidodiphenylmethan (42) blumenkohlarige Krystalle, welche bei 34-35° schmelzen. Ein Phenylamidodiphenylmethan (48), C₆H₅CH₂C₆H₄NHC₆H₄, wird durch Erhitzen von Benzylchlorid und Diphenylamin mit Chlorzink erhalten.

Das Sulfat krystallisirt in schwer löslichen Nadeln.

Diamidodiphenylmethan (8), $C_{13}H_{10}(NH_2)$, aus der α -Nitroverbindung erhalten, bildet perlmutterglänzende, bei 85° schmelzende Blättchen.

Tetramidodiphenylmethan (38), $C_{13}H_8(NH_2)_4$, krystallisirt in weissen Nadeln. Schmp. 161°.

Tetramethyldiamidodiphenylmethan, $CH_2\left[C_6H_3N(CH_3)_2^2\right]_2$. Die Base, welche als Nebenprodukt bei der Darstellung von Malachitgrün gewonnen wird, entsteht auf zahlreichen Wegen aus Dimethylanilin. Erwähnt sei die Bildung 10) aus Methylal, Dimethylanilin und Chlorzink, welche der Entstehung von Diphenylmethan aus Methylal und Benzol analog ist. Die Base bildet glänzende, bei 90—91° schmelzende Blätter und vereinigt sich mit 2 Mol. Jodmethyl zu einer Ammoniumverbindung.

p-Oxydiphenylmethan, p-Benzylphenol (11, 12), C₆H₅CH₂C₆H₄OH, ist durch Behandlung eines Gemenges von Phenol und Benzylalkohol mit Zinkstaub, Chlorzink oder Schwefelsäure und aus p-Amidodiphenylmethan (42) durch

Behandlung mit salpetriger Säure dargestellt worden. Es bildet farblose, schmale, bei 84° (12) resp. 81.5° (42) schmelzende Nadeln. Siedep. 325—330°, im Vacuum 200–210°.

Methyläther ist flüssig. Das Benzoat bildet trikline, bei 86° schmelzende Blättchen. Durch vorsichtige Einwirkung von Salpetersäure auf eine Eisessiglösung des Phenols entsteht Nitrobenzylphenol (44), C₁₃H₁₀NO₃OH, welches in goldgelben bei 74-75° schmelzenden Prismen krystallisirt.

Dinitrobenzylphenol (44), C₁₂H₉(NO₂)₂OH, durch Erwärmen des Phenols, mst Salpetersäure dargestellt, bildet bei 87—88° schmelzende Krystalle.

Trinitro benzylphenol (44), C₁₂H₈(NO₂)₃OH, aus Sulfosäure-Salzen des Benzylphenols und Salpetersäure erhalten, bildet hellgelbe, seideglänzende, bei 148° schmelzende Nadeln. Auch Bromnitroderivate, Sulfosäure und Nitrosulfosäure des Benzylphenols (44) sind dargestellt worden.

p·Dioxydiphenylmethan (13), CH₂(C₆H₄OH)₂. Durch Schmelzen von 1 Thl. diphenylmethandisulfosaurem Kali mit 2 Thln. Kali dargestellt, bildet gelblichweisse Krystalle, welche bei 158° schmelzen. Löslich in heissem Wasser, nicht löslich in Alkohol und Aether. Durch Erhitzen mit Kali wird es in p-Oxybenzoesäure und Phenol gespalten. Durch Brom entsteht zunächst ein Additionsprodukt, welches mittelst Alkohol in Tetrabromdioxydiphenylmethan, bei 225° schmelzende Blättchen übergeführt wird. Die Alkalisalze sind sehr unbeständig.

Dimethyläther, CH₂(C₆H₄OCH₂)₂, auch aus Anisol, Methylal und Schwefelsäure dargestellt, bildet bei 48-49° schmelzende Blätter.

Diuthylüther, CH₂(C₆H₄OC₂H₅)₂. Kleine, bei 38-39° schmelzende Schuppen.

Diacetat, CH₃(C₆H₄OCOCH₃)₃. Bei 69-70° schmelzende Prismen.

Dibenzoat, CH₃(C₆H₄OCOC₆H₅)₃. Seideglänzende, bei 156° schmelzende Nadeln.

Diphenylcarbinol, Benzhydrol, $(C_6H_5)_2$ CHOH, wird aus Benzophenon, $(C_6H_5)_2$ CO, durch Erhitzen mit alkoholischem Kali (14) auf 160° oder durch Behandlung mit Natriumamalgam (15) dargestellt. Der Alkohol bildet seideglänzende Nadeln, welche bei 68° schmelzen. Siedep. 297—298°. Sehr leicht löslich in Alkohol, in Aether und in Essigsäure. Durch Oxydationsmittel wird er in Benzophenon umgewandelt, durch Reductionsmittel in Benzpinakon oder Tetraphenyläthan übergeführt. Durch P_2S_5 entsteht Thiobenzhydrol. Brom erzeugt Dibrombenzhydrol (15), $C_{12}H_8Br_2CHOH$, bei 163° schmelzende Krystalle. Der Bromäther (3) des Hydrols wurde schon unter Diphenylmethan erwähnt. Der Chloräther (16), $(C_6H_5)_2CHCl$ (Schmp. 14°), entsteht durch Einleiten von Salzsäure in Benzhydrol. Der Bromäther (3) liefert beim Erhitzen mit Wasser den

Benzhydroläther, $(C_6H_5)_2$ CHOCH $(C_6H_5)_2$, welcher auch durch Erhitzen des Hydrols (14) mit verdünnter Schwefelsäure auf 180° und mittelst einiger anderer Reactionen (15) dargestellt ist. Er krystallisirt in Prismen, welche bei 109° schmelzen. Siedep. 315°. Durch Einwirkung von alkoholischem Kali auf den Bromäther entsteht

Benzhydroläthyläther (3, 15), (C₆H₅)₂CHOC₂H₅, eine bei 288° siedende Fiüssigkeit. Auf analogem Wege wird der gegen 310° siedende Isoamyläther (3) dargestellt. Durch Kochen von Benzhydrol (3, 15) mit Essigsäure, Benzoesäure und Bernsteinsäure entstehen Säureäther, welche sämmtlich krystallisiren.

Benzhydrylamin (3), (C₆H₅)₂CHNH₂. Das bromwasserstoffsaure Salz entsteht neben freiem Dibenzhydrylamin beim längeren Stehen des Benzhydrolbromids mit wässrigem Ammoniak. Farbloses, gegen 295° siedendes Oel. Das Platindoppelsalz bildet gelbe Blättchen.

Dibenzhydrylamin (3), [(C₆H₃)₂CH]₂N, krystallisirt in feinen, bei 136° schmelzenden Nadeln. Indifferenter Körper.

Diphenylketon, Benzophenon, C₆H₅COC₆H₅. Dieses Oxydationsprodukt des Diphenylmethans (1) wurde zuerst durch Destillation von benzoesaurem Kalk (17) dargestellt. Es entsteht ausserdem durch Einleiten von Chlorkohlenoxyd (18) in ein Gemisch von Benzol und Aluminiumchlorid, durch Erhitzen von Benzol und Benzoesäure mit Phosphorsäureanhydrid (19) und durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Quecksilberdiphenyl (20).

Zur Darstellung wird benzoesaurer Kalk destillirt und das beim Fractioniren zwischen 190 und 210° Uebergehende gesondert aufgefangen. Das Destillat wird bald fest und durch Abpressen, sowie Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt.

Das Benzophenon krystallisirt in grossen, rhombischen Prismen, welche bei $48-49^{\circ}$ schmelzen. Siedep. 300°. Leicht löslich in Alkohol und Aether, unlöslich in Wasser. Eine zweite bei $26-26\cdot 5^{\circ}$ schmelzende Modification (1) des Benzophenons entsteht durch Oxydation des Diphenylmethans und bei der Darstellung von Acetophenon. Sie geht nach längerer Zeit in die erste Modification über. In Berührung mit der letzteren erfolgt die Umwandlung sogleich. Durch Erhitzen mit Kalikalk auf 250° zerfällt Benzophenon in Benzol und Benzoesäure $C_6H_5COC_6H_5+KOH=C_6H_6+C_6H_5CO_2K$.

Durch Erhitzen mit Jodwasserstoff entsteht Diphenylmethan. Durch Zink und Schwefelsäure werden Pinakone und Pinakoline gebildet. Durch Einwirkung von Brom und Chlor entstehen Substitutionsprodukte, welche andererseits auch durch Einwirkung von Phosphorsäureanhydrid (19) auf Halogenbenzole und Benzoesäure dargestellt sind. Durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Benzophenon entsteht

Benzophenonchlorid (21), (C₆H₅)₂Cl₂, ein unter Zersetzung gegen 305° siedendes Oel. Unter 671 Millim. Druck siedet es unzersetzt bei 220°. Das Chlor desselben ist sehr lose gebunden, so dass die Verbindung bereits mit kaltem Wasser, wenn auch langsam, in Salzsäure und Benzophenon zerfällt. Mit aromatischen Basen, z. B. Anilin vereinigt sich das Chlorid unter Austritt von 2 Mol. Salzsäure zu

Diphenylmethylenanilin (23), (C₆H₅)₂CNC₆H₅, welches in gelben, rhombischen, bei 109° schmelzenden Tafeln krystallisirt und durch Säuren in Anilin und Benzophenon gespalten wird. Mit tertiären Basen, z. B. Dimethylanilin, liefert das Benzophenonchlorid Derivate des Triphenylmethans.

Thiobenzophenon (22), (C₆H₅)₂CS, durch Einwirkung von Schwefelkalium auf das Chlorid entstehend, krystallisirt aus Aether in kleinen, bei 146·50 schmelzenden Nadeln.

Nitrobenzophenon, C₆H₅COC₆H₄NO₂, ist in zwei Modificationen bekannt, welche durch Oxydation der entsprechenden Nitrodiphenylmethane entstehen. m-Nitrobenzophenon (43) ist ein hellgelbes, bei 92° schmelzendes Pulver. p-Nitrobenzophenon (42) krystallisirt in weissen, bei 138° schmelzenden Nädelchen.

Dinitrobenzophenon, $C_{12}H_8(NO_2)_2CO$, existirt in vier isomeren Modificationen, von denen α und δ durch Oxydation der bei 183° und 118° schmelzenden Dinitrodiphenylmethane, β und γ durch Nitriren von Benzophenon entstehen.

a-Dinitrobenzophenon (24) bildet lange, bei 189—190° schmelzende Nadeln. β-Dinitrobenzophenon (24, 38) krystallisirt in gelblichen, bei 148 bis 149° schmelzenden Nadeln. γ-Dinitrobenzophenon (14, 38) bildet dicke, bei 189—190° schmelzende Nadeln. δ-Dinitrobenzophenon (24) bildet bei 195—196° schmelzende Krystalle.

Tetranitrobenzophenon (38), $C_{12}H_6(NO_2)_4CO$, durch Oxydation von Tetranitrodiphenylmethan dargestellt, krystallisirt aus Eisessig in Tafeln, welche bei 225° schmelzen.

p-Amidobenzophenon, Benzoanilin (25), C₆H₅COC₆H₄NH₂. Dasselbe entsteht durch Kochen von Phtalylbenzanilid (durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Phtalanil dargestellt) mit Kalilauge:

 $C_6H_5COC_6H_4N(C_8H_4O_2) + 2KOH = C_6H_5COC_6H_4NH_2 + C_8H_4O_4K_3.$

Die Base krystallisirt aus verdünntem Alkohol in farblosen, glänzenden, bei 124° schmelzenden Blättchen. Leicht in Alkohol, Aether und heissem Wasser, schwer in kaltem löslich.

Das Chlorhydrat ist in Wasser leicht löslich und bildet ein in gelben Nadeln krystallisirendes Platindoppelsalz.

Das Sulfat, (C₁₂H₁₁NO)₂SO₄H₂, bildet farblose Nadeln, welche in kaltem Wasser fast unlöslich sind.

Dimethylamidobenzophenon (25), C₆H₅COC₆H₄N(CH₃)₂. Die Ammoniumbase entsteht durch Einwirkung von Jodmethyl auf Amidobenzophenon, liefert beim Erhitzen unter Abspaltung von Jodmethyl die bei 90° schmelzende Dimethylbase. Sie ist identisch mit dem aus Malachitgrün mittelst Salzsäure erhaltenen Dimethylamidobenzophenon und isomer mit einem aus Dimethylamin (26), Benzoesäure und Phosphorsäureanhydrid erhaltenem Produkte, welches bei 38—39° schmilzt.

Acetbenzoanilid (25), C₆H₅COC₆H₄NHC₂H₃O. Farblose, bei 153° schmelzende Nadeln.

Benzoylbenzoanilid (25), $C_6H_6COC_6H_4NHC_7H_5O$. Seideglänzende, bei 152° schmelzende Nadeln.

Phtalylbenzoanilid(25), C₆H₅COC₆H₄NC₉H₄O₂. Farblose, bei 83° schmelzende Nadeln.

Benzophenylurethan (25), C₆H₅COC₆H₄NHCO₃C₃H₈. Grosse, bei 189° schmelzende Blätter.

Benzophenylsulfoharnstoff (25), (C₆H₅COC₆H₆NH)₂CS. Farblose, bei 166° schmelzende Blätter.

Benzophenylisonitril (25), C₆H₅COC₆H₅NC, durch Kochen mit Chloroform und Kallauge dargestellt, krystallisirt in seideartigen, bei 118—1190 schmelzenden Nadeln.

Benzophenylnitril (25), C₆H₅C C₁ durch Erhitzen von Amidobenzophenon ma

Chlorzink erhalten, ist ein indifferenter, in farblosen Blättern krystallisirender Körper. Schmp. 1180.

Diamidobenzophenon (38), C₁₂H₈(NH₂)₂CO, existirt in drei Modificationen, welche durch Reduction von α-, β- und γ-Dinitrobenzophenon entstehen p-Diamidobenzophenon (38) krystallisirt in weissen, bei 172° schmelzenden Nadeln. β-Diamidobenzophenon (24) bildet gelbliche, bei 165° schmelzende Nadeln. γ-Diamidobenzophenon (38) krystallisirt in weissen, bei 131° schmelzenden Tafeln.

Tetramethyldiamidobenzophenon (28), [C₆H₄N(CH₃)₂]₂CO, durch Einleiten von Chlorkohlenoxyd in Dimethylanilin dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in Blättchen, welche bei 1790 schmelzen. Dasselbe dient zur Darstellung von Farbstoffen.

Tetraäthyldiamidobenzophenon (28), $[C_6H_4N(C_9H_5)_9]_2CO$, auf analogem Wegeerhalten, bildet bei 95–96° schmelzende Blättchen.

p-Oxybenzophenon, p-Benzoylphenol (25), C₆H₈COC₆H₄OH, entsteht durch Einwirkung von salpetriger Säure auf p-Amidobenzophenon und durch Erwärmen von Benzoylchlorid oder Benzotrichlorid mit Phenol oder Phenylbenzoat bei Gegenwart von Chlorzink oder von Zinkstaub. Es krystallisirt aus Eisessig in derben, bei 134° schmelzenden Prismen. In Alkohol, Aether und Eisessig in derben, wenig in kaltem, leichter in heissem Wasser. Es wird durch wihmelzendes Kali in Benzol und p-Oxybenzoesäure gespalten. Natriumamalgam inidat Benzhydrylphenol, C₆H₈CHOHC₆H₄OH, welches in seideglänzenden.

Benzophenolacetat, C₆H₅COC₆H₄OCOCH₃, bildet farblose, bei 81° schmelzende Nadeln.

Benzophenolbenzoat, C₆H₅COC₆H₄OCOC₆H₅, bildet grosse, bei 112·5° schmelzende Tafeln.

Dioxybenzophenon, C₁₂H₈(OH)₂CO. Sechs isomere Modificationen.

o-o-Dioxybenzophenon (45), C₆H₄OHCOC₆H₄OH. Dasselbe entsteht durch vorsichtiges Schmelzen seines Anhydrids, des Carbonyldiphenyloxyds mit Kali. Aus seinem Kalisalz mittelst Salzsäure abgeschieden und aus Ligroin umtrystallisirt, bildet es glänzende Prismen oder Blättchen, welche bei 60° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Seine Salze sind krystallinisch.

Dimethyläther, $(C_6H_4OCH_1)_2CO$. Durchsichtige, bei 97° sehmelzende Prismen. Diacetat, $(C_6H_4OCOCH_1)_2CO$. Sechsseitige, bei 83° schmelzende Tafeln.

Carbonyldiphenyloxyd (45), $CO_{C_6H_4}^{C_6H_4}O$, aus dem o-o-Dioxybenzophenon durch Behandlung mit Salpetersäure entstehend, wird ausserdem durch trockene Destillation von basisch salicylsaurem Natron mit Phosphoroxychlorid (neben anderen Produkten z. B. o-Phenylbenzoesäure, Diphenyloxyd), durch Oxydation von Methylendiphenyloxyd (47), $CH_{2C_6H_4}^{C_6H_4}O$, mit Chromsäure und Essigsäure und durch trockne Destillation des Einwirkungsproduktes (46) von Essigsäure-anhydrid auf Salicylsäure gebildet. Letztere Reaction eignet sich am besten zur Darstellung. Es krystallisirt aus Alkohol in farblosen, concentrisch gruppirten Nadeln, welche bei 173° schmelzen. In kaltem Alkohol und Aether schwer löslich. Durch vorsichtiges Schmelzen mit Kali entsteht o-o-Dioxybenzophenon, durch längere Einwirkung wird es in Phenol und Salicylsäure gespalten. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoff oder mit Zinkstaub wird es zu

Methylendiphenyloxyd, CH₂C₆H₄O, reducirt. Dasselbe ist auch unter den Produkten enthalten, welche beim Erhitzen von Phenol (47) mit Aluminium-chlorid gebildet werden. Es krystallisirt aus Alkohol in dünnen, bei 98.5° schmelzenden Blättchen. Siedep. 315°. Mit Wasserdämpfen flüchtig.

o-p-Dioxybenzophenon (29, 41), C₆H₄OHCOC₆H₄OH, durch Erhitzen gleicher Theile Salicylsäure, Phenol und Zinntetrachlorid auf 115—120° dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser in grossen, hellgelben Platten, welche bei 143 bis 144° schmelzen. Leicht löslich in heissem Benzol und Alkohol. Beim Schmelzen mit Kali oder Natron entsteht Phenol und p-Oxybenzoesäure. Die Salze krystallisiren gut.

Diacetat, (C₆H₄OCOCH₃)₂CO, bildet bei 84-85° schmelzende Nadeln.

p-Dioxybenzophenon (30, 38), $C_6H_4OHCOC_6H_4OH$. Dasselbe wird dargestellt durch Einwirkung von salpetriger Säure auf α -Diamidobenzophenon (38), durch Schmelzen von Phenolphtale'in (31), $C_6H_4CO^{(C_6H_4OH)_2}O$, mit Aetzkali und durch Kochen seiner Aether (30) mit alkoholischem Kali. Interessant ist seine Entstehung beim Erhitzen von Aurin (32) und Rosanilin (33) mit Wasser auf 250 resp. 270°. Dioxytriphenylcarbinol (39), $C_6H_5C(OH)_{C_6H_4OH}^{C_6H_4OH}$, liefert beim Schmelzen mit Kali ebenfalls Dioxybenzophenon und zwar neben Benzol. Es bildet bei 210° (206°) schmelzende Tafeln oder Nadeln und ist unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in heissem Wasser, in Alkohol, Aether und Aceton, löst sich in Alkalien und alkalischen Erden. Das Einwirkungsprodukt von Phosphorpentachlorid auf p-Dioxybenzophenon wird durch Erhitzen mit Phenol und Schwefelsüure in Aurin übergetührt. Durch Einwirkung von Brom wird Tetrabromdioxy-

benzophenon (Schmp. 213—214°) gebildet. Die Aether des Dioxybenzophenons entstehen durch Oxydation der entsprechenden Derivate des p-Dioxydiphenylmethans oder durch Einwirkung von Jodäthern auf die Alkaliverbindungen des Dioxybenzophenons.

Dimethyläther (34), (C4H4OCH2)2CO. Nadeln. Schmp. 1480.

Monäthyläther (30), CaHaOHCOCaHaOCaHa. Bei 146-1470 schmelsende Krystalle.

Diäthyläther (13), (C₆H₄OC₂H₅)₂CO. Bei 131° schmelzende Nadeln.

Diacetat (30), (C4H4OCOCH1), CO. Lange, bei 1480 schmelzende Nadein.

Dibenzoat (30, 38), (C₆H₄OCOC₆H₅)₂CO. Perlmutterglänzende, bei 180—181⁶ schmelzende Blättchen.

β-Dioxybenzophenon (35, 38), C₁₂H₈(OH)₂CO, dessen Constitution unbekannt ist, entsteht durch Einwirkung von salpetriger Säure auf β-Diamidobenzophenon. Kleine, weisse, bei 161—162° schmelzende Nadeln.

Diacetat (38), C1, Ha(OCOCH2), CO. Bei 89-90° schmelzende Blättchen.

Dibenzoat (38), C₁₂H₈(OCOC₆H₅)₂CO. Seideglänzende, bei 101—102° schmelzende Blättchen.

Benzobrenzcatechin (36), $C_6H_5COC_6H_3(OH)_2 + \frac{1}{2}H_9O$, wird aus Dibenzoylbrenzcatechin und Benzoylchlorid gewonnen und krystallisirt aus heissem Wasser in farblosen, bei 145° schmelzenden Nadeln. Das Krystallwasser entweicht bei 110°. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid tiefgrün, darauf durch kohlensaures Ammon blutroth gefärbt.

Dibenzoat, CaHaCOCaHa(OCOCaHa)2, bildet bei 950 schmelzende Krystalle.

Benzoresorcin (36), C₆H₅COC₆H₃(OH)₂, entsteht analog dem vorigen aus Resorcin, und zwar neben Dibenzresorcin. Farblose Nadeln, welche bei 144° schmelzen. Die Lösung wird durch Eisenchlorid braunroth gesärbt.

Dibenzoat, C₆H₅COC₆H₅(OCOC₆H₅)₃, bildet grosse, bei 141° schmelzende Prismen. Hydrochinon (36) bildet nur ein Dibenzhydrochinon.

Trioxybenzophenon (29, 41), C₆H₄OHCOC₆H₃(OH)₂, durch Zusammenschmelzen gleicher Gewichtstheile Salicylsäure und Resorcin bei 195—200° dargestellt, bildet blassgelbe Krystalle, welche bei 133—134° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, wenig in heissem Wasser. Es wird erst beim Erwärmen von Sodalösung aufgenommen.

Anhydropyrogallolketon (37), $CO_{C_6H_2(OH)_2}^{C_6H_2(OH)_2}$ O, kann als Anhydrid eines unbekannten Hexaoxybenzophenons angesehen werden. Es entsteht neben Benzoesäure beim Schmelzen von Gallëin mit Kali und bildet ein hellbraunes, krystallinisches Pulver, welches löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Chloroform ist. Die Tetracetylverbindung krystallisirt in kleinen, bei 237 schmelzenden Würfeln.

Homologe des Diphenylmethans.*)

Kohlen wasserstoffe, C14H14.

1. Methyldiphenylmethan. Benzyltoluol, CaHaCHaCHaCHa

^{*) 1)} FITTIG U. STELLING, Ann. 137, pag. 258. 2) SILVA, Jahresber. 1879, pag. 380.
3) ZINKE, Ber. 5, pag. 622. 4) ANSCHÜTZ, Ber. 16, pag. 622. 5) BARBIER, Jahresber. 1874.
pag. 359. 6) DREHER U. OTTO, Ztg. Chem. 1870, pag. 21. 7) KADE, J. pr. Ch. 19, pag. 461.
8) ZINKE, Ann. 198, pag. 129—138. 9) FITTIG U. AMMANN, Ann. 168, pag. 67. 10) MICHAELSON U. LIPPMANN, Ann. Suppl. 4, pag. 117. 11) LIMPRICHT U. SCHWANERT, Ann. 145. 12) ZINKE.
Ann. 198, pag. 127. 13) LEPPERT, Ber. 9, pag. 14. 14) KADE, Ber. 7, pag. 239. 15) Dets.
Bet. 6, pag. 953. 16) LIMPRICHT U. SCHWANERT, Ann. 155, pag. 59 U. ff. 17) GOLDENBERG.
1844 174, pag. 332. 18) RADZISZEWSKI, Ber. 8, pag. 756. 19) Dets., Ber. 8, pag. 758. 20) GRABE

o-Benzyltoluol (103) entsteht neben der p-Verbindung durch Einwirkung von Zinkstaub auf Benzylchlorid und Toluol, ist jedoch nicht isolirt worden. Seine Anwesenheit im rohen Benzyltoluol ist durch die Ueberführung desselben in o-

L BUNGENER, Ber. 12, pag. 1080. 21) ZINKE, Ber. 9, pag. 1771. 22) ZININ, Ann. 119, pag. 179. 23) Ders., Ann. 149, pag. 375. 24) JENA, Ann. 155, pag. 77 u. ff. 25) ZININ, Z. Chem. 1871, pag. 127. 26) BEILSTEIN, Handb., pag. 1681-1682. 27) LIEBIG u. WÖHLER, Ann. 3, pag. 276. 28) ZINEE, Ann. 198, pag. 151. 29) JENA u. LIMPRICHT, Ann. 155, pag. 89 u. ff. 30) FISCHER, Ann. 211, pag. 215. 31) Zinin, Ann. 34, pag. 188. 32) Limpricht u. Schwanert, Ber. 4, pag. 335. 33) Zinin, Ann. 104, pag. 120. 34) Lukanin, Ber. 5, pag. 331. 35) Laurent, BERZ. Jahresber. 26, pag. 666; ERDMANN, Ann. 135, pag. 181. 36) WITTENBERG u. MEYER, Ber. 16, peg. 504. 37) LIMPRICHT u. SCHWANERT, Ann. 145, pag. 338. 38) Dies., Ber. 4, pag. 380. 39) LIBBERMANN u. HOMEYER, Ber. 12, pag. 1975. 40) KLINGER, Ber. 16, pag. 994. 41) WITTEN-BIRG u. MEYER, Ber. 16, pag. 501-504. 42) JAPP u. TRESIDDER, Ber. 16, pag. 2652. 43) ZININ, Ann. 34, pag. 189. 44) BURTON, Ber. 16, pag. 2232. 45) ZININ, Ann. 119, pag. 177. 46) Ders., Ann. Suppl. 3, pag. 153. 47) BEILSTEIN'S Handb., pag. 1699. 48) GOLDSCHMIDT u. MEYER, Ber. 16, pag. 1616. 49) GOLDSCHMIDT, Ber. 16, pag. 2176. 50) KLINGER, Ber. 16, pag. 994. 51) ZIMIN, Z. Ch. 1867, pag. 313-15. 52) Ders., Jahresber. 1872, pag. 380-82. 53) DORN, Ann. 153, pag. 349 u. ff. 54) BERLIN, Ann. 153, pag. 130. 55) LIMPRICHT u. SCHWANERT, Ber. 4, pag. 337. 56) Zinin, Jahresber. 1875, pag. 409-413. 57) Ders., Jahresber. 1876. pag. 425-27. 58) Ders., Jahresber. 1872, pag. 380-382. 59) Ders., Jahresber. 1877, pg. 394-397. 60) Ders., Z. Chem. 1871, pag. 483. 61) MÄRKER, Ann. 136, pag. 91. 62) FLEISCHER, Ann. 140, pag. 239. 63) FORST, Ann. 178, pag. 376. 64) FLEISCHER, Ann. 144, pag. 194. 65) PAULY, Ann. 167, pag. 187. 66) RADZISZEWSKI, Ber. 7, pag. 140. 67) BAYER, Ber. 7, pag. 1190. 68) GOLDSCHMIEDT, Ber. 6, pag. 1501. 69) HRPP, Ber. 6, pag. 1439. 70) Angelbis u. Anschütz, Ber. 17, pag. 165 u. 167. 71) Waas, Ber. 15, pag. 1128. 72) BAYER, Ber. 5, pag. 1098. 73) ZEIDLER, Ber. 7, pag. 1180. 74) FABINYI, Ber. 11, pag. 283 75) TER MEER, Ber. 7, pag. 1200. 76) WEILER, Ber. 7, pag. 1181. 77) ADOR u. RILLIET, Bet. 12, pag. 2302. 79) Ador u. Craffts, Bet. 10, pag. 2173. 80) Zinke, Bet. 5, pag. 799. 81) Ders., Ber. 9, pag. 1761. 82) WALKER, Ber. 5, pag. 686. 83) BANDROWSKY, Ber. 7, pag. 1016. 84) Mann, Ber. 14, pag. 1645. 85) Gräber, Ber. 7, pag. 1627. 86) Merz u. Whith, Ber. 10, pag. 759. 87) Popow, Ber. 6, pag. 560. 88) Dörner, Ber. 12, pag. 813. 89) HOFMANN u. MARTIUS, Ber. 6, pag. 345. 90) SILVA, Jahresber. 1879, pag. 379. 91) O. FISCHER, Ber. 7, pag. 1191. 92) HAYSS, Ber. 15, pag. 1476. 93) VOLLRATH, Z. Chem. 1866, pag. 489. 94) ENGLER u. BETHGE, Ber. 7, pag. 1127. 95) THÖRNER u. ZINKE, Ber. 11, pag. 1990. 96) RADZISZEWSKI, Ber. 6, pag. 494, 811. 97) GRÄBE, Ber. 7, pag. 1627. 98) HRPP, Ber. 7, pag. 1420. 99) FRIEDEL, CRAFFTS, ADOR, Jahresber. 1879, pag. 372-373. 100) MAZARRA, Jahresber. 1878, pag. 401; WEBRR, ibid., pag. 402. 101) ADOR u. RILLIET, Ber. 11, pag. 399. 102) CANNIZARO u. ROSSI, Ann. 121, pag. 251. 103) PLASCUDA u. ZINKE, Ber. 6, pag. 906. 104) v. DORP u. BEHR, Ber. 5, pag. 1070. 105) SENFF, Ann. 220, pag. 228. 106) ADOR u. RILLET, Ber. 12, pag. 2298. 107) ZINKE, Ann. 161, pag. 93. 108) ZINKE, Ber. 5, pag. 683. 109) ZINKE u. PLASCUDA, Ber. 7, pag. 982. 110) KOLLARITS u. MERZ, Ber. 6, pag. 536. 111) Thorner, Ann. 189, pag. 83 u. ff. 112) Radziszewski, Ber. 6, pag. 810. 113) Zinke u. BODEWIG, Jahresber. 1876, pag. 2. 114) REIMER, Ber. 14, pag. 1802. 115) Ders., Ber. 13, Pag. 747. 116) RÜGHEIMER, Ber. 15, pag. 1628. 117) SÖLLSCHER, Ber. 15, pag. 1680. 118) ZININ, Z. Chem. 1868, pag. 718. 119) LIEBERMANN u. HOMEYER, Ber. 12, pag. 1971. 120) Lachowitz, Ber. 17, pag. 1164. 121) Onufrowicz, Ber. 17, pag. 833. 122) Ziner, Ber. 16, pag. 889. 123) JAPP, Ber. 16, pag. 2636. 124) LACHOWICZ, Ber. 17, pag. 1161. 125) GOLUBEW, Ber. 14, pag. 2067. 126) GOLUBEW, Ber. 17, pag. 581. 127) JAPP u. ROBINSON, Ber. 15. pag. 1268. 128) RADZISZEWSKI, Ber. 15, pag. 1493. 129) ANSCHÜTZ u. ROMIG, Ber. 18, Pg. 664. 130) Liebermann, Ber. 16, pag. 1929. 131) JAPP u. Miller, Ber. 18, pag. 179. 132) Owers u. Japp, Ber. 18, pag. 174. 133) Louise, Ber. 16, pag. 78. 134) Louise, Ber. 16, Pag. 966. 135) LOUISE, Ber. 17, pag. 109. 136) BARYER u. PERKIN, Ber. 16, pag. 2134. 137) ESSNER u. GOSSIN, Ber. 17, pag. 481 [R]. 138) ANSCHÜTZ u. ROMIG, Ber. 18, pag. 665.

und p-Benzoylbenzoesäure (103) und Anthracen (104), welches nur aus o-Benzoylverbindungen entsteht, nachgewiesen worden.

m-Benzyltoluol wird durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf m-Xylylchlorid (105) (aus käuslichem Xylol) und Benzol oder durch Behandlung des m-Phenyltolylketons (106) mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor dargestellt. Oel, welches bei 268—269·5° resp. 275° siedet. Spec. Gew. = 0·997 bei 17·5°. Durch Salpetersäure wird es in Dinitro-m-Benzyltoluol übergesührt, welches farblose, bei 141° schmelzende Nadeln bildet.

p-Benzyltoluol (107) wird ausser auf dem angegebenen Wege durch Reduction von p-Phenyltolylketon mit Zinkstaub erhalten. Bei 279—280° siedendes Oel, welches bei -30° nicht fest wird. Spec. Gew. = 0.995 bei 17.5°. Durch rauchende Schwefelsäure entstehen aus p-Benzyltoluol mindestens zwei Sulfosäuren, von denen die Disulfosäure, $C_{14}H_{12}(SO_3H)_2$, farblose, bei 38° schmelzende Nadeln und gut krystallisirende Salze bildet. Durch Eintragen in kalte Salpetersäure entsteht

Dinitro-p-Benzyltoluol(108, 109), C₆H₄NO₂CH₂C₆H₃NO₃CH₃, welches aus Alkohol in weissen, bei 137° schmelzenden Prismen erhalten wird und als Endprodukt der Oxydation p-Nitrobenzoesäure liefert. Durch Zinn und Salzsäure wird es in Diamido-p-Benzyltoluol, ein weisses, krystallinisches Pulver, übergeführt.

Tetranitrobenzyltoluol (108), C₁₄H₈(NO₂)₄, welches kleine, bei 160—161° schmelzende Prismen bildet, entsteht durch Einwirkung von Salpeterschweselsaure auf den Kohlenwasserstoff.

Phenyltolylketon, C₆H₅COC₆H₄CH₃, ist in drei isomeren Modificationen bekannt.

o-Phenyltolylketon entsteht neben der p-Verbindung beim Erhitzen von Benzoesäure (110, 111), Toluol und Phosphorsäureanhydrid. Es wird durch Einwirkung Aluminiumchlorid auf o-Toluylsäurechlorid (106) und Benzol dargestellt. Es ist ein bei 306—307° siedendes Oel (106), welches bei —18° noch nicht fest wird. Geht durch achttägiges Sieden grösstentheils in Anthracen (106) über, rascher beim Erhitzen mit Zinkstaub. Beim Ueberleiten über Bleioxyd wird Anthrachinon gebildet.

m-Phenyltolylketon (106), aus m-Toluylsäurechlorid dargestellt, ist ein bei 305-311° siedendes Oel.

p-Phenyltolylketon. Zur Darstellung (111) erhitzt man 3 Thle. Benzoesäure mit 4 Thln. Toluol, 4 Thln. Phosphorsäureanhydrid und 4 Thln. Sand auf 200—220°, und krystallisirt das beim Fractioniren zwischen 300 und 315° übergehende Keton aus Aetheralkohol um.

Das Keton entsteht ausserdem durch Oxydation von p-Benzyltoluol (109), durch Destillation von p-toluylsaurem und benzoesaurem Kalk (112) und durch Einwirkung von Aluminiumchlorid (106) auf Benzol und p-Toluylsäurechlorid (106) oder Toluol und Benzoesäurechlorid. Es bildet grosse Krystalle und ist dimorph (113). Die hexagonalen Krystalle schmelzen bei 55°, die monoklinen bei 59—60°, Berührung der schmelzenden hexagonalen Krystalle mit einem monoklinen Krystalle führt sie in letztere über. Siedep. 326°5°. Nach Ador und Riller liegt der Schmp. bei 50°, der Siedep. bei 311—312°. Durch Zink und Salzsäure entstehen Pinakoline.

Durch Einleiten der berechneten Menge Chlor in das erhitzte Keton werden die Wasserstoffatome des Methyls der Reihe nach durch Chlor erhitzt.

p-Benzoylbenzylchlorid (111), C₆H₅COC₆H₄CH₂Cl. Weisse, bei 97—98° schmelzende Prismen.

p-Benzoylbenzyldichlorid (111), C₆H₅COC₆H₄CHCl₂. Perlmutter-glänzende, dünne, bei 94-95° schmelzende Blättchen.

p·Benzoylbenzyltrichlorid(111), C₆H₅COC₆H₄CCl₃. Glänzende, schneeweisse, bei 111—111·5° schmelzende Krystallblättchen. Dasselbe liefert mit Phosphorpentachlorid

Pentachlor-p-Phenyltolylketon (111), C₆H₅CCl₂C₆H₄CCl₃. Dünne, glänzende, bei 79-80° schmelzende Tafeln.

Nitrophenyltolylketon (109), C₁₄H₁₁(NO₂)O. Durch Einwirkung von rauchender Salpetersäure auf das Keton erhalten, krystallisirt in glänzenden, bei 126—127° schmelzenden Blättern.

Dinitrophenyltolylketon (109), C₆H₄NO₂COC₆H₃NO₂·CH₃, entsteht durch Oxydation des entsprechenden Dinitrobenzyltoluols und bildet gelbliche Nadeln. Schmp. 126—127°. Liefert bei der Oxydation p-Nitrobenzoesäure.

Trinitrophenyltolylketon (109), C₁₄H₉(NO₂)₈O. Gelbliche, bei 165° schmelzende Krystalle.

Diamidophenyltolylketon, Diamidohomobenzophenon (130), C₆H₄NH₂COC₆H₃CH₃NH₂, entsteht beim Erhitzen von Fuchsin mit Wasser auf 270° neben p-Dioxybenzophenon und Oxyamidohomobenzophenon. Farblose, bis schwach röthliche Nadeln, welche bei 220° schmelzen. Die Dibenzoylverbindung bildet farblose, bei 226° schmelzende Nadeln.

Oxyamidophenyltolylketon (130), COC₁₂H₇OHNH₂CH₃, krystallisirt in kleinen, farblosen Nadeln, welche sich leicht röthen. Die Dibenzoylverbindung schmilzt bei 192—193°.

2. Dibenzyl, C₆H₅CH₂CH₂C₆H₅. Dasselbe entsteht durch Einwirkung von Natrium auf Benzylchlorid (1), C₆H₅CH₂Cl, welches mit Toluol verdünnt ist und durch Behandlung von Aethylenchlorid (2) oder Dibromäthylen (4) und Benzol mit Aluminiumchlorid. Es krystallisirt aus Alkohol in langen, glänzenden, monoklinen (3) Prismen, welche bei 52° schmelzen. Siedep. 284°. Leicht löslich in Aether und Schwefelkohlenstoff, ziemlich leicht in Alkohol. Durch Oxydation entsteht Benzoesäure. Das Dibenzyl giebt leicht zwei Atome Wasserstoff ab und geht in Stilben, C₆H₅CH:CHC₆H₅, über. Diese Umwandlung erfolgt unter anderem beim Erhitzen mit Wasser (5) auf 500° (daneben entsteht Toluol), beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr (6) und bei der Einwirkung von Chlor (7), Brom oder Schwefel (19) auf den geschmolzenen Kohlenwasserstoff. Halogenderivate des Dibenzyls entstehen theils durch Einwirkung von Halogenen auf den Kohlenwasserstoff, theils durch Addition derselben zu Stilben.

p-Chlordibenzyl (7), C₆H₄ClC₂H₄C₆H₅, aus Chlor und Dibenzyl dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in glänzenden, bei 112° schmelzenden Blättchen. Durch Oxydation entsteht p-Chlorbenzoesäure.

Stilbenchlorid (8), $C_6H_5C_2H_9Cl_2C_6H_5$, ist in zwei isomeren Modificationen (α und β) bekannt. Beim Behandeln von Hydrobenzoin, $C_{14}H_{12}(OH)_9$, mit PCl_5 entstehen beide, aus Isohydrobenzoin und Phosphorpentachlorid entsteht nur die α -Verbindung, welche ebenfalls bei der Einwirkung von Phosphortrichlorid auf Hydro- und Isohydrobenzoin als einzigstes Produkt erhalten wird. Durch Erhitzen auf 200° wird β -Dichlorstilben theilweise in α -Dichlorstilben übergeführt. Chemisch verhalten sich beide Körper gleich.

Zur Darstellung werden 4 Thie. des Hydrobenzoins in 10 Thie. Phosphorpentachlorid eingetragen, auf dem Wasserbade erwärmt, Eis hinzugegeben und dann mit kohlensaurem Natron

übersättigt. Die ausgeschiedenen Chloride werden in Alkohol gelöst, aus welchem zuerst die schwerer lösliche α -Verbindung abgeschieden wird.

α-Stilbenchlorid (9) krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln, aus Tolud in dicken, prismatischen Krystallen. Schmp. 192—193°. Unzersetzt sublimirbar. Durch Erhitzen oberhalb 200° wird der Schmelzpunkt auf 160° erniedrigt. Durch Erhitzen mit Silberacetat und Verseifung des Aethers mit Kali entsteht fast ausschliesslich Isohydrobenzoin. β-Stilbenchlorid scheidet sich aus Alkohol oder Ligroin in vier- oder sechstheiligen, dicken Blättern resp. Tafeln aus. Schmelzpunkt 93—94°. Unzersetzt sublimirbar. Liefert mit Silberacetat dieselben Produkte wie die α-Verbindung.

Tolantetrachlorid, C₆H₅CCl₂CCl₂C₆H₅. Das Chlorid wird durch Erhitzen von Benzil (118, 120) mit überschüssigem Phosphorpentachlorid oder durch Kochen von Benzotrichlorid (121) mit Kupfer dargestellt. Es wurde auch als Nebenprodukt (119) bei der Darstellung von Benzotrichlorid durch Einleiten von Chlor in siedendes Toluol beobachtet. Es krystallisirt aus siedendem Toluol in grossen, wasserhellen, rhombischen Prismen (119), welche bei 163° schmelzen. Leicht löslich in siedendem Benzol und Toluol, weniger leicht in Alkohol. Sehr beständiger Körper, welcher durch concentrirte Schwefelsäure erst bei 160—170° zersetzt wird und auf welchen Natrium ohne Einwirkung ist. Durch Zinkstaub und Alkohol, Eisen und Eisessig entstehen Tolandichloride (s. Stilben). Bei der Destillation wird ebenfalls Tolandichlorid gebildet.

Dibenzylbromid (10), C₁₄H₁₄·Br₂, entsteht durch Einwirkung von Brom auf eine ätherische Lösung von Dibenzyl. Kleine Nadeln. Durch alkoholisches Kali zerfällt es in Bromwasserstoff und

Bromdibenzyl (1), C₆H₄BrC₂H₄C₆H₅, welches auch durch Einwirkung von Brom und Wasser auf Dibenzyl neben Dibromdibenzyl entsteht. Flüssig.

Dibromdibenzyl (1), C₆H₄BrC₂H₄C₆H₄Br, krystallisirt aus Alkohol in Prismen. Schmp. 114-115°.

Stilbenbromid, C₆H₅C₂H₂Br₂C₆H₅, durch Behandlung einer ätherischen Lösung von Stilben (11) mit Brom und durch Einwirkung von Brompentachlorid (12) auf Hydro- und Isohydrobenzoin erhalten, krystallisirt aus heissem Xylol in feinen, flachen Nadeln, welche bei 237° schmelzen. Schwer löslich, auch in siedendem Alkohol. Durch alkoholisches Kali wird es in Bromstilben resp. Tolan, C₁₄H₁₀, umgewandelt. Silberacetat erzeugt die Aether des Hydro- und Isohydrobenzoins.

Tribromdibenzyl, C₁₄H₁₁Br₃. Durch Bromiren von Dibenzyl bei Gegenwart von Wasser (1) entsteht ein in kleinen Blättchen krystallisirendes Tribromdibenzyl, bei Ausschluss von Wasser ein bei 207—211° schmelzendes Tribromderivat. Durch Einwirkung von Brom auf Bromstilben entsteht Bromstilbenbromid (11), C₈H₅C₂HBr₃C₆H₅, bei 100° schmelzende Nadeln.

Hexabromdibenzyl (1), C₁₄H₈Br₆, durch Einwirkung von überschüssigem Brom auf Dibenzyl entstehend, bildet kleine Prismen.

Dinitrodibenzyl (1, 13), C₆H₄NO₂CH₂CC₆H₄NO₂. Durch Auflösen von Dibenzyl in Salpetersäure von 1·52 spec. Gew. entstehen zwei isomere Dinitroderivate, welche durch ihre ungleiche Löslichkeit in der sauren Flüssigkeit zu trennen sind. Das schwerer lösliche p-Dinitrodibenzyl bildet lange, weisse, bei 178° schmelzende, das Isodinitrodiphenyl kleine, feine, bei 74—75° schmelzende Nadeln. Beide liefern bei der Oxydation mit Chromsäure p-Nitrobenzoesäure. Durch Reduction des ersteren mit Zinn und Salzsäure entsteht

p-Diamidodiphenyl (1), C₆H₄NH₂CH₂CH₂C₆H₄NH₂, welches in glänzenden, bei 132° schmelzenden Schuppen krystallisirt. Es ist fast unlöslich in kaltem Wasser, leichter in heissem und in Alkohol. Das Oxalat bildet in kaltem Wasser fast unlösliche Krystalle.

Dioxydibenzyl (14), C₆H₄OHCH₂CH₂C₆H₄OH, neben p-Oxybenzoesäure, beim Schmelzen von Dibenzyldisulfosäure mit Kali entstehend, bildet glänzende, bei 185° schmelzende Blättchen.

Dibenzyldisulfosäure (15), $C_6H_4SO_3H\cdot CH_9CH_2C_6H_4SO_3 + 5H_2O_3$, entsteht neben Dibenzyltetrasulfosäure durch Erwärmen von Dibenzyl mit conc. Schwefelsäure. Krystallisirt über Schwefelsäure in grossen Blättern.

Phenylbenzylcarbinol(Toluylenhydrat)(16, 17), C₆H₅CH₂·CH(OH)C₆H₅, wird durch Erhitzen von Desoxybenzoin, C₆H₅CH₂COC₆H₅, mit Zinn und Salzsäure oder mit Natriumamalgam gewonnen. Es entsteht auch durch Erhitzen von Hydrobenzoin oder Desoxybenzoin mit alkoholischem Kali. Lange, glasglänzende, spröde Nadeln, welche bei 62° schmelzen. Unzersetzt destillirbar; unlöslich in Wasser. Durch Behandlung mit rauchender Jodwasserstoffsäure entsteht Dibenzyl.

Toluylenglycol, Hydrobenzoin, Isohydrobenzoin, C₆H₅CH(OH)·CH(OH)C₆H₅. Siehe Artikel Pinakone.

Phenylbenzylketon, Desoxybenzoin, C₆H₅COCH₂C₆H₅. Dasselbe entsteht durch Destillation eines Gemisches von benzoesaurem und phenylessigsaurem Kalk (18), durch Einwirkung von Aluminiumchlorid (20) auf Phenylessigsäurechlorid und Benzol, durch Erhitzen von Phenylessigsäure mit Benzol und Phosphorsäureanhydrid (21), durch Reduction von Benzoin (22), C₆H₅CH(OH)COC₆H₅, mit Zink und Salzsäure oder Zinkstaub, von Benzil (24), C₆H₅COCOC₆H₅, mit Schwefelammonium oder Schwefelkalium, durch Oxydation von Phenylbenzylcarbinol (16) mit Salpetersäure und durch Erhitzen von Bromstilben (16) mit Wasser auf 190°. Letztere Methode ist zur Darstellung geeignet. Das Desoxybenzoin (16) krystallisirt in Tafeln, welche bei 54-55° schmelzen und bisweilen sehr gross werden. Es ist in heissem Wasser wenig löslich, löst sich jedoch leicht in Alkohol und Aether. Unzersetzt destillirbar. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoff auf 180° wird es zu Stilben resp. Dibenzyl reducirt, durch Natriumamalgam entsteht als Endprodukt Phenylbenzylcarbinol; durch Salpetersäure wird es zu Benzil oxydirt, während gleichzeitig Nitrobenzil und p-Nitrobenzoesäure entstehen. Durch Einwirkung (25) von alkoholischem Kali auf Desoxybenzoin entsteht das in Nadeln krystallisirende Benzamaron, C70H36O4. Es schmilzt bei 225° und liesert bei längerem Kochen mit alkoholischem Kali Desoxybenzoin, Amarinsäure und Benzoesäure. Durch Zusammenbringen von gleichen Molekülen Brom und Desoxybenzoin in ätherischer Lösung entsteht

Bromdesoxybenzoin (16), C₆H₅COCHBrC₆H₅, welches warzenförmige, bei 50° schmelzende Krystalle bildet und beim Erhitzen mit Wasser auf 160° Benzil, Desoxybenzoin und Bromwasserstoff bildet. Ueberschüssiges Brom bildet

Dibromdesoxybenzoin (16, 18), C₆H₅COCBr₂C₆H₅, welches in harten, weissen, bei 110—112° schmelzenden Prismen krystallisirt Leicht löslich in Aether und heissem Alkohol, schwer in kaltem. Durch Erhitzen mit Wasser auf 160° wird Benzil und Bromwasserstoff gebildet.

Nitrodesoxybenzoin (26), $C_{14}H_{11}(NO_2)O$, durch Eintragen von Desoxybenzoin in durch Eis gekühlte Salpetersäure (spec. Gew. = 1.475) erhalten, trystallisirt in vierseitigen Prismen. Schmp. $140-142^{\circ}$.

Dinitrodes oxybenzoin (26, 125), C₁₄H₁₀(NO₂)₂O, entsteht durch Eintragen

von 1 Thl. Desoxybenzoin in 5 Thle. Salpetersäure (spec. Gew. = 1·51) in drei isomeren Modificationen. α) Kleine, gelbe Nadeln. Schmp. 112—114°. Durch Chromsäure entsteht Isodinitrobenzil, m- und p-Nitrobenzoesäure. β) Grosse, gelbe Nadeln. Schmp. 124—125°. Durch Chromsäure entsteht m-Nitrobenzoesäure. γ) Grosse, gelbliche, bei 154—155° schmelzende Nadeln. Durch Chromsäure entsteht Isodinitrobenzil.

Amidodesoxybenzoin (26), $C_{14}H_{11}(NH_2)O$, durch Reduction von Nitrobenzil oder Nitrodesoxybenzoin mit Zinn und Salzsäure erhalten, krystallisirt aus wässrigem Alkohol in dünnen Nadeln, welche bei 95° schmelzen. Das salrsaure Sals, $C_{14}H_{11}(NH_2)O\cdot HCl$, bildet rhombische Tafeln, das Platindoppelsalz Blättchen.

Phenyloxybenzylketon, Benzoin, $C_6H_5CO\cdot CH(OH)C_6H_5$. Dasselbe entsteht ausser durch Reduction des Benzils, $C_6H_5COCOC_6H_5$, und Oxydation des Hydrobenzoins, $C_6H_5CH(OH)CH(OH)C_6H_5$, aus dem Benzaldehyd (27), welches sich in Berührung mit Cyankalium in Benzoin umwandelt. Zur Darstellung (28) werden 200 Grm. reines, blausäurefreies Bittermandelöl, mit 20 Grm. 95 $\frac{9}{6}$ Cyankalium und 800 Grm. 50 $\frac{9}{6}$ Alkohol kurze Zeit am Rückflusskühler erhitzt, das beim Erkalten auskrystallisirende Benzoin durch Absaugen von der Flüssigkeit getrennt und diese nochmals mit Cyankalium erhitzt. 90—95 $\frac{9}{6}$ Ausbeute.

Das Benzoin krystallisirt aus Alkohol in sechsseitigen Säulen, welche bei 137° schmelzen (29). Unlöslich in Wasser, wenig in kaltem Alkohol. Es destillirt unter Bildung einer geringen Menge von Bittermandelöl (29). Durch Zink und Salzsäure wird es in Desoxybenzoin, durch Natriumamalgam in Hydrobenzoin tibergeführt. Neben letzterem entsteht in saurer Lösung Desoxybenzoinpinakon. Durch Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure wird Dibenzyl gebildet. Das Benzoin (30) reducirt Fehling'sche Lösung schon in der Kälte. Durch Oxydation mit Chlor oder Salpetersäure (31) wird Benzil, mit Chromsäure Benzaldehyd und Benzoesaure erzeugt. Wird Benzoin (32) mit alkoholischem Kali bei Zutritt von Luft erhitzt, so werden Benzil, Benzoesäure, Benzilsäure und Aethyldibenzoin (32), C₈₀H₂₆O₄ oder C₈₀H₂₄O₄ (132), bei 200° schmelzende Krystalle, gebildet. Durch Erhitzen von 1 Grm. Natrium, 4 Grm. Benzoin und 20 Cbcm. 92 Alkohol auf 150° entsteht neben anderen Produkten der in glasglänzenden Prismen krystallisirende Benzoinäthyläther (29), C₆H₅CO·CH(OC₂H₅)C₆H₅, welcher bei 95° schmilzt. Durch Einwirkung von Säurechloriden auf Benzoin entstehen Säureäther desselben. Benzoinacetat (29), C₆H₅COCH(OCOCH₃)C₆H₅, bildet monokline Krystalle, welche bei 75° schmelzen. Benzoinbenzoat (33), C6H5CO·CH(COC6H5)C6H5. krystallisirt aus Alkohol in dünnen, bei 125° schmelzenden Nadeln. Benzoinsuccinnat (34), (C₁₄H₁₁O₂)₂C₄H₄O₂, bildet kleine, glänzende, bei 129° schmelzende Blättchen. Durch Erhitzen von Benzoin (35) mit alkoholischem Ammoniak auf 100° werden unter Abspaltung von Wasser zwei stickstoffhaltige Körper, Benzoinam, C28H24N2O, und Benzoinimid, C14H11N gebildet. Ersteres krystallisirt in seideglänzenden Nadeln, letzteres bildet ein gelbweisses Krystallpulver. Durch Erwärmen von Benzoin (128) mit Benzaldehyd und Ammoniak wird Amarin gebildet. Durch Einwirkung von überschüssigem, wässrigem Hydroxylamin auf eine alkoholische Lösung von Benzoin wird ein Isonitrosoderivat (36), $C_6H_5C=N-OH\cdot CHOHC_6H_5$, erhalten, welches mikroskopische, bei $151-152^\circ$ schmelzende Prismen bildet. Mineralsäuren wandeln das Benzoin in Lepiden oder Derivate desselben um. Als der Methyläther eines Dioxybenzoins ist das Anisoin, C₆H₄(OCH₂)COCHOHC₆H₄(OCH₂), anzuschen (siehe Anisverbindungen).

Benzil, C₆H₅COCOC₆H₅, ist das Oxydationsprodukt von Benzoin und Desoxybenzoin. Es entsteht ausserdem beim Erhitzen von Stilbenbromid (37), C₁₄H₁₂Br₂, mit Wasser auf 150° (neben Stilben und Bromwasserstoffsäure), durch Erhitzen von Tolanbromid (38), C14H10Br2, mit Wasser auf 200° (neben Tolan), durch Erwärmen von Tolantetrachlorid (39), C14H10Cl4, mit conc. Schwefelsäure auf 265° und durch Einwirkung von Natriumamalgam auf eine ätherische Lösung von Benzoylchlorid (40) (neben Isobenzil). Zur Darstellung eignet sich die Oxydation des Benzoins mit Salpetersäure. Benzil krystallisirt aus Aether in sechsseitigen Säulen, welche bei 95° schmelzen. Siedep. 346-348° (corr.) (41). Es ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Fast unzersetzt flüchtig. Seine Ueberführung in Benzoin und Desoxybenzoin wurde bei diesen erwähnt. Durch Natriumamalgam wird es in Hydrobenzoin umgewandelt. Wird Benzil über erhitztes Bleioxyd geleitet, so entsteht Benzophenon (41). Durch Kochen mit Kali wird Benzilsäure erzeugt. Durch Auflösen von 4 Thln. Benzil in absolutem Alkohol und Zusatz von 1 Thl. Kali entsteht eine intensiv violette Lösung (Erkennung des Benzils). Das Benzil verbindet sich mit 2 Mol. eines Nitrils (42) und 1 Mol. Wasser zu krystallinischen Verbindungen. Aus Propionitril entsteht eine in Nadeln krystallisirende Verbindung C20H22N2O2 (Schmp. 197°), aus Benzonitril die in farblosen bei 168° schmelzenden Prismen krystallisirende Verbindung C₂₈H₂₂N₂O₃. Wird wasserfreie Blausäure (43) in eine alkoholische Lösung von Benzil geleitet, so entsteht das in grossen rhombischen Tafeln krystallisirende Additionsprodukt C₁₄H₁₀O₂(NH)₂, welches durch Eisessig und Bromwasserstoff in einen krystallinischen Körper, wahrscheinlich das Amid der Diphenylweinsäure (44) übergeführt wird. Durch Einwirkung von Benzaldehyd auf Benzil bei Gegenwart von Ammoniak wird Lophin (128) gebildet. Ersetzt man den Benzaldehyd durch p-Oxybenzaldehyd, so wird p-Oxylophin (127) erzeugt. Wird 1 Mol. Benzil mit etwas mehr als 1 Mol. Phosphorpentachlorid erhitzt, so entsteht

Chlorbenzil (45), C₆H₃CCl₂COC₆H₃, welches aus Aether in dicken, rhombischen, bei 61° schmelzenden Prismen (124) krystallisirt (Schmp. 71°) und bei der Destillation unter Bildung von Benzoylchlorid zersetzt wird. Unlöslich in Wasser, leicht in Aether, schwerer in Alkohol. Durch Erhitzen mit Wasser wird Benzil daraus regenerirt; Zink und Salzsäure führen es in Desoxybenzoin über. Durch Erhitzen mit Phosphorpentachlorid auf 200° wird Tolantetrachlorid gebildet (s. Dibenzyl).

Nitrobenzil (46), C₆H⁴(NO₃)COCOC₆H₅, durch Kochen von Desoxybenzoin mit überschüssiger Salpetersäure (1·2 spec. Gew.) oder durch Behandlung von Benzoin mit kalter Salpetersäure (spec. Gew. = 1·5) und Fällen mit Wasser dargestellt, krystallisirt aus Aether in gelben Blättchen oder Nadeln, welche bei 110° schmelzen. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aether.

Dinitrobenzil (47), $C_{14}H_8(NO_3)_2O_3$, entsteht in zwei Modificationen beim Kochen von Benzil mit rauchender Salpetersäure. Die eine Modification bildet octaëdrische, bei 131° schmelzende, die andere blättrige, bei 147° schmelzende Krystalle. Durch Oxydation von α - und β -Dinitrodesoxybenzoin mit Chromsäure und Essigsäure entsteht ein drittes Isodinitrobenzil, welches aus Alkohol in grossen, gelben Nadeln krystallisirt. Schmp. 205°. Durch Reduction mit Zinn und Salzsäure geht es in ein Produkt $C_{14}H_{10}N_2$ über, welches silberglänzende Blättchen bildet.

Ammoniak- (122, 123) und Hydroxylaminderivate des Benzils (48). Durch Einwirkung einer Lösung von 30 f Ammoniak auf alkoholisches Benzil entsteht neben wenig Benzilimid und Benzilam das Imabenzil, $C_{49}H_{39}N_{2}O_{4}$. $3C_{14}H_{10}O_{2} + 2NH_{3} = C_{49}H_{39}N_{2}O_{4} + 2H_{2}O$.

Weisses, lockeres, in Aether und kaltem Alkohol unlösliches Pulver, welches bei 168—170° unter Zersetzung schmilzt. Wird es vorsichtig mit alkoholischem Kali behandelt, oder wird Benzil mit alkoholischem Ammoniak auf 100° erhitzt, so entsteht

Benzilimid, C₄₂H₃₂N₂O₄ oder C₂₁H₁₇NO₂ (123). Dasselbe krystallisirt aus heissem Alkohol in langen, weissen, seideglänzenden Nadeln, welche bei 137—139° schmelzen. Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid oder mit conc. Schwefelsäure wird es in

Benzilam, C₄₂H₃₂N₂O₂ oder C₂₁H₁₅NO (123), tibergeführt. Dasselbe krystallisirt aus Aether und Alkohol in grossen, gelben, rhombischen Krystallen, welche bei 113—114° schmelzen. Wird Benzil oder die obigen Derivate längere Zeit mit Ammoniak erhitzt, so entstehen grosse Mengen von Benzol.

Oximidobenzil (41), C₆H₅C(NOH)COC₆H₅, wird beim Stehen einer concwässrigen Lösung von Hydroxylamin mit alkoholischem Benzil gebildet. Es krystallisirt aus Alkohol in quadratischen, weissen Blättchen, welche bei 130—131° schmelzen. In Alkohol und Aether leicht, in Wasser schwer löslich.

Diphenylglyoxim (48, 49), $C_6\dot{H}_5C(NOH)C(NOH)C_6H_5$, existirt in zwei Modifikationen. Die α -Verbindung entsteht durch Kochen des vorigen mit Salzsäure und salzsaurem Hydroxylamin und bildet weisse, glänzende, bei 237° schmelzende Blättchen. Schwer löslich auch in kaltem Holzgeist, Alkohol und Aether. Durch Erhitzen mit Alkohol auf 180° im geschlossenen Rohr geht sie in die β -Verbindung über, welche auch durch Einwirkung von salzsaurem Hydroxylamin auf Benzil bei 170° entsteht. Krystallisirt aus wässrigem Alkohol in weissen, bei 206° schmelzenden Nadeln. Leicht löslich in Alkohol.

Acetonderivate des Benzils (131). Durch Einwirkung von wässriger Kalilösung auf ein Gemisch von Aceton und Benzil entstehen je nach den Mengen der angewandten Substanzen drei Verbindungen.

Acetonbenzil, $C_{17}H_{16}O_3$, Additionsprodukt von Benzil und Aceton, setzt sich aus Alkohol in glänzenden, bei 78° schmelzenden Krystallen ab. Durch Erhitzen auf 200° wird es in seine Componenten gespalten. Es liefert mit Ammoniak und Hydroxylamin gut krystallisirende Substanzen.

Dehydroacetonbenzil, $C_{17}H_{14}O_2$, aus 1 Mol. Aceton und 1 Mol. Benzil unter Wasserabspaltung entstehend, krystallisirt in gelben Nadeln, welche bei 147° schmelzen. Es wird in essigsaurer Lösung durch Chromsäure in eine bei 152° schmelzende, einbasische Säure, $C_{16}H_{14}O_3$, übergeführt, deren Bariumsalz in farblosen Prismen krystallisirt.

Dehydroacetondibenzil, C₃₁H₂₄O₄, bildet sich unter Wasserabspaltung aus 1 Mol. Aceton und 2 Mol. Benzil, bildet bei 194—195° schmelzende Krystalle.

Acetophenonbenzil (131), C₂₂H₁₈O₃, in gleicher Weise aus Acetophenon und Benzil gewonnen, bildet grosse, farblose, schiefe Prismen, welche bei 102° schmelzen.

1) ehydroacetobenzophenonbenzil, C₂₂H₁₆O₂, krystallisirt in gelben Nadeln. Schmp. 129°. Es vereinigt sich mit vier Atomen Brom zu einer krystallinischen, leicht zersetzlichen Verbindung.

In oben zil (50), $C_{14}H_{10}O_2$, entsteht neben Benzil durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Benzoylchlorid.

Zur Darstellung werden 5-6 Thle. 5 Natriumamalgam mit Aether überschichtet, nach und

nach 1 Thl. Benzoylchlorid zugefügt und 2-3 Tage auf dem Wasserbade erwärmt. Der Aether wird abgegossen, der Rückstand mit Aether gewaschen, die vereinigten Lösungen mit Natronlauge gewaschen und im Dampfstrom destillirt. Das Zurückbleibende wird nochmals mit Natronlauge lehandelt, das Ungelöste mit Aether aufgenommen und durch Alkohol ein gelber Körper gefällt. Wird das zum Syrup eingedampfte Filtrat nach mehrtägigem Stehen mit möglichst wenig Aether aufgenommen und dann Alkohol zugefügt, so scheidet sich das Isobenzil nach und nach ab.

Dasselbe krystallisirt aus Alkohol in glänzenden Blättern oder Nadeln, aus Aether in compacten Krystallen. Schmp. 155—156°. Es zeigt mit alkoholischem Kali die Benzilreaction. Durch Brom wird es in Schwefelkohlenstofflösung, in gewöhnliches Benzil und Benzoylbromid umgewandelt.

Lepiden (51), $C_{28}H_{20}O$. Dasselbe entsteht neben Benzil und einem öligen Körper durch 7—8 stündiges Erhitzen von 1 Thl. Benzoin mit $1\frac{1}{2}$ Thln. bei + 8 gesättigter Salzsäure auf 130° . Bei Anwendung von schwächeren Säuren erfolgt die Bildung erst bei $160-170^{\circ}$. Es wird durch Waschen mit Aether rein erhalten. Aus Alkohol oder Essigsäure krystallisirt es in Nadeln oder Blättern, welche unter dem Mikroskope als sechsseitige Tafeln erscheinen und bei 175° schmelzen. Siedep. 220° . Durch Einwirkung von Salpetersäure, von Chromsäure und von Chlor wird Oxylepiden gebildet. Phosphorpentachlorid erzeugt mit Lepiden und Oxylepiden Chlorsubstitutionsprodukte. Durch Brom entsteht ein bei 185° schmelzendes Dibromlepiden.

Chlorlepiden (53), C₃₈H₁₉ClO, durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Dichlorlepiden dargestellt, bildet grosse, bei 143-146° schmelzende Nadeln.

Dichlorlepiden (51), C₂₈H₁₈Cl₂O, aus Lepiden und Phosphorpentachlorid erhalten, bildet bei 169° (156° DORN) schmelzende Nadeln.

Pentachlorlepiden (53), C₂₈H₁₅Cl₅O. Undeutliche, bei 186° schmelzende Krystalle. Hexachlorlepiden (53), C₂₈H₁₄Cl₆O. Gelber, amorpher, bei 80—98° schmelzender Körper.

Oktochlorlepiden (53), C₂₈H₁₂Cl₈O. Orangegelbes, amorphes, bei 97° schmelzendes Produkt.

Oxylepiden, C₂₈H₂₀O₂. Durch Oxydation des Lepidens (51) entstehend, wird auch durch Behandlung von Thionessal (54), C₂₈H₂₀S, oder Tolallylsulfür (53), C₂₈H₂₀S₂, mit chlorsaurem Kali und Salzsäure, sowie durch Digeriren von Benzoin (55) mit verdünnter Schwefelsäure erhalten.

Zur Darstellung wird eine siedende Lösung von 1 Thl. Lepiden in 10 Thln. Essigsäure mit einem Gemisch von 3 Thln, Salpetersäure (spec. Gew. = 1.5) versetzt.

Es krystallisirt aus siedendem Alkohol in gelben Nadeln, welche bei 220° schmelzen. Löslich in Benzol und Essigsäure, unlöslich in Wasser, fast unlöslich in Aether. Durch Erhitzen mit Benzoin (55) und Wasser auf 150° wird Lepiden und Benzil gebildet. Voraussichtlich beruht die Entstehung des Lepidens aus Benzoin auf dieser Reaction. Durch Zink und Essigsäure, resp. durch Jodwasserstoff wird Oxylepiden zu Lepiden reducirt. Natriumamalgam bildet in essigsaurer Lösung Hydrooxylepiden (56), C₂₈H₂₂O₂, welches in langen, flachen, bei 251° schmelzenden Nadeln krystallisirt. Durch Einwirkung von Brom auf Oxylepiden wird Dibromoxylepiden (57), C₂₈H₁₈Br₂O₂, bei 220° schmelzende Nadeln, gebildet. Dasselbe Prodnkt entsteht durch Oxydation des Dibromlepidens. Dichloroxylepiden (57), C₂₈H₁₈Cl₂O₂, wird diesem analog durch Oxydation des Dichlorepidens erhalten. Dasselbe krystallisirt in Nadeln, welche bei 202° schmelzen. Durch Erhitzen werden die beiden Halogenderivate in je zwei isomere Modificationen, eine leicht und eine schwer lösliche umgewandelt, durch Reductionsmittel unter Aufnahme von zwei Atomen Wasserstoff in Hydro-

brom- (57) resp. Hydrochloroxylepiden (56) übergeführt. Wird Oxylepiden mit Phosphorpentachlorid behandelt, so wird Dichlorlepiden gebildet. Durch Erhitzen auf 340° geht das Oxylepiden in zwei isomere Modificationen (58), das tafelförmige und das octaëdrische Oxylepiden über, von denen ersteres das Hauptprodukt der Reaction bildet und in Alkohol am schwersten löslich ist. Das tafelförmige Oxylepiden schmilzt bei 136°. Löslich in Alkohol. Es wird in essigsaurer Lösung nicht durch Zink reducirt. Durch Phosphorpentachlorid entsteht Chloroxylepiden, C28H19ClO2, welches bei 185° schmelzende Krystalle bildet. In heisser, alkoholischer Kalilauge ist es leicht unter Bildung des Kaliumsalzes der Oxylepidensäure, C₂₈H₂₂O₃, löslich. Das octaëdrische Oxylepiden krystallisirt in gelblichen, mikroskopischen Octaedern, welche bei 232° schmelzen. Es entsteht auch durch Kochen des gewöhnlichen Oxylepidens (56) mit alkoholischer Natronlauge. Fast unloslich in Alkohol. Durch Erhitzen wird es fast ganz in das tafelförmige Oxylepiden umgewandelt. Durch Zink und Essigsäure erfolgt Reduction zu Lepiden und Hydroxylepiden. Es ist unlöslich in alkoholischer Kalilauge. Bei der trocknen Destillation liefern sämmtliche drei Modificationen Isolepiden und Isooxylepidensäure.

Dioxylepiden (60), C₂₈H₂₀O₃, entsteht beim Erwärmen einer Lösung von gewöhnlichem Lepiden in Essigsäure mit Chromsäure und krystallisirt aus Alkohol in rhombischen, bei 157° schmelzenden Tafeln.

Oxylepidensäure, C₂₈H₂₂O₃, wird aus ihrem Kaliumsalze, dessen Bildung unter Oxylepiden erwähnt wurde, dargestellt und krystallisirt aus kochendem Alkohol in Blättchen, welche bei 196° schmelzen.

Isolepiden (59), C₂₈H₂₀O, wird bei der trocknen Destillation von Oxylepiden erhalten und von der gleichzeitig entstehenden Isooxylepidinsäure durch Waschen mit Aether befreit. Es krystallisirt aus Alkohol in Tafeln, welche bei 150° schmelzen. Nicht unzersetzt flüchtig. Durch Zinkstaub wird es zu Dihydroisooxylepiden (59), durch Natriumamalgam zu Tetrahydroisooxylepiden (59) reducirt, von denen ersteres rechtwinkelige, bei 182° schmelzende Prismen, letzteres bei 132° schmelzende Krystalle bildet. Die neben dem Isooxylepiden entstehende Säure (59) schmilzt bei 166°. Durch Oxydation mit Chromsäure und Essigsäure wird das Isolepiden in Oxyisolepiden (59) umgewandelt, welches aus Alkohol in feinen, kurzen, bei 161° schmelzenden Nadeln krystallisirt. Es existirt ebenfalls in verschiedenen Modificationen.

Thionessal, Thiolepiden, $C_{28}H_{20}S$. Dasselbe ist in den Destillations-produkten des Benzylsulfids, des Benzyldisulfids (61) und Benzyldiensulfids (Sulfobenzols) (62) enthalten. Zur Darstellung (63) wird am besten Benzylsulfid destillirt und das zwischen 440 und 460° übergehende Produkt durch mehrfaches Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Es krystallisirt in langen, weissen Nadeln, welche bei 184° schmelzen. Unzersetzt destillirbar, unlöslich in Wasser, schwer in Alkohol, leicht löslich in Aether und Schwefelkohlenstoff. Durch chlorsaures Kali und Salzsäure wird es in Oxylepiden übergeführt. Durch Phosphorpentachlorid entstehen Chlorsubstitutionsprodukte (53), durch Brom analoge Bromverbindungen. Durch Auflösen von Thionessal in rauchender Salpetersäure (64-wird als Hauptprodukt Tetranitrothionessal gebildet. Rauchende Schwefelsäure erzeugt eine Sulfosäure.

Tollallylsulfür, Dithiolepiden (61, 62, 63), C₂₈H₂₀S₂, entsteht auf demselben Wege wie das Thionessal und wird aus dem zwischen 330 und 360° übergehenden Destillationsprodukte des Benzylsulfids durch Umkrystallisiren aus Alkohol oder Essigäther rein erhalten. Es bildet Blättchen, welche bei $172-173^{\circ}$ schmelzen. Siedep. $350-360^{\circ}$. Durch Einwirkung von chlorsaurem Kali und Salzsäure wird es analog dem Thionessal in Oxylepiden verwandelt. Eine dem Tollallylsulfür nahe stehende Verbindung, $C_{14}H_{8}S_{2}$ (65), entsteht bei der Destillation von Chlorbenzylsulfid, $(C_{6}H_{4}ClCH_{2})_{2}S$. Sie bildet ein krystallinisches, bei 208° schmelzendes Pulver, welches durch Sublimation und bisweilen auch beim Verdunsten einer Lösung in Aether-Alkohol in glänzenden Blättchen erhalten wird. Mit Pikrinsäure entsteht eine in grossen, gelbrothen Nadeln krystallisirende Verbindung, $C_{14}H_{8}S_{2}\cdot 2C_{6}H_{3}(NO_{2})_{3}O$, welche bei 146° schmilzt. Durch Einwirkung von Natriumamalgam und Salzsäure auf das in Benzol gelöste Sulfid entsteht ein bei $143-144^{\circ}$ schmelzendes Produkt $C_{14}H_{10}S$, vielleicht Tollallylsulfür.

3. Diphenyläthan, $CH(C_6H_5)_2CH_3$. Der Kohlenwasserstoff entsteht durch Behandlung von Phenyläthylbromid (66), $C_6H_5C_2H_4$ Br, mit Benzol und Zinkstaub, durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf eine Lösung von Aethylidenchlorid resp. Bromid (70), von Vinylbromid (70) und von Dichloräther (71) in Benzol, oder durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Paraldehyd (67) und Benzol

$$CH_3COH + 2C_6H_6 = CH(C_6H_5)_2CH_3 + H_2O.$$

Zur Darstellung setzt man 1 bis 1½ Thle. Paraldehyd tropfenweise und unter Umschütteln m 100 Thln. stark abgekühlter conc. Schwefelsäure und fügt dann etwas mehr als die theoretische Menge Benzol hinzu. Nach mehrfachem Umschütteln und längerem Stehen wird mit viel Wasser verdünnt, und durch Extraction mit Aether, Destillation und Behandlung mit Natrium der gebildete Kohlenwasserstoff abgeschieden.

Es ist ein farbloses, stark lichtbrechendes, blau fluorescirendes Oel (68, 70), welches bei 268—271° und unter 16 Millim. Druck bei 150° siedet und in einer Kältemischung erstarrt. Bei der Oxydation mit Kaliumbichromat und Schwefelsaure entsteht Benzophenon. Substitutionsprodukte des Diphenyläthans entstehen durch Behandlung von substituirten Aldehyden resp. Aethern mit Benzol oder substituirten Benzolen und Schwefelsäure. Durch Einwirkung von Salpetersäure auf den in Eisessig gelösten Kohlenwasserstoff entstehen Nitroprodukte.

Diphenylchloräthan (69), CH(C₆H₅)₂·CH₂Cl, aus Dichloräther und Benzol, jedoch aicht in reinem Zustande erhalten, ist flüssig und liefert bei der Destillation Stilben, beim Kochen mit alkoholischem Kali Diphenyläthylen.

Diphenyltrichloräthan (72), $CH(C_6H_5)_2 \cdot CCl_3$, aus Chloral und Benzol dargestellt, krystallisirt aus heissem Alkohol in glänzenden, weissen Blättchen, welche bei 64° schmelzen.

Dichlordiphenyltrichloräthan (73), CH(C₆H₄Cl)₂·CCl₃, aus Chloral und Chlorbenzol erhalten, bildet bei 105° schmelzende Nadeln. Durch Salpetersäure entsteht

Dichlordinitrodiphenyltrichloräthan (73), CH(C₆H₃ClNO₂)₂·CCl₃, welches in Nadeln krystallisirt. Schmp. 143°.

Dibromdiphenyltrichloräthan (73), $CH(C_6H_4Br)_3 \cdot CCl_3$, krystallisirt in seideglänzenden, bei 139—141° schmelzenden Nadeln.

Dibromdinitrodiphenyltrichloräthan (73), CH(C₆H₃BrNO₂)₂CCl₃, bildet gelbe, prismatische, bei 168—170° schmelzende Nadeln.

Diphenyltribromäthan, CH(C₆H₅)₃·CBr₃, aus Bromal und Benzol entstehend, krystalisist aus Aether in wasserhellen, monoklinen Prismen, welche bei 89° schmelzen.

Nitrodiphenyläthan (129), CH(C₆H₄NO₂C₆H₅)CH₃, bildet gelbe, bei 79—80° schmelzende Nadeln. Der entsprechende Nitrodiphenylcarbinol, C(OH)(C₆H₄NO₂C₆H₅)CH₃, bildet weisse, bei 106—107° schmelzende Prismen.

Dinitrodiphenylmethan (129), CH(C₆H₄NO₃)₃CH₃, krystallisirt in prismatischen, bei 149° schmelzenden Nadeln.

Dioxydiphenyläthan, Diphenoläthan (74), CH(C6H4OH)2. CH3, ent-

steht durch Einwirkung von Zinntetrachlorid auf ein kalt gehaltenes Gemenge von geschmolzenem Phenol und Paraldehyd und ist nur schwierig rein zu erhalten. Es krystallisirt aus siedendem Wasser in weissen, glänzenden Blättchen, aus Benzol in starken, weissen Nadeln, welche Krystallbenzol enthalten. Es schmilzt bei 122° und verkohlt gänzlich bei 230°. Das Dibenzoat krystallisirt aus Aceton in zugespitzten Prismen, welche bei 152° schmelzen.

Dioxydiphenyltrichloräthan (75), CH(C₆H₄OH)₂·CCl₃, aus Phenol, Chloral und Schwefelsäure entstehend, wird aus Benzol und Alkohol in kleinen, weissen Krystallen abgeschieden, welche bei 2020 unter Zersetzung schmelzen. Das Diacetat bildet kleine, bei 1380 schmelzende Nadeln.

Kohlenwasserstoffe, C₁₅H₁₆.

1. p-Dimethyldiphenylmethan, p-Ditolylmethan, $CH_3C_6H_4CH_2C_6H_4$ CH_3 , wird durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Methylal (76) und Toluol oder durch Reduction von Dimethylbenzophenon (77), $CO(C_6H_4CH_3)_2$, mit Jodwasserstoff und Phosphor dargestellt.

Ein Gemisch von 25 Grm. Methylal, 75 Grm. Toluol und 300 Grm. Eisessig wird mit einem Gemenge aus gleichen Volumen Eisessig und conc. Schwefelsäure versetzt, bis das meiste Toluol als leichtere Schicht oben schwimmt und dann 12 Stunden hingestellt. Hierauf werden 900 Grm. conc. Schwefelsäure und 300 Grm. Eisessig zugesetzt, nach 12 Stunden in Wasser gegossen, mit Aether extrahirt und destillirt. Das zwischen 280 und 3100 Uebergehende gieht den Kohlenwasserstoff.

Er krystallisirt aus Alkohol in langen, dünnen Prismen (77), welche bei 22-23° schmelzen. Siedep. 285·5-286·5°. Beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr entsteht Methylanthracen. Durch Einwirkung von Brom wird das aus Alkohol in weissen, über zolllangen Nadeln krystallisirende Dibromditolylmethan gebildet, welches bei 115° schmilzt. Durch rauchende Salpetersäure wird Dinitroditolylmethan erzeugt, welches bei 164° schmilzt. Durch Einwirkung von chromsaurem Kali und Schwefelsäure entsteht als erstes Oxydationsprodukt (76)

p-Dimethylbenzophenon (79), CO(C₆H₄CH₃)₂, welches auch durch Oxydation von Ditolyläthan, CH(C₆H₄CH₃)₂·CH₃, und durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Toluol und Chlorkohlenoxyd dargestellt werden kann. Dasselbe krystallisirt aus Alkohol in rhombischen, bei 92° schmelzenden Nadeln. Siedep. 333—333·5° bei 725 Millim. Durch Schmelzen mit Aetzkali wird p-Toluylsäure gebildet. Durch Einwirkung von Natriumamalgam auf die alkoholische Lösung entsteht

Dimethylbenzhydrol (79), CH·OH(C₆H₄CH₂)₂, welches aus Alkohol in feinen, bei 61-61.5° schmelzenden Nadeln krystallisirt.

2. Phenylxylylmethan, Benzylxylol, C₆H₅CH₂C₆H₃(CH₃)₂, ist in zwei Modificationen bekannt, welche durch Einwirkung von Benzylchlorid auf m- resp. p-Xylol bei Gegenwart von Zink und Kupfer entstehen. Benzyl-m-Xylol (81) siedet bei 295—296·5° und giebt bei der Oxydation Benzoylisophtalsäure, Benzyl-p-Xylol (80), siedet bei 293·5—294·5°.

Dimethylbenzophenon (117), C₆H₅COC₆H₃(CH₃)₂, aus m-Xylol, Benzoylchlorid und Aluminiumchlorid erhalten, ist eine oberhalb 350° siedende Flüssigkeit.

3. Aethyldiphenylmethan (82), $C_6H_5CH_2C_6H_4C_2H_5$, aus Benzoylchlord und Aethylbenzol erhalten, ist eine farblose Flüssigkeit. Siedep. 294—295°. Spec. Gew. = 0.985 bei 18°.

Aethylbenzophenon (117), $C_6H_5COC_6H_4C_2H_5$, dem vorigen analog aus Benzoylchlorid dargestellt, siedet oberhalb 300°. Es ist schwerer als Wasser und liefert bei der Oxydation p-Benzoylbenzoesäure.

- 4. p-Phenyltolyläthan (83), C₆H₅C₂H₄C₆H₄CH₃, aus Phenyläthylbromid, Toluol und Zinkstaub erhalten, siedet bei 278-280°.
- 5. p-Methyldibenzyl, Benzyl-p-Tolylmethan (84), C₆H₅CH₂CH₂C₆H₄ CH₂, durch Erhitzen von Benzyl-p-Tolylketon mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 160-170° erhalten, bildet ein allmählich erstarrendes Oel, leicht in Alkohol, Aether und Benzol löslich. Schmp. 27°. Siedep. 286°.

Benzyl-p-Tolylketon, Methyldesoxybenzoin (84), C₅H₅CH₂COC₅H₄CH₃, ist durch Behandlung von a-Toluylsäurechlorid und Toluol mit Aluminiumchlorid dargestellt worden und krystallisirt in feinen, weissen, bei 107.5° schmelzenden Blättchen. Siedep. oberhalb 360°. Leicht in Alkohol, Aether und Benzol löslich. Durch Oxydation entstehen p-Toluylsäure und Terephtalsäure. Natrium reducirt das Keton in alkoholischer Lösung zu

Benzyl-p-Tolylcarbinol (84), C6H5CH2CHOHC6H4CH3, welches in kleinen, concentrisch gruppirten, bei 66° schmelzenden Nadeln krystallisirt.

6. Dibenzylmethan, CH₂(CH₂C₆H₅)₂, entsteht durch Erhitzen von Dibenzylketon (85) mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 180° und durch Destillation von dibenzylessigsaurem Baryt (86) mit Natronkalk. Oel, welches bei 290-300° siedet und bei - 20° flussig bleibt.

Dibenzylketon (87), COi(CH₂C₆H₅)₂. Durch Destillation von phenylessigsaurem Kalk dargestellt, bildet bei 30° schmelzende Krystalle. Siedep. 320 bis 321°. Durch Kaliumbichromat und Schwefelsäure wird es zu Benzoesäure oxydirt.

Dibenzoylmethan (136), CH₂(COC₆H₅)₂, entsteht durch Kochen von Dibenzoylessigsäure, CH(COC₆H₅)₂COOH, mit Wasser. Krystallisirt aus heissem Methylalkohol in grossen, rhombischen Tafeln, welche bei 81° schmelzen. Siedepunkt oberhalb 200°.

7. Dimethyldiphenylmethan, $C_{(C_6H_5)_2}^{(CH_3)_2}$, bildet sich aus Acetonchlorid, CH₂CCl₂CH₃, Benzol und Aluminiumchlorid. Es ist eine bei 281-282° siedende Flüssigkeit. Als ein Tetramethylamidoderivat des Dimethyldiphenylmethans, $C^{(CH_3)_2}_{[C_4H_4N(CH_3)_2]_2}$ (88, 89), ist die Base zu betrachten, welche durch Erhitzen (88) von 1 Mol. Aceton und 2 Mol. Dimethylanilin mit 1 Mol. Chlorzink dargestellt ist und ausserdem als Nebenprodukt bei der Fabrikation des Dimethylanilins Sie krystallisirt aus Alkohol in prachtvoll seideglänzenden gewonnen wird. Nadeln, welche bei 83° schmelzen. Sie ist selbst in heissem Wasser unlöslich, schwer in kaltem Alkohol. Zweisäurige Base.

Das Chlorhydrat, C19H26N2.2HCl, ist sehr leicht löslich, das Jodhydrat, C19H26N2. 2HJ, lässt sich leicht in grossen Blättern darstellen. Die Base verbindet sich mit 2 Mol. Jodmethyl zu einem weissen, festen Körper; das Produkt wird jedoch bereits durch Kochen mit Wasser in das schön krystallisirende Jodid, C₁₉H₂₆N₂·JCH₃, übergeführt, welches mit Silberoxyd eine sauerstoffhaltige Base liefert.

eine sauerstoffhaltige Base herert. 8. Diphenylpropan(90), $_{1}^{CH_{6}^{CH_{5}}}$, aus dem entsprechenden Propylenchlorid $_{CH_{2}C_{6}H_{5}}^{CGH_{5}}$

und Benzol dargestellt, ist ein bei 277-279° siedendes Oel.

Kohlenwasserstoffe, C₁₆H₁₈.

1. Benzylmesitylen (133), C₆H₅CH₂C₆H₂(CH₂)₃, wird durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Mesitylen und Benzylchlorid dargestellt. Es schmilzt bei 31° und siedet bei 300-303°.

Benzoylmesitylen (134), C₆H₅COC₆H₂(CH₃)₃, auf demselben Wege aus Benzoylchlorid dargestellt, bildet farblose, bei 29° schmelzende Krystalle. Der Siedepunkt liegt oberhalb 360°. Durch Erhitzen des Benzoylmesitylens (135) mit Mesitylen und Al₂Cl₆ auf 150° entsteht Dibenzoylmesitylen, bei 117° schmelzende Prismen.

- 2. p-Ditolyläthan (91, 92), $CH(C_6H_4CH_3)_2 \cdot CH_3$. Durch Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf Paraldehyd und Toluol, durch Destillation von Ditolylpropionsäure und durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Toluol und Aethylidenchlorid dargestellt, ist ein fast wasserhelles, bei 293—295° (723 Millim.) siedendes Oel. Durch Oxydation wird es in Dimethylbenzophenon und Toluylbenzoesäure übergeführt. Wird Aldehyd durch Dichloräther und Chloral ersetzt, so wird Ditolylchloräthan, $CH(C_6H_4CH_3)_2CH_2Cl$ und Ditolyltrichloräthan, $CH(C_6H_4CH_3)_2CCl_3$, erzeugt, von denen letzteres bei 89° schmelzende Krystalle bildet.
- 3. Dimethyldibenzyl (93), CH₃C₆H₄CH₂CH₂C₆H₄CH₃, aus Xylylchlorid und Natrium erhalten, ist ein bei 296° siedendes Oel.
- $CH(CH_3C_6H_5)$ 4. Dimethyldiphenyläthan (94), $CH(CH_3C_6H_5)$, aus Chloräthylbenzol, $C_6H_5CHClCH_3$, und Natrium dargestellt, krystallisirt aus Aether in farblosen, bei 123·5° schmelzenden Nadeln. Durch Einwirkung von Jodwasserstoff und Phosphor auf Methyldiphenylaceton, $CO_{CH_3}^{CCH_3(C_6H_5)_2}$ (s. Pinacoline), entsteht ein bei 127·5—128·5° schmelzender Kohlenwasserstoff, $C_{16}H_{18}$ (95), welcher vielleicht mit jenem identisch ist.
- 5. Aethyldiphenyläthan (96), $C_6H_5C_2H_4C_6H_4C_2H_5$, aus Bromäthylbenzol, $C_6H_5C_2H_4$ Br, Aethylbenzol und Zinkstaub dargestellt, giebt bei der Oxydation, neben Benzoylbenzoesäure und Terephtalsäure, das Keton, $C_6H_5C_2H_3$ OC $_6H_4C_2H_5$, welches rhombische, bei 120° schmelzende Krystalle bildet.
- 6. Dibenzyläthan (97), CH(C₆H₅CH₂)₂CH₃?, entsteht durch Erhitzen von Acetophenon mit Jodwasserstoff und Phosphor und siedet gegen 300°.

Diphenyltrichlorquartan (98), $CH(C_6H_5)_2CH_3CCl_3$, aus Crotonchloralhydrat und Benzol dargestellt, krystallisirt aus Aether-Alkohol in farblosen, halbzolllangen, monoklinen Prismen, welche bei 80° schmelzen und bei höherer Temperatur unter Salzsäureentwicklung zersetzt werden.

Dimethyldesoxybenzoin (117), C₆H₅CH₂COC₆H₃(CH₃)₂, entsteht durch Behandlung von m-Xylol und Phenylessigsäurechlorid mit Chloraluminium und bildet bei 92·5—93° schmelzende Krystalle. Ausser dem festen entsteht ein oberhalb 350° siedendes, flüssiges Dimethyldesoxybenzoin.

Aethyldesoxybensoin (117), C₆H₅CH₂COC₆H₄C₂H₅, auf analogem Wege aus Aethylbenzol erhalten, krystallisirt in kleinen, bei 64° schmelzenden Blättchen. Durch Oxydation entsteht Terephtalsäure, durch Jodwasserstoff wird es zu Aethyldibenzyl reducirt, durch Brom entsteht ein Bromsubstitutionsprodukt. Schmp. 113°.

Kohlenwasserstoffe, C₁₇H₂₀. - C₂₀H₂₆.

Tetramethyldiphenylmethan. Zwei Isomere. Benzylduryl (99), $C_6H_5CH_2C_6H(CH_3)_4$, durch Reduction des entsprechenden Ketons, des Benzoyldurols, $C_6H_5COC_6H(CH_3)_4$, dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in Nadeln. welche bei 60.5° schmelzen. Siedep. 310°. Das Benzoyldurol entsteht durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Durol, $C_6H_2(CH_3)_4$, und Benzoylchlorid. Bei 119° schmelzende Krystalle. Siedep. 343—343.5°.

Benzylisoduryl (137) wird durch Digestion des entsprechenden Ketons mit Jodwasserstoff erhalten und bildet eine farblose, gegen 300° siedende Flüssigkeit. Das Benzoylisodurol, C₆H₄COCH(CH₃)₄, aus Benzoylchlorid und Isodurol erhalten, bildet bei 62—63° schmelzende Krystalle. Das Keton wird durch Natriumamalgam in ein Reductionsprodukt, wahrscheinlich Phenylisodurylcarbinol, C_{1.7}H_{2.0}O, oberhalb 360° siedendes Oel, übergeführt.

Methylpropyldiphenylmethan, Benzylcymol (100), $C_6H_3CH_3C_3H_7$, ist ein Oel. Siedep. 296—297 resp. 308°. Das entsprechende Keton, $C_6H_5COC_6H_3CH_2C_3H_7$, ist ein bei 340° siedendes Oel.

Dixylyläthan (138), $CH[C_6H_8(CH_8)_2]_2CH_3$, aus m-Xylol und Aethylidenchlorid mittelst Al_2Cl_6 erhalten, ist eine bei 169—172° (unter 11 Millim. Druck) siedende, stark lichtbrechende Flüssigkeit.

Dixylketon (101), $CO[C_6H_3(CH_3)_2]_2$, aus Xylol, Chlorkohlenoxyd und Aluminiumchlorid erhalten, siedet bei 340°.

Hexamethyldiphenylmethan, Dimesitylmethan, $CH_9[C_6H_2(CH_3)_3]_9$, (72) aus Mesitylen und Methylenacetat dargestellt, krystallisirt in monoklinen Prismen, welche bei 130° unter vorheriger Erweichung schmelzen.

Dicuminyl (102), $C_2H_4(C_6H_4C_3H_7)_2$, aus dem Chlorid des Cuminalkohols und Natrium dargestellt, bildet breite, dünne Blätter. Siedet oberhalb 360°.

Carboxylderivate des Diphenylmethans und seiner Homologen.*) Die Säuren sind nach der Basicität und dem Kohlenstoffgehalt geordnet.

Monocarbonsäuren.

Diphenylmethancarbonsäuren, Benzylbenzoesäuren, C₆H₂CH₂C₆H₄CO₂H. Die drei isomeren Säuren entstehen durch Reductionsmittel aus Benzoylbenzoesäuren resp. Benzhydrylbenzoesäuren und durch Oxydationsmittel aus Benzyltoluolen.

o-Benzylbenzoesaure (1), durch achttägige Einwirkung von Natriumamalgam auf o-Benzoylbenzoesaure dargestellt, krystallisirt aus heissem Wasser

^{*) 1)} ROTERING, Jahresber. 1875, pag. 595-99. 2) SENFF, Ann. 220, pag. 244. 3) ZINKE, Ann. 161, pag. 102-105. 4) GRÄBE, Ber. 8, pag. 1054. 5) SENFF, Ann. 220, pag. 242. 6) v. Pechmann, Ber. 13, pag. 1608. 7) Hemilian, Ber. 11, pag. 838. 8) Plascuda, Ber. 7, pag. 986. 9) Zinke u. Plascuda, Bet. 6, pag. 907. 10) v. Pechmann, Bet. 14, pag. 1865. 11) ADOR U. RILLIET, Ber. 13, pag. 320. 12) SENFF, Ann. 220, pag. 236. 13) ZINKE, Ann. 161, pag. 98. 14) ZINKE u. PLASCUDA, Ber. 7, pag. 982. 15) JENA, Ann. 155, pag. 77. 16) SYMONS u. ZINKE, Ann. 171, pag. 122. 17) E. FISCHER, Ber. 14, pag. 326. 18) JENA u. LIMPRICHT, Ann. 155, pag. 100. 19) JENA, Ber. 2, pag. 385. 20) BÖSLER, Ber. 14, pag. 327. 21) GABRIEL u. Michael, Ber. 11, pag. 1017. 22) Zinke u. Thörner, Ber. 11, pag. 1993. 23) Böttinger, Ber. 14, pag. 1595. 24) ZINKE, Ber. 10, pag. 996. 25) OGLIALORO, Jahresber. 1878, pag. 821. 26) Würtz, Ann. Suppl. 8, pag. 51. 27) HODGKINSON, Soc. 37, pag. 485. 28) FRIEDEL u. CRAFTS, Ber. 14, pag. 1206; Compt. rend. 92, pag. 833. 29) WELLER, Ber. 7, pag. 1184. 30) ADOR u. CRAFTS, Ber. 10, pag. 2175. 31) MERZ u. WEITH, Ber. 10, pag. 758. 32) SPIEGEL, Ann. 219, pag. 40 u. ff. 33) HAISS, Ber. 15, pag. 1474. 34) BÄSLER, Ber. 14, pag. 326. 35) ZINKE, Ber. 9, pag. 1761. 36) WEBER, Jahresber. 1878, pag. 402-3. 37) BREIER u. ZINKE, Ann. 198, pag. 182. 38) F. MEYER, Ber. 15, pag. 636. 39) GRELY u. F. MEYER, Ber. 15, pag. 639. 40) LIMPRICHT u. SCHWANERT, Ann. 155, pag. 66; ZAGUMENNY, Ann. 184, pag. 163 u. ff. 41) REIMER, Ber. 14, pag. 1802. 42) DÖBNER, Ann. 210, pag. 278. 43) ZINKE, Ber. 9, pag. 32. 44) REIMER, Ber. 13, pag. 747. 45) GABRIEL u. MICHAEL, Ber. 10, pag. 2208. 45) BÖTTINGER, Ber. 16, pag. 2071. 47) BAYER u. PERKIN, Ber. 16, pag. 2133. 48) Dies., Ber. 17, pag. 60. 49) SPIEGEL, Ann. 219, pag. 1 u. ff. 50) STRECKER u. MÖLLER, Ann. 113, pag. 56.

in glänzenden Nadeln, welche bei 114° schmelzen. In Alkohol und Aether leicht löslich.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_{11}O_{2})_{2}Ba + 5\frac{1}{2}H_{2}O_{1}$ bildet in Wasser ziemlich leicht lösliche Nadeln.

m-Benzylbenzoesäure (2) wird durch Erhitzen von m-Benzhydrylbenzoesäure mit Jodwasserstoff auf 167° oder durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Brom-m-Toluylsäure und Benzol dargestellt und krystallisist aus verdünntem Alkohol in kleinen Blättchen, welche bei 107—108° schmelzen. In kaltem Wasserschwer, leichter in heissem, leicht in Alkohol und Aether löslich.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_{11}O_9)_3Ba+4H_9O$, bildet in Wasser ziemlich leicht lösliche Krystalle.

p-Benzylbenzoesäure (3, 4), durch Einwirkung von Jodwasserstoff auf p-Benzoylbenzoesäure und durch Salpetersäure auf p-Benzyltoluol entstehend, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in atlasglänzenden Blättchen oder Nadeln, welche bei 154—155° (157°) schmelzen. In kaltem Wasser schwer, leicht in Alkohol und Aether löslich.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_{11}O_2)_2Ba+2H_2O$, bildet glänzende Blättchen und ist in Wasser ziemlich leicht löslich.

Benzhydrylbenzoesäuren, C₆H₅CH(OH)C₆H₄CO₂H. Die drei isomeren Säuren entstehen durch Reduction der entsprechenden Benzoylbenzoesäuren mit Zink und Salsäure oder Natriumamalgam.

o-Benzhydrylbenzoesäure (1). Die freie Säure ist nicht existenzfähig. $C_6H_5-CH-C_6H_4CO$ Das Anhydrid, O welches durch Behandlung einer alkoho-

lischen Lösung von o-Benzoylbenzoesäure mit Zink und Salzsäure entsteht, krystallisirt aus heissem Alkohol in Nadeln. Schmp. 115°. Unlöslich in Wasser. Durch Erhitzen mit PCl₅ auf 140° entsteht Anthrachinon. Die Salze entstehen durch Einwirkung von Alkalien bei Gegenwart von Alkohol auf das Anhydrid. Sie werden durch Wasser zersetzt; Säuren fällen aus ihnen das Anhydrid.

m-Benzhydrylbenzoesäure (5) krystallisirt aus heissem Wasser oder verdünntem Alkohol in atlasglänzenden, bei 121° schmelzenden Nädelchen. Nicht unzersetzt sublimirbar.

Das Calciumsalz, (C₁₄H₁₁O₃)₂Ca + 5H₂O, ist ein weisses Krystallpulver.

Natriumsalz, C₁₄H₁₁O₂Na + 4H₂O, bildet weisse Nadeln.

p-Benzhydrylbenzoesäure (1, 3) krystallisirt aus heissem Wasser in büschelförmig vereinigten Nadeln, welche bei 164—165° schmelzen. In Alkohol und Aether leicht löslich, nicht unzersetzt destillirbar.

Calciumsalz, $(C_{14}H_{11}O_3)_2Ca + 5H_2O_1$, bildet weisse Nadeln.

Natriumsalz, C14H11O3Na, bildet kleine, glänzende Blättchen. Der

Methyläther (1), C₁₄H₁₁O₃CH₃, bildet lange, bei 109-110° schmelzende Prismen. Der Aethyläther (1), C₁₄H₁₁O₃C₃H₅, ist ein Syrup.

Benzoylbenzoesäuren, C₆H₅COC₆H₄CO₂H. Die drei isomeren Modificationen entstehen durch Oxydation der entsprechenden Benzyltoluole und Phenyltolylketone mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure. Die o- und m-Benzoylbenzoesäure werden auch durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf Benzol und Phtalsäurechlorid resp. Isophtalsäurechlorid dargestellt.

o-Benzoylbenzoesäure (8, 9), C₆H₅COC₆H₄CO₂H+H₃O. Zur Derstellung (6) werden 100 Grm. frisch geschmolzenes Phtalsäureanhydrid in 1 Kgrm. Benzol gelöst und in die heisse Mischung nach und nach 150 Grm. Aluminiumchlorid eingetragen. Das nach dem Erkelten ausgeschiedene Produkt wird mit Salzsäure zerlegt, mit Sodalösung aufgenommen und die

aus der filtrirten Lösung mit Salzsäure gestillte Säure durch einmaliges Umkrystallisiren aus Xylol gereinigt.

Die Säure entsteht auch durch Oxydation des Diphenylenphenylmethans (7). Sie krystallisirt aus heissem Wasser in langen Nadeln des triklinen Systems. Sie schmilzt (8) bei 85-87° (lufttrocken bei 93-94°), nach dem Austreiben des Krystallwassers im Wasserbade bei 127-128°. Sie liefert beim Erhitzen mit Phosphorsäureanhydrid auf ca. 180° Anthrachinon, beim Erwärmen mit rauchender Schwefelsäure Anthrachinonsulfosäure. Verbindet sich mit Phenolen zu Phtaleinen, unter Einwirkung von Aluminiumchlorid mit Kohlenwasserstoffen zu Phtaliden (10).

Das Bariumsalz (8) und das Calciumsalz sind löslich in heissem Alkohol. Methyläther (8), $C_{14}H_9O_3CH_3$, bildet rhombische, bei 52° schmelzende Prismen, der Aethyläther (8), $C_{14}H_9O_3C_2H_3$, bei 58° schmelzende Rhomboeder.

Anhydrid (C₆H₅COC₆H₄CO)₂O (10), durch Erhitzen des gemischten Essigsäureanhydrids auf 200° entstehend, bildet bei 120° schmelzende Prismen.

Benzoylbenzoe-Essigsäureanhydrid, C₆H₅COC₆H₄CO (10). Durch Erhitzen von Essigsäureanhydrid (2 Thle.) und Benzoylbenzoesäure (1 Thl.) dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in grossen, kochsalzähnlichen, bei 112° schmelzenden Krystallen.

m-Benzoylbenzoesäure (11, 12) wird am besten durch Oxydation der Benzhydrylbenzoesäure dargestellt. Sie entsteht auch durch Erhitzen von 1 Mol. Benzoesäureanhydrid (42) mit 2 Mol. Benzoylchlorid und Chlorzink, krystallisirt aus heissem Wasser in Nadeln, aus Alkohol in Blättchen. Schmp. 161°. In kaltem Wasser schwer löslich, leicht in Alkohol und Aether.

Das Calciumsalz, $(C_{14}H_9O_3)_2Ca + 2H_2O$, ist in Wasser und Alkohol ziemlich leicht löslich. Der Methyläther (12), $C_{14}H_9O_3 \cdot CH_2$, bildet glasglänzende, bei 62° schmelzende Prismen

p-Benzoylbenzoesäure (9, 13) entsteht auch durch Oxydation von α-Dibenzylbenzol (43) und Phenylbenzophenon. Zur Darstellung wird das rohe Benzyltoluol mit Chromsäuregemisch oxydirt und die Säure mit Hülfe des in Wasser schwer löslichen Barytsalzes und in Alkohol unlöslichen Kalksalzes von der o-Säure getrennt.

Sie krystallisirt aus heissem Wasser in monoklinen Blättchen, welche bei 194° schmelzen. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in heissem, leicht in Alkohol und Aether.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_9O_3)_2Ba+2H_9O$, ist schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol. Das Calciumsalz, $(C_{14}H_9O_2)_2Ca+2H_2O$, ist unlöslich in Alkohol.

Der Methyläther (8), C₁₄H₉O₈·CH₃, bildet atlasglänzende, bei 107° schmelzende Blättchen, der

Aethyläther (8), C₁₄H₂O₂·C₂H₅, tafelförmige, monokline, bei 52° schmelzende Krystalle.

Dinitro-p-Benzoylbenzoesäure (8), C₁₄H₈(NO₂)₂O₃, durch Eintragen der Säure in Salpeter- und Schwefelsäure dargestellt, krystallisirt aus Wasser in glänzenden, bei 240° schmelzenden Blättchen. Die Salze krystallisiren gut. Eine isomere (14), bei 211—212° schmelzende Säure entsteht durch Oxydation des Dinitro-p-Phenyltolylketons.

Diphenylessigsäure, $CH(C_6H_5)_2COOH$. Die Säure wird durch Erhitzen von Diphenylglycolsäure (15), $COH(C_6H_5)_2CO_2H$, mit Jodwasserstoffsäure (Siedep. 127°) auf 150° und durch Einwirkung von Zinkstaub auf Phenylbromessigsäure (16), $CHBrC_6H_5COOH$, und Benzol dargestellt. Ihr Nitril entsteht durch Erhitzen von Diphenylbrommethan, $(C_6H_5)_2CHBr$, mit Cyanquecksilber auf 165°.

Zur Darstellung (16) aus Phenylbromessigsäure wird 1 Thl., in 2 Thln. Benzol gelöst und

unter Erwärmen in Zinkstaub eingetragen. Das Produkt wird nach dem Verdampfen des Bensols mit Natriumcarbonat gekocht, die Säure gefüllt, in das Barytsalz übergeführt und dieses in den Aethyläther umgewandelt, welcher durch Verseifen die reine Säure liefert.

Sie krystallisirt aus heissem Wasser in durchsichtigen, feinen Nadeln, aus Alkohol in flachen Blättern, welche bei 145—146° schmelzen. Nicht unzersetzt flüchtig. In Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Durch Kaliumbichromat und Schwefelsäure wird sie zu Benzophenon oxydirt.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_{11}O_{2})_{2}$ Ba + 2H₂O, in heissem Wasser nur wenig löslich, bildet Nadeln. Es vereinigt sich mit 2 Mol. Alkohol. Das Calciumsalz, $(C_{14}H_{11}O_{2})_{2}$ Ca + 2H₂O, bildet atlasglänzende Nadeln. Ebenfalls schwer löslich. Silbersalz, $C_{14}H_{11}O_{2}$ Ag, ist ein weisser Niederschlag.

Diphenylessigsäureäthyläther (16), CH(C₆H₅)₂CO₂C₂H₅, krystallisirt aus Alkobol in farblosen, rektangulären Säulen, welche bei 57—58° schmelzen.

Diphenylessigsäurealdehyd (37), CH(C₆H₅)₂COH, entsteht durch Kochen von Hydro- oder Isohydrobenzoin mit verdünnter Schwefelsäure und ist frisch bereitet ein farbloses, dünnflüssiges Oel, welches unter geringer Zersetzung bei 315° siedet und allmählich gelb wird. Schwerer als Wasser, darin unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Durch Oxydationsmittel entsteht Benzophenon. Beim Kochen mit alkoholischem Kali wird neben Diphenylmethan und Benzhydrol eine kleine Menge Diphenylessigsäure gebildet. Mit saurem schwefligsaurem Natron entstehen krystallinische Verbindungen. Beim längeren Stehen scheidet sich aus Diphenylessigsäurealdehyd ein krystallinischer Körper ab, verschieden nach dem Ursprunge des Aldehydes.

Diphenylglycolsäure, Benzilsäure, C(OH)(C_6H_5)₃COOH. Dieselbe entsteht durch Erhitzen von Benzil (15) mit Kali und durch Kochen von Diphenylbromessigsäure (16), CBr(C_6H_5)₂COOH, mit Barytwasser.

Zur Darstellung (15, 17) trägt man Benzil in die fünffache Menge Aetzkali, welches mit wenig Wasser geschmolzen ist, fällt die Lösung mit Salzsäure und trennt sie von etwa entstandener Benzoesäure durch Behandeln mit einer zur Lösung nicht hinreichenden Menge Sodalösung, welche die Benzoesäure zurücklässt.

Sie krystallisirt in weissen, atlasglänzenden Nadeln, welche bei 110° röthlich werden und bei 150° schmelzen. In Alkohol, Aether und heissem Wasser leicht löslich. In conc. Schwefelsäure mit tiefrother Farbe löslich. Durch Oxydation entsteht Benzophenon. Eine Aethylbenzilsäure (18), C₁₄H₁₁O₈(C₂H₅), entsteht durch Erhitzen von Benzoin mit Alkohol und Natrium. Beim Erhitzen (19) der Benzilsäure auf 180° entsteht unter Wasserabspaltung eine bei 96° schmelzende, in kleinen Nadeln krystallisirende Verbindung.

Das Bariumsalz, $(C_{14}H_{11}O_2)_2$ Ba + $6H_2O$, bildet weisse Krystallkrusten und krystallisist aus Alkohol in wasserfreien Nadeln. Das Silbersalz ist ein zersetzlicher Niederschlag. Der Aethyläther ist flüssig.

Dimethoxydiphenylglycolsäure, Anisilsäure (20), C(OH)(C₆H₄OCH₁)₁ COOH, in analoger Weise aus Anisil dargestellt, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in feinen, bei 164° schmelzenden Nadeln.

o-Dibenzylcarbonsäure (21), $C_6H_5CH_2CH_2C_6H_4CO_2H$, durch Erhitzen von Desoxybenzoincarbonsäure, $C_6H_5CH_2COC_6H_4CO_2H$, mit Jodwasserstoff und Phosphor auf 190° entstehend, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in schiffförmigen Tafeln. Schwache Säure.

o-Desoxybenzoincarbonsäure (21), $C_6H_5CH_2COC_6H_4CO_2H + H_2O_3$ beim Kochen des Benzylidenphtalyls, C_6H_4CO CHC₆H₆, welches als ihr Anhydrid angesehen werden kann, mit Kalilauge entstehend, krystallisirt aus heissem

Wasser in zolllangen, glänzenden, zugespitzten Prismen, welche bei 74—75° schmelzen. Das Krystallwasser entweicht über Schwefelsäure, und ist die Säure dann halbslüsstig. Das Benzylidenphtalyl (21) wird durch Erhitzen von Phtalsäureanhydrid und Phenylessigsäure mit Natriumacetat gewonnen und krystallisirt in dicken, farblosen Prismen. Schmp. 98—99°. Erstarrungspunkt 75°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

Diphenylmethylessigsäure (α -Diphenylpropionsäure), $CCH_3(C_6H_5)_2$ COOH, entsteht durch Oxydation des Acetophenonpinakolins(22), $CO_{CH_3}^{C(C_6H_5)_2CH_3}$, mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure und durch Einwirkung von Schwefelsäure auf ein kaltes Gemisch von Brenztraubensäure (23) und Benzol. Sie krystallisirt aus heissem Wasser in breiten Nadeln, aus heissem, verdünnten Alkohol in farnkrautartig verzweigten Blättchen, bei langsamem Verdunsten in Würfeln. Schmp. 173°. Siedet oberhalb 300° unzersetzt. In Benzol, Chloroform, Aether leicht löslich. Durch Oxydation entsteht Benzophenon und Benzoesäure.

Das Bariumsalz, $(C_{15}H_{13}O_2)_2Ba+2H_2O$, ist ein schwer löslicher, krystallinischer Niederschlag. Das Calciumsalz, $(C_{15}H_{13}O_2)_2Ca+1\frac{1}{2}H_2O$, gleicht dem Bariumsalz. Der Methyläther ist flüssig.

Diphenylpropionsäure (46), C₁₅H₁₄O₄, wird durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Brenztraubensäure und Phenol erhalten. Weisse, körnige, amorphe Masse, löslich in Aceton und Essigäther, unlöslich in Wasser. Barium- und Calciumsalz sind ebenfalls amorph.

Phenyl-p-Tolylessigsäure, CHC₆H₅(C₆H₄CH₃)COOH (24), entsteht neben einer geringen Menge der Orthosäure durch Erhitzen von Phenylbromessigsäure mit Toluol und Zinkstaub. Aus heissem Wasser wird sie in dünnen, gezackten Blättchen abgeschieden, beim Verdunsten der alkoholischen Lösung werden fast rechtwinkelige Tafeln erhalten. Schmp. 115°. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Aether etc. Durch Oxydation entsteht Tolylphenylketon und Benzoylbenzoesäure.

Das Kaliumsalz krystallisirt mit 4 Mol. H₂O in grossen, monoklinen Tafeln. Das Calciumsalz ist schwer löslich und krystallisirt aus verdünntem Alkohol in Nadeln mit 2 Mol. H₂O. Aethyläther bildet tafelförmige, bei 34° schmelzende Krystalle, das

Amid feine, bei 161° schmelzende Nadeln.

Phenylbenzylessigsäure, $CHC_6H_5(C_6H_5CH_2)COOH$, wird durch Einwirkung von Natriumamalgam auf Phenylzimmtsäure (25), $C(C_6H_5)(CHC_6H_5)CO_2H$, erhalten. Ihr Aethyläther (26) entsteht auch durch Behandlung eines Gemenges von Benzylchlorid und Chlorkohlensäureäther mit Natriumamalgam. Die Säure krystallisirt aus Alkohol in feinen Nadeln, welche bei 84° schmelzen. Kaum löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Eine bei 120° schmelzende Phenylbenzylessigsäure (27) entsteht beim Erhitzen von phenylessigsaurem Benzyläther mit Natrium.

p-Toluyl-o-Benzoesäure (28), p-Toluolpthaloylsäure, (CH₃C₆H₄)COC₆H₄CO₂H + H₂O, die Ketonsäure der bis jetzt nicht bekannten Methylbenzylbenzoesäure, CH₃C₆H₄CH₂C₆H₄CO₂H, wird durch Erhitzen von 200 Grm. Toluol und 100 Grm. Phtalsäureanhydrid mit Aluminiumchlorid, Kochen der Masse mit viel Wasser und Umkrystallisiren des Ausgeschiedenen aus heissm Toluol dargestellt. Sie bildet kurze Nadeln oder Prismen, und schmilzt wasserfrei bei 146°. In kaltem und heissem Wasser wenig, leicht in Alkohol, Aether, Benzol etc. löslich. Durch schmelzendes Kali entsteht p-Toluylsäure und Benzoesäure. Die Salze bilden meist mikroskopische Krystalle

Bariumsalz, (C₁₅H₁₁O₂)₂Ba + 4H₂O, ist schwer löslich. Natrium-, Kalium- und Calciumsalz sind leicht löslich. Kupfersalz, (C₁₅H₁₁O₂)₂Cu + 4H₂O, bildet lange Blätter. Methyläther bildet kurze, bei 53° schmelzende Prismen. Aethyläther schmilzt bei 68—69°.

Toluylbenzoesäure (29), (CH₈C₆H₄)COC₆H₄CO₂H, entsteht neben Ditolylketon und Benzophenondicarbonsäure bei der Oxydation von Ditolylmethan oder Ditolyläthan. Sie wird aus den Lösungen ihrer Salze durch Säuren gallertartig abgeschieden, krystallisirt jedoch aus Methylalkohol oder Aceton in glänzenden Nadeln, welche bei 222° resp. 228° (30) schmelzen. In kaltem und heissem Wasser wenig, leicht in Alkohol, Aceton etc. löslich.

Das Kaliumsalz, $C_{15}H_{11}O_3K$, bildet lange, weisse Nadeln, schwerer löslich in Wasser als das Kaliumsalz der Benzophenondicarbonsäure.

Dibenzylessigsäure (31), CH(CH₂C₆H₅)₃COOH. Zu ihrer Darstellung wird das Reactionsprodukt von Natrium auf Essigäther mit Benzylchlorid auf 200° erhitzt, das bei der Behandlung mit Wasser zurückbleibende Oel destillirt, das oberhalb 300° Uebergegangene verseift, und die mit Salzsäure abgeschiedene Säure durch Destillation im Kohlensäurestrom und Umkrystallisiren aus Ligroin gereinigt.

Farblose, prismatische Krystalle, welche bei 85° schmelzen. In Wasser nicht, in Aether und Alkohol leicht löslich.

Das Bariumsalz, $(C_{16}H_{18}O_{9})_{9}Ba$, und das Calciumsalz, $(C_{16}H_{18}O_{9})_{9}Ca+H_{1}O$ bilden in kaltem Wasser schwer lösliche Niederschläge. Sie geben bei der Destillation Dibensylmethan.

Dibenzylglycolsäure (32) (Oxatolylsäure), C(OH)(C₆H₃CH₂)₂·CO₂H. Dieselbe entsteht neben Kohlensäure und Methylalkohol beim Kochen von Vulpinsäure, C₁₉H₁₄O₅, mit verdünnter Kalilauge und kann ausserdem durch Erhitzen ihres Nitrils mit Salzsäure aut 140—160° dargestellt werden. Sie krystallisirt aus Alkohol in rhombischen Prismen, welche bei 156—157° schmelzen. Zerfällt mit conc. Kalilauge in Toluol und Oxalsäure.

Der Methyläther bildet farblose, bei 71° schmelzende Nadeln.

Nitril, $(C_0H_5CH_2)_2C(OH)CN$, durch Einwirkung von Salssäure auf äquivalente Mengen von Cyankalium und Dibenzylketon dargestellt, krystallisirt in flachen Rhomben. Schmilzt bei 113° unter Spaltung in Blausäure und Dibenzylketon.

Amid, (C₆H₅CH₂)₂C(OH)CONH₂, farblose, bei 192-193° schmelsende Nadeln.

Acetyldibenzylglycolsäure, (C₆H₅CH₂)₂CO(COCH₂)CO₂H, bildet bei 106° schmelzende Blättchen. Geht durch Erhitzen in das

Anhydrid, C16H14O2, über. Glasglänzende, bei 169° schmelzende Prismen.

Dibenzoylessigsäure (47), CH(COC₆H₅)₂COOH. Der Aethyläther entsteht durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf die Natriumverbindung des Benzoylessigäthers und liefert beim Kochen mit alkoholischem Kali die freie Säure. Krystallisirt aus Alkohol in feinen, verfilzten Nadeln, welche bei 109° schmelzen. Der Aether ist ein dickes Oel.

Xylolphtaloylsäure (38), (CH₂)₂C₆H₃COC₆H₄COOH, existirt in drei Modificationen, welche durch Einwirkung von Aluminiumchlorid auf die drei Xylole und Phtalsäureanhydrid entstehen.

o-Xylolphtaloylsäure, krystallisirt mit 1 Mol. H₂O in schiefwinkligen Tafeln, welche in wasserfreiem Zustande bei 161.5° schmelzen. Durch schmelzendes Kali wird p-Xylylsäure (Schmp. 162°) und Benzoesäure gebildet.

m·Xylolphtaloylsäure bildet feine Nadeln, welche unter Wasser schmelzen und in demselben sehr wenig löslich sind. Mit schmelzendem Kali entsteht Henzoesäure und 1·2·4-Xylylsäure (Schm. 126°).

p-Xylolpthaloylsäure kann nicht krystallinisch erhalten werden, sondern

bildet eine glasige Masse. Durch Schmelzen mit Kali entsteht neben Benzoesäure Isoxylylsäure (Schmp. 132°).

Pseudocumolphtaloylsäure (38), (CH₃)₃C₆H₂COC₆H₄COOH, wird aus Pseudocumol und Phtalsäureanhydrid erhalten und bildet bei 146·5° schmelzende Krystalle.

Mesitylenphtaloylsäure (39), (CH₃)₃C₆H₂COC₆H₄COOH, in analoger Weise aus Mesitylen dargestellt, krystallisirt aus Eisessig in rhomboëdrischen Kryställchen, welche bei 212—212·5° schmelzen.

p-Ditolylpropionsäure (33), C(CH₃)(C₆H₄CH₃)₂CO₂H, entsteht durch Eintragen von Toluol in ein kalt gehaltenes Gemisch von Brenztraubensäure und Schwefelsäure. Sie bildet durchscheinende bis durchsichtige, monokline Krystalle, welche bei 151—152° schmelzen. Leicht löslich in Aether, Benzol, Eisessig und heissem Alkohol. Bei der Destillation mit Aetzkalk entsteht Ditolyläthan. Durch übermangansaures Kali wird die Säure zu Diphenyläthantricarbonsäure oxydirt, welche unter Abspaltung von Kohlensäure in Diphenyläthandicarbonsäure umgewandelt wird.

Das Ammoniumsalz bildet schöne Nadeln und verliert beim Umkrystallisiren Ammoniak. Das Bariumsalz und Bleisalz bilden in Wasser schwer lösliche Pulver.

Dinitroditolylpropionsäure (33), C₁₈H₁₆(NO₂)₂O₂, durch Eintragen der Säure in abgekühlte Salpetersäure erhalten, bildet gelbliche Krystalle, welche bei 129° unter Zersetzung schmelzen.

Tetranitroditolylpropionsäure (33), C₁₈H₁₄(NO₂)₄O₂, durch Einwirkung von Salpeter- und Schwefelsäure auf Ditolylpropionsäure dargestellt, bildet goldgelbe Krystalle, welche bei 223-225° unter Bräunung schmelzen.

Duruylbenzoesäure (28), (CH₃)₄C₆HCOC₆H₄COOH, entsteht durch Erhitzen von Phtalsäureanhydrid und Durol mit Aluminiumchlorid und bildet aus Eisessig umkrystallisirt, farblose, oberhalb 260° schmelzende Krystalle. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Aceton und Toluol.

Das Bariumsalz, (C18H17O3)2Ba+H2O, ist ein sehr wenig löslicher Niederschlag.

Cuminilsäure (34), C(OH)(C₃H₇C₆H₄)₂CO₂H. Durch Einwirkung von Kali auf Cuminil dargestellt, krystallisirt aus wässrigem Alkohol in feinen, bei 119—120° schmelzenden Nadeln. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol.

Diäthylcarbobenzoesäure (40), C₁₈H₁₈O₂. Die Säure entsteht neben Phenylbenzylcarbinol, beim Erhitzen von Desoxybenzoin mit alkoholischer Kalilauge:

$$3C_6H_5CH_2COC_6H_5 + 2C_2H_5OH = 2C_6H_5CH_2CH(OH)C_6H_5 + H_2O + C_{18}H_{18}O_2.$$

Sie krystallisirt aus Aether in feinen Nadeln, welche bei 102° schmelzen. In kleinen Mengen unzersetzt destillirbar. Leicht löslich in Aether, Eisessig und kochendem Alkohol. Durch schmelzendes Kali wird die Säure bei 200° in Benzoesäure und Diäthylbenzoesäure zerlegt. Wird Desoxybenzoin mit Aetzkali und den Homologen des Aethylalkohols erhitzt, so entstehen Homologe der Diäthylcarbobenzoesäure.

Dipropylcarbobenzoesäure, $C_{20}H_{22}O_2$, aus normalem Propylalkohol dargestellt, existirt in zwei isomeren Modificationen. Die α -Säure, welche am schwersten löslich in Alkohol ist, bildet blättrige, bei 139° schmelzende, die β -Säure octaëdrische, bei 90° schmelzende Krystalle.

Diisobutylcarbobenzoesäure, $C_{22}H_{26}O_{2}$, bildet rhombische, bei 148° schmelzende Tafeln.

Diisoamylcarbobenzoesäure, C₂₄H₃₀O₂. Lange, feine Nadeln.

Dicarbonsäuren.

Diphenylmethandicarbonsäure, $CH_{2C_{6}H_{5}}^{C_{6}H_{3}(CO_{2}H)_{2}}$, ist in zwei isomeren Modificationen bekannt.

Benzylisophtalsäure (35), durch mehrtägige Einwirkung von Natriumamalgam auf Benzoylisophtalsäure erhalten, bildet ein weisses, krystallinisches Pulver, bei 242—243° schmelzend. Selbst in heissem Wasser fast unlöslich, leicht löslich in Alkohol und Aether.

Das Bariumsalz, $C_{15}H_{10}O_4Ba$, ist ein Krystallpulver, schwerer in heissem, als m kaltem Wasser löslich.

Benzylterephtalsäure (36), durch Reduction der Benzoylverbindung dargestellt, bildet ein ebenfalls schwer lösliches Bariumsalz.

Benzhydrylphtalsäure, $CH(OH)^{C_6H_3(CO_2H)_2}_{C_6H_5}$. Die freien Säuren sind nicht existenzfähig und liefern unter Wasserabspaltung Anhydride. Auch die Salze sind nur in alkoholischer Lösung beständig.

Durch Reduction der Benzoylisophtalsäure mit Zink und Salzsäure erhalten, krystallisirt aus heissem Alkohol in dicken Nadeln, welche bei 206-207° schmelzen. Einbasische Säure.

Das Bariumsalz, $(C_{15}H_9O_4)_2$ Ba $+ 2\frac{1}{2}H_3O$, krystallisirt aus heissem Wasser in glänzenden Nadeln.

Das Anhydrid der Benzhydrylterephtalsäure (36) ist wenig untersucht.

Diphenylketondicarbonsäure, $CO_{C_6H_5}^{C_6H_3(CO_9H)_2}$. Zwei Modificationen.

Benzoylisophtalsäure (35) entsteht durch Oxydation von Benzylisoxylol mit chromsaurem Kali und Schwefelsäure und krystallisirt aus wässrigem Alkohol in dicken Krusten, aus Aggregaten prismatischer Krystalle bestehend. Sie schmilzt bei 278—280°. Schwer in Wasser, leicht in Aether und Alkohol löslich.

Das Bariumsalz, $C_{1s}H_8O_5Ba+H_2O$, ist in kaltem Wasser leicht, schwer in heissem löslich.

Methyläther, C₁₅H₈O₅(CH₈)₂, schmilzt bei 117-118°.

Aethyläther, C15H8O5(C3H5)2, bildet farblose, bei 95° schmelzende Nadeln.

Benzoylterephtalsäure (36) wird durch Oxydation von Benzylcymol erhalten und ist ein in Wasser fast unlöslicher, in Aether und Alkohol leicht löslicher Körper.

Bariumsalz, $C_{15}H_8O_5Ba+5H_9O$, bildet in Wasser schwer lösliche Körner. Methyläther, $C_{15}H_8O_5(CH_3)_2$, bildet bei $100-101^\circ$ schmelzende Nadeln, der Aethyläther, $C_{15}H_8O_5(C_2H_3)_2$, bei $100-101^\circ$ schmelzende, quadratische Prismen.

Benzophenondicarbonsäure (29), $CO_{c_{6}}^{C_{6}}H_{4}^{4}CO_{2}H$, durch Oxydation von Ditolylmethan resp. Dimethylbenzophenon neben Toluylbenzoesäure entstehend, wird aus ihren Salzen gallertartig abgeschieden und schmilzt oberhalb 300°.

Dibenzyldicarbonsäure (41, 44), Diphenylbernsteinsäure, $(C_6H_5)_2C_2H_2(CO_2H)_2$, existirt in zwei Modificationen (α und β), welche durch Einwirkung von Natriumamalgam auf die stark verdünnte alkalische Lösung von Diphenylmaleïnsäureanhydrid entstehen. Die Trennung beruht auf der Schwerlöslichkeit des α -dibenzyldicarbonsauren Baryts. Die α -Säure geht durch Erhitzen

mit Salzsäure auf 200° in die β-Säure, letztere durch Erhitzen mit Barytwasser auf 200° in die α-Säure über. Beide Säuren liefern dasselbe Anhydrid, geben bei der Destillation mit Kalk, Dibenzyl und Stilben, und liefern bei der Oxydation Benzoesäure.

 α -Dibenzyldicarbonsäure, $C_6H_5CHCO_2H$ $C_6H_5CHCO_2H$ + H_2O , auch durch Ein-

wirkung von Cyankalium auf Phenylbromessigsäure, C₆H₅CHBrCO₂H, erhalten, bildet dicke, harte Prismen oder Tafeln. Sie schmilzt bei 183° unter Bildung des bei 222° schmelzenden Anhydrids. Die Salze sind meist schwer löslich.

Aethyläther, C, 4H, 2(CO, C, H,)2. Silberglänzende, bei 84-85° schmelzende Nadeln. Die Aethersäure schmilzt bei 140°.

Anhydrid, C16H12O2, eine amorphe, gelbliche, grün fluorescirende Masse, krystallisirt aus Chloroform.

- α -Dinitrodibenzyldicarbonsäure, $C_{14}H_{10}(NO_2)_2(CO_2H)_2 + H_2O$. Amorphe Masse, welche über 100° schmilzt, bei 150° fest wird und dann bei
- β-Dibenzyldicarbonsäure krystallisirt aus Alkohol in kleinen, bei 229° schmelzenden Nadeln. Die Salze sind in Wasser meist löslich. Durch conc. Schwefelsäure wird sie in Dibenzyldicarbonid, C₁₆H₁₀O₂ (Schmp. 202°), übergeführt.

Aethyläther, C₁₄H₁₂(CO₂C₂H₅)₂, glanzlose, bei 136° schmelzende Nadeln.

β-Dinitrodibenzyldicarbonsäure, C₁₄H₁₀(NO₂)₂(CO₂H). Schmp. 242°.

C₆H₅—CHCN
Dibenzyldicarbonsäurenitril (41, 44), C₆H₅—CHCN

C₆H₅—CHCN

von Cyankalium auf Phenylbromacetonitril, C₆H₅CHBrCN, und durch Reduction von Dicyanstilben dargestellt, bildet bei 218° schmelzende Nadeln. Mit Salzsaure entsteht nur die β-Saure.

Diphenyläthandicarbonsäure (33), C₁₆H₁₄O₄, entsteht beim Erhitzen der Diphenyläthantricarbonsäure unter Abspaltung von Kohlensäure. Lange Nadeln, welche bei 275° schmelzen, leicht in Alkohol, Aether etc. löslich, schwer in Wasser. Das Calciumsalz ist in Wasser schwer löslich.

CH₂CH₂C₆H₄CO₂H o-Aethylenbenzylcarbonsäure (45), CH₂CH₂C₆H₄CO₂H, Reductionsprodukt der o-Aethylenbenzoylcarbonsäure, durch Erhitzen mit Jodwasserstoff und robem Phosphor entstehend. Die Säure krystallisirt aus Alkohol in kleinen, warzenförmigen Krystallgruppen, welche bei 196-198° unter vorheriger Erweichung schmelzen.

o-Aethylenbenzoylcarbonsäure (45), CH₂COC₆H₄CO₂H CH₂COC₆H₄CO₂H entsteht durch Kochen des Aethindiphtalyls mit Kalilauge. Dicke Prismen, welche bei 165'5—166'5° schmelzen. Leicht löslich in Alkohol, in Wasser unlöslich. Die Saure bildet krystallisirende Salze. Durch Erhitzen geht sie unter Verlust von 1 Mol. Wasser in das bei 228-230° schmelzende Anhydrid, C₁₈H₁₂O₅ über. Durch Einwirkung von Natriumamalgam wird das in schönen, seideglänzenden Nadeln krystallisirende Anhydrid der o-Aethylenbenzhydrylcarbonsäure erhalten.

Das Aethindiphtalyl (41), $C_{18}H_{10}O_4$, $C_6H_{4CO} > C_2H_2 < C_OC_6H_4$, wird durch Schmelzen von Phtalsäureanhydrid und Bernsteinsäure mit Natriumacetat dargestellt. Es krystallisirt aus siedendem Nitrobenzol in zolllangen, gelben Nadeln, welche oberhalb 350° schmelzen.

CH(COC₆H₅)CO₂H

Dibenzoylbernsteinsäure (48), |
CH(COC₆H₅)CO₂H, ist nicht im freien

Zustande bekannt. Ihr Aethyläther entsteht durch Einwirkung von Jod auf Natriumbenzoylessigäther, C₆H₅COCHNaCO₂C₂H₅. Der Aether krystallisirt aus Alkohol in kleinen Prismen, welche bei 125—126° schmelzen. Wird der Aether längere Zeit mit wässriger Schwefelsäure gekocht, so bildet sich unter Wasserabspaltung das

Dibenzoylbernsteinsäurelacton, $C_{18}H_{19}O_5$, welches kleine, bei 230° unter Zersetzung schmelzende Nadeln bildet. Schwer in Wasser, leicht in Alkohol und Aether löslich. Bei der Salzbildung nimmt das Lacton 1 Mol. Wasser auf. Die Salze entsprechen der Formel $C_{18}H_{19}O_6(R')_2$. Wird das Lacton mit Essigsäureanhydrid gekocht, so entsteht

Dibenzoylbernsteinsäuredilacton, C₁₈H₁₀O₄, welches in silberglänzenden, bei 254—255° schmelzenden Blättchen krystallisirt. Durch Kochen mit Alkalien entstehen unter Aufnahme von 2 Mol. Wasser Salze der Dibenzoylbernsteinsäure. Im nahen Zusammenhang mit den Lactonen der Dibenzoylbernsteinsäure steht die

entsteht aus ihrem Methyläther, der Vulpinsäure, C₁₈H₁₁O₈·CH₃, beim Kochen mit Kalkmilch und krystallisirt aus Alkohol in durchsichtigen, hellgelben Tafeln des monosymmetrischen Systems, welche 1 Mol. Krystallalkohol enthalten. Schmelzpunkt 214—215°. Bei höherer Temperatur entsteht Wasser und ein Anhydrid. Schwer löslich in Aether, Chloroform, Benzol, selbst in der Wärme. Durch Kaliumpermanganat wird Oxalsäure und Phenylyloxylsäure gebildet. Die Säure ist zweibasisch und liefert zwei Reihen von Salzen und Aethern.

Das saure Silbersalz, $C_{18}H_{11}O_{5}Ag$, bildet kleine, concentrisch gruppirte Prismen. Das neutrale Silbersalz, $C_{18}H_{10}O_{5}Ag_{2}+H_{3}O$, krystallisirt in blassgelben Nadeln. Das sehr charakteristische Bariumsalz bildet schwer lösliche, goldglänzende Blättchen.

α-Methylpulvinsäure, Vulpinsäure, C₁₈H₁₁O₅·CH₃. Dieselbe findet sich in der Flechte *Cetraria vulpina* und lässt sich derselben durch Kochen mit Kalkmilch entziehen. Sie entsteht aus dem Pulvinsäureanhydrid durch Behandlung mit methylalkoholischem Kali. Krystallisirt aus Alkohol in gelben, monoklinen, quadratisch erscheinenden Blättern. Schmp. 148°. Unter 200° erhitzt zerfällt sie in Methylalkohol und Pulvinsäureanhydrid. Durch Kochen mit Natron- oder Kalilauge wird sie in Kohlensäure, Methylalkohol und Dibenzylglycolsäure gespalten.

$$C_{19}H_{14}O_5 + 3H_2O = C_{16}H_{16}O_3 + 2CO_2 + CH_4O.$$

Beim Kochen mit Barytwasser wird Oxalsäure, Methylalkohol und Phenylessigsäure gebildet.

$$C_{19}H_{14}O_5 + 4H_2O = 2C_6H_5CH_2CO_9H + CH_4O + C_9H_9O_4.$$

Durch Kochen mit Acetanhydrid wird Acetylvulpinsaure erzeugt. Die Salze sind krystallinisch und gelb gefärbt. Eine isomere β-Methylpulvinsäure entsteht neben Pulvinsäureanhydrid beim Erhitzen der Vulpinsäure auf 200° und bildet goldglänzende, dünne Blätter, welche bei 124° schmelzen.

 α -Aethylpulvinsäure, $C_{18}H_{11}O_5 \cdot C_2H_5$, krystallisirt in gelben, durchsichtigen Tafeln, welche bei 127—128° schmelzen.

Dimethylpulvinsäure, $C_{18}H_{10}O_5(CH_3)_2$, aus dem neutralen Silbersalz der Pulvinsäure und Jodmethyl erhalten, krystallisirt in farblosen, bei 138—139° schmelzenden Nadeln.

Pulvinaminsäure, C₁₈H₁₃NO₄, wird durch Einwirkung von wässrigem Ammoniak und Aceton auf das Pulvinsäureanhydrid gebildet. Monokline, gelbe, bei 220° schmelzende Prismen.

Pulvinsäureanhydrid, $C_{18}H_{10}O_4$, dessen Bildung aus Vulpinsäure schon erwähnt wurde, entsteht beim Erhitzen der Pulvinsäure für sich oder besser mit Acetylchlorid. Kleine, mikroskopische Nadeln, welche bei $220-221^{\circ}$ schmelzen. Sublimirbar. In Alkohol kaum löslich, leichter in Benzol und Aceton. Mit alkoholischen Alkalilaugen bildet es alkylpulvinsaure Salze.

Carboxycornicularsäure, $C_{18}H_{14}O_5$. Die Säure entsteht neben Cornicularsäure, Dihydro- und Isodihydrocornicularsäure bei der Behandlung einer kochenden, ammoniakalischen Lösung von Pulvinsäure mit Zinkstaub. Die freie Säure ist nicht bekannt. Das Lacton, $C_{18}H_{12}O_4$, krystallisirt in gelben, bei 215° schmelzenden Prismen. Es verhält sich wie eine einbasische Säure und bildet gelbgefärbte Salze. Die Alkalisalze liefern beim Erhitzen unter Abspaltung von Kohlensäure Salze der

Cornicularsäure, $C_{17}H_{14}O_3$, welche aus Benzol in glänzenden, farblosen, bei 123° schmelzenden Täfelchen krystallisirt. Das Lacton, $C_{17}H_{12}O_2$, bildet gelbe, bei 141° schmelzende Nadeln. Wird die Cornicularsäure mit Natronlauge und Zinkstaub erwärmt, so geht sie in

Dihydrocornicularsäure, C₁₇H₁₆O₃, über, welche aus Alkohol in glasglänzenden, farblosen Nadeln krystallisirt. Schmp. 134°. Wenig löslich in Wasser, leicht in Aether, Alkohol, Chloroform und Benzol. Durch Erhitzen auf 200° wird sie unter Wasserabspaltung in das bei 116—117° schmelzende Lacton, Diphenyloxyangelicalacton übergeführt. Durch Eindampfen mit überschüssiger Kalilauge wird sie in Toluol und Phenylbernsteinsäure gespalten. Dihydrocornicularsäure ist einbasisch. Die Salze sind amorph. Wird Dihydrocornicularsäure in wässriger Lösung unter Zusatz von Schweselsäure mit Natriumamalgam behandelt, so nimmt sie zwei Atome Wasserstoff auf und bildet

Tetrahydrocornicularsäure, $C_{17}H_{18}O_3$, ein dickflüssiges, farbloses Oel, welches sehr leicht schon beim Stehen in sein Anhydrid, $C_{17}H_{16}O_2$, das Lacton der Diphenylvaleriansäure, übergeht. Dasselbe krystallisirt beim Verdunsten der ätherischen Lösung in weichen, farblosen, bei 69—71° schmelzenden Prismen.

Diphenyläthantricarbonsäure (33), C₁₇H₁₄O₆, wird durch Oxydation von Ditolylpropionsäure mit Kaliumpermagnat dargestellt. Glänzende, farblose Krystalle, welche bei 253—255° schmelzen. Schwer in Wasser, leicht in Alkohol, Aether etc. löslich. Das neutrale Ammoniumsalz krystallisirt in Nadeln. Das Silbersalz ist ebenfalls ein weisser, krystallinischer Niederschlag. Auch die sauren Salze krystallisiren.

Ungesättigte Kohlenwasserstoffe der Diphenylgruppe.*)

Stilben, Toluylen, β-Diphenyläthylen, C₁₄H₁₂=C₆H₅CH=CHC₆H₅, ist das Zersetzungsprodukt der verschiedenartigsten Toluol- und Benzylderivate.

⁶) 1) KLINGER, Ber. 10, pag. 1878. 2) LIPPMANN u. HAWLICZEK, Jahresber. 1877, pag. 405. 3) MARKER, Ann. 136, pag. 91. 4) Otto u. Dreher, Ann. 154, pag. 176. 5) Behr u. v. Dorp, Ber. 6, pag. 754. 6) LORENZ, Ber. 7, pag. 1096; 8, pag. 1455. 7) KADE, J. pr. Ch. [2] 19, Pag. 464. 8) MICHAELIS u. LANGE, Ber. 8, pag. 1313. 9) BARBIER, Jahresber. 1874, pag. 421. 10) LIMPRICHT u. SCHWANERT, Ann. 145, pag. 330 u. ff. 11) FORST, Ann. 178, pag. 373. 12) GRÄBE,

Seine Hauptbildungsweisen sind folgende: 1. Destillation von Benzaldehyd über Natrium, von Thiobenzaldehyd (1), C_6H_5CHS , über metallisches Kupfer, Erhitzen von Benzalchlorid (2), $C_6H_5CHCl_2$, mit Zinkstaub und trockne Destillation von Benzylsulfid (3), $(C_6H_5CH_2)_2S$, und Benyldisulfid (3), $(C_6H_5CH_2)_2S_2$. 2. Durchleiten von Dibenzyl (4), $C_6H_5C_2H_4C_6H_5$, durch ein rothglühendes Rohr, Ueberleiten von Dibenzyl (5) und Toluol (6) über erhitztes Bleioxyd, Einwirkung von Chlor oder Brom auf erwärmtes Dibenzyl (7) und Kochen von Toluol (8) mit Phosphortrichlorid. 3. Reduction von Tolan (9) mit Jodwasserstoffsäure.

Zur Darstellung eignet sich die Behandlung des Thiobenzaldehyds (1) mit Kupfer (50 g des angewandten Aldehyds an Stilben), die Destillation von rohem Benzylsulfid (10, 11) und Erhitzen von Toluol (6) mit Bleioxyd.

Das Stilben krystallisirt aus Alkohol in grossen, monoklinen Tafeln, welche bei 124° schmelzen (8), Siedep. 306—307°. Es ist unlöslich in Wasser, schwer in kaltem, leicht in heissem Alkohol, in Aether und in Benzol. Beim Durchleiten durch ein glühendes Rohr wird es in Toluol und Phenanthren (12) zerlegt.

$$2C_{14}H_{12} = 2C_{14}H_{10} + 4H,$$

 $2C_{14}H_{12} + 4H = 2C_{2}H_{8}.$

Durch Behandlung mit Kaliumdichromat und Schweselsäure wird es zu Benzaldehyd resp. Benzoesäure oxydirt. Durch Jodwasserstoff ersolgt Reduction zu Dibenzyl (10). Stilben nimmt zwei Atome Brom aus. Mit Pikrinsäure bildet es eine in dunkelgelben Nadeln krystallisirende Verbindung. Schmp. 71—72°. Die Additionsprodukte des Stilbens sind unter Dibenzyl beschrieben.

Chlorstilben (13), $C_6H_5CCl \cdot CHC_6H_5$, durch Behandlung von Stilbenchlorid, $C_6H_5C_2H_2Cl_2C_6H_5$, mit alkoholischem Kali oder von Desoxybenzoin mit Phosphorpentachlorid erhalten, ist ein Oel, welches für sich und mit Kah erhitzt Tolan liefert.

Dichlorstilben, Tolandichlorid, $(C_6H_5)_2C_2Cl_2$, dasselbe existirt in zwei isomeren Modificationen (α und β), deren Isomerie nicht aufgeklärt ist. Beide Chloride entstehen durch Erhitzen von 1 Mol. Stilben (14) mit 2 Mol. Phosphorpentachlorid auf 170° und durch Reduction einer alkoholischen Lösung von Tolantetrachlorid (15, 16) mit Zinkstaub. Auch durch Erhitzen von Benzotrichlorid (32) mit metallischem Kupfer sind die Chloride dargestellt worden; es scheint ihre Bildung auf der Zersetzung des ursprünglich entstandenen Tolandichlorids durch Destillation zu beruhen. Aus der alkoholischen Lösung wird die schwerer lösliche α -Verbindung zuerst abgeschieden. Durch Erhitzen (14) mit alkoholischem Kali auf 180° und durch Behandlung mit Natriumamalgam liefern beide Tolan. Essigsaures Silber und Brom ist ohne Einwirkung auf beide. Durch Erhitzen (14) wird jede Modification theilweise in die andere Verbindung umgesetzt

α-Tolandichlorid, welches auch durch Einleiten von Chlor in eine Chloroformlösung des Tolans (16) dargestellt ist, krystallisirt aus Alkohol in

Ber. 6, pag. 126. 13) ZININ, Ann. 149, pag. 375. 14) LIMPRICHT U. SCHWANERT, Ber. 4, pag. 373. 15) ZININ, Ber. 4, pag. 289. 16) LIEBERMANN U. HOMEYER, Ber. 12, pag. 1973. 17) LIMPRICHT U. SCHWANERT, Ann. 155, pag. 71. 18) STRAKOSCH, Ber. 6, pag. 328. 19) RÜGHEIMER, Ber. 15. pag. 1625. 20) REIMER, Ber. 13, pag. 742. 21) Ders., Ber. 14, pag. 1797. 22) HEPP, Ber. 7, pag. 1409. 23) BAYER, Ber. 6, pag. 223. 24) GOLDSCHMIEDT, Ber. 6, pag. 986. 25) MANS, Ber. 14, pag. 1645. 26) GOLDSCHMIEDT U. HEPP, Ber. 6, pag. 1504. 27) TER MEER, Ber. 7, pag. 1202. 28) JÄGER, Ber. 7, pag. 1198; Soc. 31, pag. 263. 29) LIMPRICHT U. SCHWANERT, Ann. 145, pag. 347. 30) FITTIG, Ann. 168, pag. 74. 31) SOLLSCHER, Ber. 15, pag. 1681. 32) HANNART, Ber. 15, pag. 898; Onuprowicz, Ber. 17, pag. 833.

rbombischen Tafeln oder salpeterähnlichen Säulen, welche bei 143° schmelzen (16). Leicht löslich in Aether. β-Tolandichlorid bildet lange, bei 63° schmelzende Nadeln. Ein drittes Dichlorstilben entsteht durch Einwirkung von Chlor auf Dibenzyl und bildet bei 170° schmelzende Blättchen.

Bromstilben (17), C₆H₅CBrCHC₆H₅, durch Kochen von Dibromstilben mit alkoholischem Kali dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in durchsichtigen Säulen, welche bei 25° schmelzen.

Dibromstilben, Tolandibromid (14), C₆H₅C₂Br₂C₆H₅, existirt ebenfalls in zwei Modificationen, welche durch Eintragen von Brom in eine ätherische Tolanlösung entstehen.

 α -Tolandibromid, am wenigsten in Alkohol löslich, bildet bei 200—205° schmelzende Schüppchen. β -Tolandibromid krystallisirt in langen, spröden, bei 64° schmelzenden Nadeln. Beim Erhitzen der einen Modification mit Wasser auf 170—180° wird immer eine bedeutende Menge der andern gebildet.

Dinitrostilben (18), C₆H₄NO₂CH·CHC₆H₄NO₂, wird beim Vermischen einer alkoholischen Lösung von p-Nitrobenzylchlorid mit überschüssiger Kalilauge in Gestalt von gelben Flocken abgeschieden und durch Umkrystallisiren aus Nitrobenzol rein erhalten. Gelbe, grünschimmernde Nadeln, welche oberhalb 280° schmelzen. In Aether und Benzol fast unlöslich, wenig in heissem Alkohol, leichter in Eisessig und Nitrobenzol. Durch Kochen mit Schwefelammonium entsteht

Nitro amidostilben (18), C₆H₄NO₂CHCHC₆H₄NH₂, welches aus Nitrobenzol in purpurrothen, bei 229—230° schmelzenden Blättchen krystallisirt. Das Chlorhydrat wird bereits durch Wasser zersetzt. Durch Erhitzen mit Schwefelammonium im Rohr auf 100° wird es in

Diamidostilben (18), C₆H₄NH₂CHCHC₆H₄NH₂, übergeführt, welches werdünntem, heissem Alkohol in Blättchen krystallisirt. Schmp. 170°. Das Chlorhydrat bildet grosse, weisse Blätter. Das Nitrat gelbe Krystalle.

 α -Diphenyläthylen (22), $C(C_6H_5)_2 = CH_2$, entsteht durch Kochen von Diphenylchloräthan, $CH(C_6H_5)_2CH_2Cl$, mit alkoholischer Kalilauge und durch Behandlung von asymmetrischem Bromäthylen, $CBr_2 = CH_2$, und Benzol mit Aluminiumchlorid. Farbloses, stark lichtbrechendes Oel, welches bei 277° siedet und in einer Kältemischung nicht erstarrt. Durch Oxydation wird es in Benzophenon umgewandelt. Chlor und Brom liefern leicht zersetzliche Additionsprodukte, welche unter Abgabe von Halogenwasserstoffsäure am leichtesten bei der trocknen Destillation Substitutionsprodukte des Diphenyläthylens bilden.

Diphenyldichloräthylen (22), $C(C_6H_5)_2 = CCl_2$, auch durch Kochen von Diphenyltichloräthan (23), $CH(C_6H_5)_2 \cdot CCl_3$, mit alkoholischem Kali entstehend, krystallisirt in grossen, fachen Prismen. Schmp. 80°.

Diphenylbromäthylen (22), $C(C_6H_5)_2 = CHBr$, bildet grosse, bei 50^0 schmelzende Prismen. Es siedet oberhalb 300^0 .

Diphenyldibromäthylen (24), $C(C_6H_5)_2 = CBr_2$, analog der Chlorverbindung aus Diphenyltribromäthan dargestellt, krystallisirt aus Aether-Alkohol in langen Nadeln. Schmp. 83°. Szdep. oberhalb 300°.

Dioxydiphenyläthylen (27), $C(C_6H_4OH)_2 = CH_2$, wird durch Kochen von Dioxytriphenyltrichloräthan mit Alkohol und Zinkstaub erhalten und aus Esessig in kleinen Krystallen abgeschieden, welche bei 280° unter Zersetzung schmelzen.

Methylstilben (25), C₆H₈CH = CHC₆H₄CH₃, wird durch Kochen von

Benzyl-p-Tolylcarbinol, C₆H₅CHOH·CH₂C₆H₄CH₃, mit verdünnter Schweselsäure erhalten und krystallisirt in prachtvollen, perlmutterglänzenden Blättchen, welche bei 117° schmelzen. In Alkohol schwer, in Aether leicht löslich.

Dimethylstilben (26), CH₃C₆H₄CH'= CHC₆H₄CH₃, entsteht sowohl durch Reduction von Ditolyltrichloräthan, CH(CH₃C₆H₄)₂·CCl₃, mit Zinkstaub, als durch Destillation von Ditolylmonochloräthan, CH(CH₃C₆H₄)₂·CH₂Cl, für sich. Es bildet irisirende Blättchen, welche bei 176—177° unter vorheriger Erweichung schmelzen. Durch Brom entsteht ein in kleinen Nadeln krystallisirendes Dibromid. Schmp. 207—209°.

Aethylstilben (31), $C_6H_5CH=CHC_6H_4C_2H_5$, bildet bei 89–90° schmelzende Blättchen.

Ditolyläthylen (22), $C(CH_3C_6H_4)_2 = CH_2$, durch Kochen von Ditolylchloräthan mit alkoholischem Kali dargestellt, ist ein farbloses, stark lichtbrechendes, bei $304-305^{\circ}$ siedendes Oel. Bei der Oxydation entsteht p-Ditolylketon. Ditolyldichloräthylen, $C(CH_3C_6H_4)_2 = CCl_2$, bildet lange, bei 92° schmelzende Nadeln.

Tetramethylstilben (22), $(C_6H_3)_2C_6H_3CH = CHC_6H_3(CH_3)_2$, existirt in zwei Modificationen, m-(?) und p-Verbindung, welche beide durch Destillation des entsprechenden Xylylchloräthans, $CH[(CH_3)_2C_6H_3]_2 \cdot CH_2Cl$, entstehen p-Tetramethylstilben bildet glänzende, bei 157° schmelzende Blättchen, das m-Tetramethylstilben bei 105–106° schmelzende Krystallsplitter.

Diäthylstilben (22), $C_3H_5C_6H_4CH = CHC_6H_4C_9H_5$, aus Diäthylphenylmonochloräthan, $CH(C_9H_5C_6H_4)_9CH_2Cl$, erhalten, krystallisirt aus Alkohol in perlmutterglänzenden Blättchen, welche bei 134·5° schmelzen. Durch Oxydation entsteht Terephtalsäure.

Dithymoläthylen (28), $C(C_{10}H_{12}OH)_9 = CH_2$, wird neben Dithymoläthan beim Kochen von Dithymoltrichloräthan mit Zinkstaub und Alkohol erhalten und bildet bei 170—171° schmelzende Krystalle. Durch Oxydation mit Ferridcyankalium werden chinonartige Derivate erzeugt.

Dipenylfumarsäure, $(C_6H_5)_2C_2(CO_2H)_2$ (19). Ihr Aethyläther entsteht neben demjenigen der Diphenylmaleïnsäure durch Einwirkung von Natrium auf Phenylbromessigsäureäther, $C_6H_5CHBrCO_2C_2H_5$. Die Säure bildet compakte Krystalle, beginnt bei 240° zu schmelzen und schmilzt bei ca. 260° unter Bildung von Wasser und Diphenylmaleïnsäureanhydrid.

Diphenylmaleïnsäure, $(C_6H_5)_3C_2(CO_2H)$, nicht als freie Säure bekannt. Das Kaliumsalz entsteht durch Kochen von Dicyanstilben (20) mit alkoholischem Kali und liefert bei der Zersetzung mit Salzsäure das Anhydrid.

Kaliumsalz bildet lange Nadeln. Bariumsalz ist krystallinisch, in Wasser fast unlolich. Das amorphe Silbersalz liefert mit Jodäthyl den

Aethyläther (20), (C4H3)3C3(CO3C3H3)3, zugespitzte, bei 54° schmelzende Prismen

DiphenylmaleInsäureanhydrid (20), $(C_6H_5)_2C_2(CO)_2O$, krystallisirt auverdünntem Alkohol in gelblichen, bei 155° schmelzenden Nadeln. Sublimirbar. Unlöslich in kalten Alkalicarbonaten. Durch Erhitzen mit wässrigem Ammoniak auf 180° entsteht

Diphenylmaleinsäureimid (20), (C₆H₃)₂C₂(CO)₂NH, grosse, gelbe, bei 213° schmelzende Nadeln.

Dicyanstilben (21), $(C_6H_5)_2C_2(CN)_2$, entsteht neben Isodicyanstilben durch Einwirkung von Brom auf Benzylcyanid bei 160—180° oder durch Erhitzen von Phenylbromacetonitril, $C_6H_5CHBrCN$, mit alkoholischem Cyankalium

Dissociation. 369

Glänzende, bei 158° schmelzende Blättchen. Das Isodicyanstilben bildet goldgelbe, seideglänzende Nadeln und schmilzt bei 242° unter Zersetzung. Durch Kochen mit alkoholischem Kali entsteht eine stickstoffhaltige Säure.

Tolan, Diphenylacetylen, $C_6H_5C = CC_6H_5$. Der Kohlenwasserstoff entsteht durch Kochen von Stilbenbromid (29) oder Stilbenchlorid (30) mit alkoholischem Kali. Das Tolan krystallisirt beim Verdunsten der alkalischen Lösung in langen Säulen, welche bei 60° schmelzen. Unzersetzt destillirbar. In kaltem Alkohol wenig, in heissem und in Aether leicht löslich. Durch Jodwasserstoffsäure wird es zu Stilben reducirt. Es nimmt 2 Atome Chlor und Brom auf (s. Stilben). Durch Kaliumbichromat und Schwefelsäure wird es zu Benzoesäure oxydirt (16).

Dimethyltolan (26), $CH_3C_6H_4C = CC_6H_4CH_3$, durch Kochen von Dimethylstilbenbromid mit alkoholischem Kali auf 140° entstehend, krystallisirt in Nadeln oder silberglänzenden Blättchen, welche bei 136° schmelzen.

Diacetenylphenyl, $C_6H_5C_4C_6H_5$, und Abkömmlinge s. Artikel Indigo. Dibenzylidenaceton und Diphenylzimmtsäure s. Art. Zimmtsäure.

A. WEDDIGE.

Dissociation. Einleitung.*) Unter Dissociation versteht man einen Vorgang, bei dem ein Körper in Folge einer Wärmezusuhr resp. einer Druckabnahme in seine Bestandtheile zerfällt. Dabei sind aber alle diejenigen chemischen Processe

^{*)} H. St. Claire-Deville hat seine grundlegenden Arbeiten in diesem Gebiet in seiner Schrift Leçons sur la dissociation professées en 1864 devant la société chimique publicirt. Eine bis 1881 reichende Behandlung dieses Gegenstandes hat G. Lemoine in Etudes sur les équilibres Chimiques. Paris, Dunod 1881 gegeben. Eine Zusammenstellung der anomalen Dampfdichten giebt A. Calm, Vierteljahrsheft d. Zeitschr. naturf. Ges. 28, pag. 321. 1883; Beibl. 8, pag. 414. Auch A. Ditte hat in seinem Exposé de quelques propriétés générales du Corps (Encyclopédie chimique) die Dissociation besprochen. Ferner fanden sich Zusammenstellungen in HORSTMANN, Theoretische Chemie, und A. Naumann, Thermochemie.

¹⁾ E. L. NATANSON, Mem. d. Krakauer Akad. d. Wiss. 8, pag. 33. 1883; Beibl. 8, pag. 553. 2) Brenken, Chem. Ber. 8, pag. 487. 1875. 3) WICHELHAUS, LIEB. Ann. Suppl. 6, pag. 277. 1868; MICHAELIS, Chem. Ber. 5, pag. 10. 1873. 4) H. KOPP, LIEB. Ann. 105, pag. 390. 1858; 127, pag. 113. 1863. 5) S. CANNIZZARO, N. Cim. 6, pag. 428; 7, pag. 375. 1858. 6) A. KEKULÉ, LIEB. Ann. 106, Pag. 143. 1858; Lehrb. I, pag. 236, 443, 498, 145 etc. 7) A. LIEBEN, Bull. Soc. chim. 1865, pag. 90. 5) PFAUNDLEZ, POGG. Ann. 131, pag. 60. 1867; NAUMANN, LIEB. Ann. Suppl. 5, pag. 341. 1867; A. HORSTMANN, Chem. Ber. 1, pag. 210. 1868. 9) A. NAUMANN, LIEB. Ann. Suppl. 5, pag. 362; 1867. 10) HORSTMANN, LIEB. Ann. Suppl. 6, pag. 68. 1868. 11) BOLTZMANN, WIED. Ann. 22, pag. 30. 1884. 12) TROOST u. HAUTEFEUILLE, Ann. Chim. Phys. [5] 2, pag. 282. 1874. 13) WEIN-HOLD, POGG. Ann. 149, pag. 186. 1873. 14) ANDREE, Inaug.-Diss. Utrecht 1874, pag. 25 u. ff. 15) DITTE, C. R. 70, pag. 621. 1870. 16) ISAMBERT, C. R. 86, pag. 332. 1878; Beibl. 2, pag. 214. 17) HORSTMANN, Chem. Ber. 9, pag. 1625. 1876. 18) HORSTMANN, LIEB. Ann. 187, 28. 48. 1847; Beibl. 1, pag. 388. 19) Wurtz, Chem. Ber. 3, pag. 572. 1870; C. R. 76, pag. 601. 1873. 20) J. W. GIBBS, SILL. J. 18, pag. 277-371. 1879; Beibl. 2, pag. 306. 21) J. D. VAN DER WAALS, Medel. Kgl. Ak. Wet. Amsterd. [2] 15, 1880; Beibl. 2, pag. 749. 22) BOLTZMANN, WIRD. Ann. 22, pag. 39. 1884. 23) PESLIN, Ann. Chim. Phys. [4] 24, pag. 208. 1871. 24) ISAMBERT, C. R. 96, pag. 708. 1883. 25) A. NAUMANN, Chem. Ber. 4, pag. 815. 1871; LIEB. Ann. 160, pag. 1. 1846. 28) A. Horstmann, Lieb. Ann. 170, pag. 192. 1873. 29) PFAUNDLER, Chem. Ber. 9, pag. 1152. 1876. 30) KRAUT u. PRECHT, LIEB. Ann. 178, pag. 129. 1875. 31) NAU-MANN, Chem. Ber. 7, pag. 1573. 1874. 32) PAREAU, WIED. Ann. 1, pag. 47. 1877. 33) PAREAU, Wied. Ann. 1, pag. 39. 1877. 34) A. Horstmann, Chem. Ber. 9, pag. 749. 1876. 35) H. St. Claire-Deville, C. R. 60, pag. 317. 1865. 36) H. St. Claire-Deville, C. R. 60, .ag. 884. 1865.

ausgeschlossen, bei denen die Zersetzung des gegebenen Körpers unter Mitwirkung eines zweiten erfolgt und streng genommen diejenigen, bei denen die Zersetzung von einer Umlagerung der im Molekül enthaltenen Atome begleitet ist, oder wo nach der Zersetzung eine solche eintritt.

Dissociationen in diesem engen Sinne können eigentlich nur bei den aus zwei Atomen zusammengesetzten Molekülen von Elementen vorkommen oder bei zweiatomigen Verbindungen bei so hohen Temperaturen, dass die sich aus ihnen abscheidenden Atome eines jeden der beiden in ihnen enthaltenen Elemente sich nicht wieder zu einem Molekül vereinen. Zerfällt also z. B. HCl in H und Cl, so haben wir eine Dissociation, bei der Zerlegung von 2HCl in H₂ + Cl₂ aber nicht mehr. Zu den Dissociationen sind noch die Vorgänge zu rechnen, bei denen eine Molekülverbindung in die sie zusammensetzenden Moleküle zerfällt. In vielen Fällen ist es aber fraglich, ob ein Körper eine sogen. Molekülverbindung darstellt oder nicht, so dass hier die Feststellung, ob eine Dissociation vorliegt oder nicht, meist unmöglich ist.

Bei allen andern als den eben angeführten Processen haben wir keine Dissociationen im engern Sinne, wie die folgenden Beispiele zeigen mögen.

Einer der einfachsten, denkbaren Vorgänge wäre, dass ein aus zwei gleichen Atomgruppen aufgebautes Molekül etwa CH₃ — CH₃ sich in 2CH₃ dissociirte. Aber hier wäre der Process nicht mit der Trennung von CH₃ von CH₄ abgethan, sondern es würden sich die 3H an jedes der Kohlenstoffatome anders anlagern, als wenn die letzteren noch mit einer Verwandtschaft aneinander geknüpft sind.

Einer der gewöhnlich als Dissociation aufgefassten Vorgänge ist ferner das Zerfallen von Chlorammonium in Ammoniak und Chlorwasserstoff. Fasst man aber den Stickstoff als fünfwerthig auf, so ist der Salmiak $N_{Cl}^{H_4}$ und bei der Bildung von NH_3 und HCl spalten sich H und Cl je für sich von dem N ab und vereinen sich dann zu HCl, wobei noch eventuell in der Gruppe NH_3 nach dem Austritt von HCl Umlagerungen eintreten können.

Wollte man auch Chlorammonium als eine Molekülverbindung $NH_3 + HCl$ auffassen, so ist dies bei Bromwasserstoffamylen, dessen Zerlegung in C_5H_1 , und HBr auch als Dissociation bezeichnet wird, sicher nicht mehr gestattet. Seine Constitutionsformel ist $(CH_3)_2 - CH - CHBr - CH_3$. Hier findet bei der Abspaltung von HBr jedenfalls erst eine getrennte Loslösung von H und Br von den übrigen Atomen des Moleküls statt, eine nachträgliche Vereinigung zu H lit und eine Doppelbindung des Kohlenstoffes folgt dann.

Auch bei der Dissociation von Untersalpetersäure (NO₂)₂ in 2NO₂ ist der Process ein ziemlich complicirter, denn die Constitutionsformel von (NO₂)₂ ist NO₂>O, so dass bei der Zersetzung sich das O mit einer Verwandtschaft von dem NO₂ loslöst und mit dem NO vereint.

Alle diese Vorgänge sind von thermischen Erscheinungen begleitet. Eine Wärmebindung tritt bei den Trennungen der Atome, eine Wärmeentwicklung beden Wiedervereinigungen der Atome und den Umlagerungen der Moleküle ein, die mit auf die Processe einwirken.

Man erweitert den Begriff der Dissociation*) nun dahin, dass man darunter

*) DEVILLE stellt die Dissociation parallel mit der Verdampfung, doch ist dies nicht reder und seine Versuche beweisen eine solche Anschäuung nicht, sie zeigen vielmehr vielfach nu

Dissociation. 371

auch Zersetzungsprocesse begreift, bei denen ein Körper beim Erhitzen so in Gruppen von Molekülen zerfällt, dass diese sich bei einer Temperaturerniedrigung wieder zu dem ursprünglichen Körper vereinen können, eine Wiedervereinigung, die man als Association (1) bezeichnet hat; man rechnet zu den Dissociationsvorgängen dann auch noch solche, bei denen etwa eines der Zersetzungsprodukte in einen allotropen Zustand übergegangen ist, wodurch eine Rückbildung unmöglich oder erschwert wird.

Damit eine Rückbildung überhaupt eintreten kann, ist es nöthig, dass die gesammte Wärmemenge, welche den einzelnen, bei dem Dissociationsprocess auftretenden Vorgängen entspricht, negativ sei, also zur Hervorrufung der Dissociation Wärme zugeführt werden muss. Daher ist z. B. die Zersetzung von Kaliumchlorat (vergl. Horstmann, Fehling's Handwörterbuch der Chemie bei Dissociation) kein Dissociationsprocess.

Endlich ist man soweit gegangen, auch noch da von Dissociation zu reden, wo ein zweiter Körper, wenn auch in versteckter Weise, mit ins Spiel kommt, so bei der sogen. Dissociation der Salze in Lösungen, wo durch die Wirkung des Wassers eine theilweise Zersetzung des Salzes bedingt.

Die Dissociationen eines Körpers AB im engern Sinne des Wortes mit Ausschluss des letzteren Falles lassen sich durch die Gleichung ausdrücken

$$nAB = mA + mB + (n - m)AB;$$

diejenigen, bei denen auch noch die Affinität*) eines dritten Körpers eine Rolle spielt, durch

$$nAB + n'C = mAC + mB + (n - m)AB + (n' - m)C.$$

Wir werden im Allgemeinen nur die Dissociationsvorgänge betrachten, bei denen kein zweiter Körper mit ins Spiel kommt.

Dissociationserscheinungen zeigen gasförmige, flüssige und feste Körper.

Die Zersetzungsprodukte treten gleichfalls in den drei Aggregatzuständen auf. Die Moleküle der sich dissociirenden Körper zerfallen in gleichartige oder ungleichartige Körper.

Viele feste Körper zersetzen sich erst im Momente des Schmelzens und dann ganz plötzlich, so Jodtrichlorid (2) in Jodchlorid und gasförmiges Chlor, PCl₃Br₂ (3), und PCl₃Br₄ (3) in PCl₃ und Br₂ resp. Br₄, wo beide Bestandtheile flüssig bleiben.

Dissociirt sich ein Gas, so müssen die an ihm beobachteten Dichten von den aus dem Avogadro'schen Gesetz berechneten abweichen und zwar um so mehr, ein je grösserer Procentsatz des Gases dissociirt ist. Man findet dann die sogen. anomalen Dampsdichten. Darauf, dass diese von Dissociationen herrühren, haben sast gleichzeitig unabhängig von einander H. KOPP (4), CANNIZZARO (5) und KEKULE (6) hingewiesen.

In hohem Grade ist in vielen Fällen die Dissociation von äusseren Umständen abhängig, denn diese können oft die Wiedervereinigung der Bestandtheile nach sich ziehen, die bei Ausschluss dieser störenden Umstände nicht vorhanden sind.

Wir nennen im Anschluss an van T'Hoff (Études de dynamique chimique, pag. 68. 1884) folgende bei Gasen austretende Einslüsse:

dass mit gesteigerter Temperatur auch als höchst stabil aufgefasste Verhindungen in ihre Bestandtheile zerfallen, die sich bei einer etwas niedrigeren Temperatur wieder vereinigen (SCHRÖDER VAN DER KOLK, POGG. Ann. 129, pag. 481. 1866; 121, pag. 425—435. 1869 hat sich besonders gegen diese Parallelisirung gewendet).

^{*)} Darauf, dass gewöhnliche Doppelzersetzung und Dissociation nahe zusammenhängende Vorgänge sind, hat wohl zuerst A. Lieben (7) aufmerksam gemacht.

- 1. Der Einfluss der Grösse der Wände. Mit derselben wächst die Transformationsgeschwindigkeit (s. w. u.); so verhielten sich bei der Verwandlung der Cyansäure in Cyamelid bei zwei Gefässen, deren Oberflächen sich wie 6:1 verhielten, die Umwandlungsgeschwindigkeiten wie 1:33:1.
- 2. Der Einfluss der Natur der Wände. Bedeckte man die Wände mit Cyamelid, so erfolgte die Transformation der Cyansäure 3·42 mal so schnell, als ohne eine solche Bedeckung. In einem Apparat, der vorher zur Erzeugung von Wasser aus Knallgas gedient hatte, trat die Umwandlung unter Bildung von Wasser langsamer ein als in einem neuen; die Wände waren angegriffen worden. Hierher gehört natürlich auch das Einbringen poröser Körper, wie Platinschwamm u. s. f., an deren Oberfläche eine Wiedervereinigung der im Gase dissociirten Substanz eintritt, während umgekehrt wieder rauhe Körper, wie Porzellanscheiben, die Dissociation befördern.
- 3. Der Einfluss der Atombewegung. Zu ihrem Studium verwendet van T'Hoff die von Houton de Labillardière (Ann. Chim. Phys. [2] 6, pag. 304. 1817) entdeckte Erscheinung, dass PH₃ unter vermindertem Druck mit Luft sich entzündet, während Davy (Phil. Trans. Lond. 1817, pag. 49) fand, dass beim Einströmen von PH₃ in ein relatives Vacuum ein Lichtblitz austritt.

VAN T'HOFF'S Versuche zeigen, dass für eine bestimmte Spannung des Sauerstoffs eine Explosion eintritt, einerlei, ob diese durch Verdünnung oder in anderer Weise erzeugt wird.

van t'Hoff sucht die Erscheinung folgendermaassen zu erklären: Wenn auch der Zusammenstoss zwischen je einem Molekül H₃P und O₂ keine chemische Umänderung hervorruft, so entstehen doch Störungen, die zu Schwingungen Veranlassung geben. Ihre Periodicität wird bei einem neuen Zusammenstoss mit O₂ die Wirkung des ersten erhöhen oder vermindern. Ein bestimmtes Zenintervall zwischen zwei Zusammenstössen, eine bestimmte Tension würde demnach die Transformation befördern. Aus dieser Hypothese berechnet van THOFF eine Schwingungsdauer von 0·0₈2 Sekunden. Ist die Erklärung richtig, so müssen analoge Erscheinungen sich häufiger finden.

In der That leuchtet der Phosphor (Graham, Pogg. Ann. 17, pag. 375. 1820; Müller, Chem. Ber. 3, pag. 86. 1870; Gunning, J. f. prakt. Chem. 16, pag. 310. 1855) bei gewöhnlicher Temperatur am besten in einer theilweise evacuirten Röhre und zwar bei $\frac{1}{5}$ Atmosphären-Druck, unter höherem Druck weniger, bei 1 Atm. wird er gar nicht angegriffen und leuchtet auch nicht. Wie die Verdünnung wirkt auch das Zumischen von einem inerten Gase.

JOUBERT (C. R. 78, pag. 74. 1853) hat ferner für die Oxydation von Schweiel und Arsen gefunden, dass in beiden Fällen der Druck innerhalb gewisser Grenzen liegen muss.

Die eben besprochenen störenden Umstände lassen sich vermindern durch Anwendung grosser Dimensionen, eines Verdünnungsmittels, sei es in Form einer Flüssigkeit, sei es in Form eines Gases, Benetzung der Wände.

Durch Anwendung der Verdünnung werden auch die übrigen störenden Umstände zurückgedrängt, wie die Versuche an der Cyansäure in verschieden weiten Gefässen und solchen, auf deren Wänden sich Cyamelid abgelagert hatte. zeigten. Auch die Wirkung der Atombewegungen wird durch ein inertes Gasso bei PH₃ durch Zusatz von CO₂, vermindert. Die günstige Wirkung der Benetzung der Wand mit einer chemisch-inactiven Flüssigkeit, die zahe und von

Dissociation. 373

geringer Tension sein muss, zeigten Versuche mit Ammoniumcarbamat, das in Ammoniak und Kohlensäure, und Trioxymethylen, das in Oxymethylen zerfällt.

Für die Dissociationserscheinungen haben sich einige allgemeine Resultate ergeben. Wir werden sie zunächst kurz besprechen, dann die Methoden zur Bestimmung der Dissociation erörtern und endlich die einzelnen gefundenen numerischen Daten aufführen.

Allgemeines.

Ist ein Körper der Dissociation fähig und erhitzt man denselben, so beginnt bei einer bestimmten Temperatur und einem bestimmten Druck die Zersetzung, ohne dass indess unter den betreffenden Umständen die ganze Menge des Körpers in ihre Bestandtheile zerfiele, sondern dies ist nur für einen Theil desselben der Fall.

Würde aber auf das Zerfallen der Moleküle der ganze Prozess (vergl. PFAUNDLER, Pogg. Ann. 131, pag. 55. 1867 u. Jubelband, pag. 182. 1873) sich beschränken, so müsste die Zersetzung fortschreiten bis alle Moleküle sich zersetzt haben, da ein jedes im Laufe der Zeit in einen zur Zersetzung geeigneten Zustand kommen würde. Die so aus den Molekülen durch die Dissociation gebildeten Atome und Atomgruppen befinden sich aber von Zeit zu Zeit in einem solchen Zustand, dass sie beim Zusammentreffen unter günstigen Bedingungen wieder zu den ursprünglichen Molekülen zusammentreten und so deren Zahl vermehren; dazu müssen sie vor allem eine kleine lebendige Kraft der fortschreitenden Bewegung besitzen. Die Dissociation schreitet daher nur so lange fort, bis die Zahl der in der Zeiteinheit sich bildenden und sich zersetzenden Moleküle gleich gross geworden ist. Mit steigender Temperatur wachsen aber die günstigen Bedingungen für die Zersetzung und nehmen diejenigen für die Verbindung ab, die lebendige Kraft der Bewegung wächst; daher schreitet die Zersetzung fort. Von einer bestimmten Temperatur an kommen die getrennten Atome nie mehr in solche Bewegungszustände, dass sie sich wieder vereinen können. Die Zersetzung ist vollendet.

Als Zersetzungs- oder Dissociationsgrad bezeichnet Naumann das Verhältniss der Zahl der zersetzten Moleküle zu der Gesammtzahl der ursprünglich vor der Dissociation vorhandenen.

Bilden sich bei der Dissociation in einem geschlossenen Gefäss gasförmige Körper, so steigt der Druck bis zu einem Maximum, der constant bleibt. Man bezeichnet dasselbe mit Deville als Dissociationstension. Die Tension wächst*) natürlich mit dem Zersetzungsgrad, also auch mit der Temperatur.

Tritt die Dissociation in einer Flüssigkeit, einer Lösung ein, so ist die der Dissociationstension analoge Grösse die in der Volumeneinheit enthaltene Menge der Bestandtheile, in welche der sich dissociirende Körper zerfallen ist. Die Tension ist nahezu dieselbe, mag man den Körper im Vacuum oder in einem Gase, das auf keinen der Bestandtheile desselben wirkt, erhitzen. Die Dissociationstension ist unabhängig von der Menge der zurückbleibenden unzersetzten und zersetzten Substanz u. s. w.

Dies gilt indess nicht ganz streng. In vielen Fällen können wir eine Dissociation in den Fällen nachweisen, wo dem sich dissociirenden Körper ein chemisch indifferentes Gas beigemischt ist, nicht aber in dem unvermengten Gase. In dem etwa mit Stickstoff versetzten sich dissociirenden Jod sind die Bedingungen für die Dissociation nahezu eben so günstig, wie in reinem Joddampf, dagegen

^{*)} LAMY (C. R. 69, pag. 347. 1869; 70, pag. 393. 1870) will die Dissociationstensionen von verschiedenen Körpern zu Temperaturmessungen verwenden.

ist die Wahrscheinlichkeit, dass dissociirte Jodatome wieder unter günstigen Umständen zusammentreffen, wesentlich herabgesetzt, der Dissociationsgrad muss sich also erhöhen (vergl. Beispiele bei Chlor, bei Jod u. s. f.).

Durch die feste, constante Dissociationstension unterscheiden sich die Verbindungen von Gasen mit festen Körpern, von Lösungen der ersteren in letzteren.

Kohle absorbirt z. B. Ammoniak bei jedem Druck und die absorbirte Menge wächst mit wachsendem Drucke allmählich, dagegen nimmt Chlorsilber Ammoniak erst auf, wenn der Druck desselben auf 31.9 Millim. gestiegen ist, bei diesem Drucke werden aber grosse Mengen absorbirt, bis eine Verbindung 2 Ag Cl, 3NH₃ entstanden ist. Dann stockt die Absorption und beginnt erst wieder bei einem Drucke von 320 Millim., wo eine neue, der vorhandenen gleiche, Menge NH₃ aufgenommen wird.

Tritt neben der Bildung einer chemischen Verhindung auch noch eine Absorption auf, wie beim Zusammenbringen von Palladium und Wasserstoff, so bleibt zunächst der Druck p bei wachsender, absorbirter Menge m (im Volumen des absorbirenden Palladiums ausgedrückt) constant. Ist aber eine bestimmte Menge aufgenommen, so steigt er, wie die folgenden Zahlen (12) zeigen.

Von m = 610 an steigt also die Tension des absorbirten Gases sehr schnell. Findet man, dass der Druck eines Gases in Berührung mit einem festen Körper einen derartigen Gang zeigt, so kann man auf bestimmte Verbindungen zwischen denselben schliessen, wie dies unter anderem für Ammoniak-Metall-chlorid-Verbindungen von JSAMBERT geschehen ist und wie dies zur Bestimmung der Hydrate des Natriumphosphates DEBRAY und derer der Jodsäure DITTE (15) gethan hat.

Man erhitzt, um dies zu prüfen, den Körper auf eine constante Temperatur und entfernt durch Auspumpen immer grössere Mengen des vorhandenen Gases. Zeigt sich dann, dass der Druck unabhängig ist von der Menge vorhandenen Gases, so hat man es mit einer Verbindung zu thun. Vorausgesetzt ist dabei, dass die Dissociationstension unabhängig ist von der Menge vorhandener unzersetzter Substanz (s. darüber weiter unten).

Die Tension ist unabhängig von der Zusammensetzung des zurückbleibenden Theiles, vorausgesetzt natürlich, dass überhaupt soviel Substanz vorhanden ist, um den Raum mit Dämpfen von der Dissociationstension zu füllen. So ist z. B. die Dissociationstension die gleiche über Calciumcarbonat, dem nur 10 Aetzkalk beigemengt ist oder der sehr viel beträchtlichere Mengen desselben enthält.

Dieser Satz lässt sich theoretisch aus dem allgemeinen Princip ableiten, dass ein mobiler Gleichgewichtszustand eintritt, wenn die Entropie so gross geworden ist, wie es durch die in Betracht kommende Veränderung nur möglich ist.

Dagegen ist es nicht möglich, ihn ohne Weiteres aus der Vertheilung der Geschwindigkeiten und des zufälligen, für die Dissociation und die Wiedervereinigung günstigsten Zusammentreffens der Moleküle abzuleiten (27).

Es sei z. B. eine Menge eines krystallwasserhaltigen Salzes gegeben, das in einem lustleeren Raume auf constanter Temperatur erhalten wird. Während in gleichen Zeiten sich stets eine gleiche Zahl von Molekülen zersetzt, füllt sich der Raum mit Wasserdampsmolekülen. Ihre Zahl nimmt zu, bis die Rückbildung mit der Zersetzung im Gleichgewicht ist. Diese Zahl und damit der Druck muss um so grösser werden, ein je längerer Zeitraum zum Erreichen des Gleich-

Dissociation. 375

gewichtszustandes erforderlich ist. Jede Ursache, die diesen Zeitraum beeinflusst, ändert also auch die Zersetzungstension, so z. B. die Hinzufügung einer Menge wasserfreien Salzes. Dann tritt der Gleichgewichtszustand früher ein und die Tension wird erniedrigt, sie würde also eine Funktion des Zersetzungszustandes sein, wenn nicht ein zweites Moment mit in's Spiel käme, für welches das Princip von der Erhaltung der Kraft die Bedingung liefert.

Es habe eine Menge eines Hydrates bei einer bestimmten Temperatur in einem leeren Raume, dem weder Wärme entzogen noch zugeführt werden kann, die Maximaltension erreicht. Fügt man wasserfreies Salz hinzu, so wird die Gelegenheit für das Zusammentreffen von Anhydrid und Wassermolekülen vermehrt; wären nur die Zufälligkeiten im Spiel, so müsste die Spannung abnehmen. Dies kann aber nicht bei constanter Temperatur geschehen, denn beim Entstehen der Hydratmoleküle würde Wärme frei werden, die entweder eine Temperaturerhöhung oder eine Zerlegung einer gleichen Zahl von Salzmolekülen nach sich ziehen würde.

Lemoine gelangt, von der wohl kaum ganz gerechtfertigten Annahme ausgehend, dass Zersetzung und Wiederbildung proportional der Oberfläche des sich zersetzenden, festen Körpers stattfinden, zu dem Schluss, dass mit der Grösse der Oberfläche sich wohl die Schnelligkeit der Zersetzung, nicht aber der Grenzwerth derselben ändert.

A. Horstmann (28) fasst die Dissociationserscheinungen beim Gleichgewichtszustand in den Satz zusammen: »es muss, wenn S die Entropie des Systems ist, dS = 0 sein«, während Pfaundler (29) dies so ausdrückt: »es müssen die positiven und negativen Verwandlungen gleich sein«. Es ist dies die nothwendige Bedingung für das Gleichgewicht.

Daraus folgt ohne Weiteres, dass die Maximaltension unabhängig sein muss von der Menge unzersetzter Substanz.

Auch aus seiner Theorie der Stösse u. s. f. gelingt es PFAUNDLER (Chem. Ber. 9, pag. 1152. 1876) (s. oben) diese Erscheinungen zu erklären. Er macht darauf aufmerksam, dass man nicht die Menge des eingebrachten Körpers, sondern die Oberfläche desselben in Betracht zu ziehen hat und zwar in der Art, dass man darunter die Zahl der an der Oberfläche liegenden Moleküle zu verstehen habe, welche von den anprallenden Gasmolekülen getroffen werden. Ihre Zahl ist immer klein gegenüber der Gesammtzahl der Moleküle des festen Körpers. Würde etwa ein zersetztes Salz in das Gas eingebracht werden, so würde dieses einen Theil des Bestandtheiles, wenn auch nur einen sehr geringen, aufnehmen.

Gegen die Gültigkeit des obigen Satzes waren von KRAUT und PRECHT (30) Einwände erhoben worden, indem sie zu finden glaubten, dass die Spannkraft des Krystallwassers eines Salzes, das sich in einem abgeschlossenen Raume befindet, von der Menge desselben abhängig sei. Ferner glaubte denselben NAUMANN (31) widerlegen zu können und zwar durch analoge Versuche an Kupfervitriolkrystallen.

Beide Versuchsreihen (32) sind aber nicht maassgebend, die erste nicht, weil in den meisten Fällen nicht hinlänglich viel Salz angewandt wurde, um den Raum mit Dampf von der betreffenden Spannkraft zu erfüllen, die zweite nicht, weil die grossen angewandten Kupfervitriolkrystalle stets beträchtliche Mengen mechanisch eingeschlossenen Wassers (32) enthalten.

Versuche von Pareau (33), bei denen stets diesselbe Krystallmenge in verschiedenen Zuständen der Entwässerung verwandt wurde (ein Theil des Dampses wurde ausgepumpt), bestätigte dagegen vollständig die Unabhängigkeit der Damps-

spannung vom Zersetzungszustande. Zu demselben Ergebniss führen auch die Untersuchungen von A. HORSTMANN (34) über das Chlorsilberammoniak, Ag Cl3NH₃.

Die Versuche von G. WIEDEMANN (s. w. u.) können dagegen keine Entscheidung liefern, indem bei ihnen zwar ein wechselnder, indess immer nur kleiner Bruchtheil des gesammten vorhandenen Salzes sich dissociirte.

Mit steigender Temperatur und auch ein wenig mit abnehmendem Drucke nimmt die dissociirte Menge erst schnell und dann langsam zu, bis bei einer andern höhern Temperatur die Dissociation vollendet ist, und keine unzersetzten Moleküle mehr vorhanden sind.

Mit abnehmendem Gesammtdruck nimmt bei einem sich dissociirenden Gase die Grösse der Dissociation zu, wie unter anderen die folgenden Versuchsresultate von Naumann (Chem. Ber. 12, pag. 2045. 1878) an der Untersalpetersäure zeigen.

T	Þ	d	Zersetzungsgrad
18	2 79	2.71	17·3¥
18.5	136	2.45	29·8 8
20	301	2.70	17·8 8
20 ·8	153.5	2.46	29·3 8

Die Abnahme des Druckes bis auf etwa die Hälfte lässt also den Grad der Zersetzung von etwa 17:3 å auf 29:8 å zunehmen. In wie weit hier Abweichungen vom Mariotte'schen Gesetz eine Rolle spielen, bleibt zu untersuchen.

TROOST (C. R. 86, pag. 1395. 1878) fand bei 27° für p = 35 Millim., d = 16, p = 16, d = 1.59 bei p = 756 Millim., d = 2.65.

Gleichen Temperaturänderungen entsprechen bei gasförmigen Substanzen, die in ihre gasförmigen Bestandtheile zerfallen, bei derjenigen Temperatur die grössten Mengen sich neu dissociirender Substanz, bei welcher gerade die Hälfte des ursprünglichen Körpers zerfallen ist.

Denken wir uns dem Gase eine Temperatur ertheilt, bei dem etwa die Hälfte der Moleküle die zur Zersetzung erforderliche lebendige Kraft besitzen und steigern entweder die Temperatur oder lassen sie sinken, so wissen wir, dass zunächst schnell, dann langsamer die Zahl der Moleküle wächst, die eine kleinere resp. grössere lebendige Kraft besitzen, als zur Dissociation nöthig ist.

Da der Mittelwerth der Quadrate der Geschwindigkeiten der Moleküle die Temperatur des Gases bestimmt, so spricht man auch von einer Temperatur (8: der Moleküle selbst und sagt, dass die verschiedenen Moleküle desselben Gases auch verschiedene Temperaturen besitzen entsprechend der verschiedenen Geschwindigkeit derselben. Bei einer bestimmten Temperatur, der sogen. Zersetzungstemperatur T_0 , werden sie dissociirt. Für eine beliebige Temperatur T kann man annehmen, dass die Zahl der dissociirten und nicht dissociirten Moleküle sich durch die sogen.*) Wahrscheinlichkeitsformel ausdrücken lässt, nämlich durch

$$x = \frac{h}{V \pi} \int_{-\infty}^{T} dT e^{-h^{2}(T-T_{0})^{2}} y = \frac{h}{V \pi} \int_{T}^{+\infty} dT e^{-h^{2}(T-T_{0})^{2}}.$$

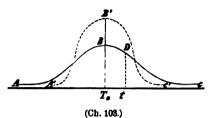
T ist hierin die variable Temperatur der einzelnen Moleküle und A eine für jeden Körper constante Grösse. Die Constante A hängt unter anderem ab von dem Verhältniss der lebendigen Kraft der translatorischen und rotatorischen Bewegung.

^{*)} Auf die Rolle der Wahrscheinlichkeit und der zufälligen günstigen Zusammenströsse hat schon BUY BALLOT 1849 aufmerksam gemacht.

Die Curven (Fig. 103) stellen ein solches Vertheilungsgesetz dar, die Abscissen

sind die Temperaturen, die Ordinaten die relative Anzahl von Molekülen, welche diese Temperatur besitzen, wenn die Mitteltemperatur bei T liegt. Die beiden Curven entsprechen verschiedenen Werthen von k, bei gleicher Mitteltemperatur T.

Aus den Beobachtungen für x und y für eine Reihe von Temperaturen T kann man h und T_0 berechnen. T_0 entspricht



man h und T_0 berechnen. T_0 entspricht der Temperatur, wo die Hälfte der Moleküle dissociirt ist.

Würde, wie Naumann annahm, die Temperatur des Anfangs der Dissociation naher an der Zersetzungstemperatur liegen als die Temperatur des Endes derselben, und die Zunahme der Dissociation nicht in ganz derselben Weise vor sich gehen wie die Abnahme, so würde dies bedeuten, dass h mit steigender Temperatur abnimmt, indess lassen die Versuche hierüber noch nichts entscheiden. Kennt man T_0 und h, so kann man rückwärts für jedes T den Zersetzungsgrad berechnen. Dies ist von Horstmann geschehen und derselbe hat eine befriedigende Uebereinstimmung zwischen den beobachteten und berechneten Werthen gefunden.

Die Zersetzungstemperaturen sind z. B. für Phosphorchlorid 200°, für Bromwasserstoffamylen 244°, für Schwefelsäurehydrat 345°.

Auf die streng theoretische Entwicklung der Abhängigkeit der Zersetzung von Druck und Temperatur können wir hier nur verweisen. Dieselbe ist besonders von J. W. Gibbs (20), J. D. van der Waals (21), Boltzmann (22) bearbeitet worden.

Von besonderem Interesse ist es, die Grösse des Temperaturintervalles, innerhalb dessen die Dissociation abläuft, zu bestimmen; dasselbe hangt von h ab. Bei wachsendem Druck rücken die Dissociationsgrenzen (9) weiter auseinander und umgekehrt, während die Zersetzungstemperatur eine constante ist.

Stellt man die Dichten sich dissociirender Gase als Function der Temperatur dar, so bilden dieselben eine gerade, der Abscissenachse parallele Linie bis zum Beginn der Dissociation, die dann gegen die Abscissenachse erst langsam, dann schneller abfällt, einen Inflexionspunkt (10) zeigt, um dann wieder allmählich in eine Gerade überzugehen, die der Dichte des vollkommen dissociirten Körpers entspricht. Dieser normale Gang kann durch Abweichungen der Gase von dem Mariotte-Gay-Lussac'schen Gesetze gestört werden, welche das untersuchte Gas und seine Bestandtheile in verschiedenem Maasse betreffen.

Bei sich nicht dissociirenden Dampfen in der Nähe des Condensationspunktes ist der Gang der Dichte ein wesentlich anderer; mit steigender Temperatur sinkt dieselbe erst schnell, dann langsam, um sich asymptotisch dem Grenzwerthe zu nähern; es fehlt also die Inflexion.

Weil Essigsäuredämpse einen derartigen Gang der Dichte zeigen, so hat man auch für diese z. B. keine Dissociation annehmen wollen.

In vielen Fällen übrigens, wo Anomalien in den Dichten beobachtet worden sind, gehen die Ansichten über deren Ursachen noch auseinander. Von den einen werden sie durch Dissociationen erklärt, während von anderen, besonders französischen Chemikern, sie auf Abweichungen von dem Mariotte-Gay-Lussac' schen Gesetz zurückgeführt werden.

Das Studium des Verlaufes der Dissociation gasförmiger Körper hat durch

man etwa denselben im freien Zustand zusetzt, um einen Theil der Zersetzung rückgängig zu machen, resp. um bei demselben Gesammtdruck den Bruchtheil an zersetzter Substanz zu vermindern.

Folgende Gesetze gelten unter diesen Umständen:

- 1. Die Dissociationsspannung (17) ist bei Gegenwart eines der Zersetzungsprodukte stets kleiner als im leeren Raume.
- 2. Die Verminderung der Dissociationsspannung nimmt zu, wenn der Druck des im Ueberschuss vorhandenen Bestandtheiles wächst.
- 3. Bei gleichem Druck bewirken die verschiedenen Bestandtheile die gleiche Spannkraftsverminderung, wenn das Molekül der Verbindung von jedem Bestandtheil gleichviel Moleküle enthält (Salmiak).
- 4. Wenn dagegen mehr Moleküle von dem einen Bestandtheil als von dem anderen in die Verbindung eingehen (Ammoniumcarbamat), so ist der Einfluss der verschiedenen Bestandtheile ein verschiedener und zwar in der Art, dass die Dissociationsspannung durch denjenigen Bestandtheil stärker herabgedrückt wird, von welchem die Verbindung mehr Moleküle enthält.
- 5. Die Dissociationsspannung wird bei allen Temperaturen durch denselben Bestandtheil in demselben Verhältniss vermindert, sobald der Druck des vorhandenen Ueberschusses zu der Dissociationsspannung im leeren Raume, welche der Versuchstemperatur entspricht, in demselben Verhältniss steht.

Dass derartige Relationen bestehen müssen, lässt sich folgendermaassen, auch ohne Rechnung, nachweisen.

In dem Gasgemisch über einem dissociationssähigen Körper besteht Gleichgewicht, wenn sich in der Zeiteinheit ebensoviel Moleküle der Verbindung bilden als sich zersetzen. Die Zahl der letzteren ist durch die Temperatur bestimmt und unabhängig von der Zusammensetzung des Gasgemisches, die Zahl der ersteren ist bedingt durch die Zahl des Zusammentressens, die Zahl der ersteren ist bedingt durch die Zahl des Zusammentressens der Theilmoleküle. Je öster z. B. in einem Gase CO₂-Moleküle mit NH₃-Molekülen zusammenstossen, um so mehr Moleküle Ammoniumcarbamat bilden sich. Da aber zur Bildung von einem Molekül desselben 2 Mol. NH₃ und nur 1 Mol. CO₂ nöthig ist, so bedingt die Vermehrung der Zahl der Moleküle des einen Gases nicht in beiden Fällen die gleiche Verminderung derer des anderen. Die Anzahl der Gasmoleküle ist aber dem Druck proportional und durch Wahrscheinlichkeitsrechnung findet man die unten mitgetheilte Gleichung.

Für einige Körper (24) ist die Dissociationsspannung, wenn einer seiner gasförmigen Bestandtheile im Ueberschuss zugesetzt wird, gleich der Spannung dieses letzteren und zwar sowohl, wenn letztere gleich oder gar kleiner ist als die Dissociationsspannung.

Das erste tritt ein bei Cyanammonium in Gegenwart von flüssigem HCy Hier hat der zugesetzte Körper, die Cyanwasserstoffsäure, eine grössere Dampfspannung als NH₄Cy. Das zweite findet statt bei Diäthylaminsulf hydrat bei Ueberschuss von Diäthylamin. Hier hat das Diäthylamin bei 15° eine niedrigere Spannung (120 Millim.) als die Dissociationsspannung (150 Millim.). Aehnlich verhält sich das Aethylaminsulf hydrat bei Ueberschuss von Diäthylamin.

In einigen Fällen, wo eine Mischung eines festen*) Körpers und einer Flüssigkeit vorhanden ist, kann die Gesammtspannung gleich der des flüssigen

^{*)} Die Erscheinungen bei dem Cyanammonium führt Isambert darauf zurück, dass durch die Gegenwart desselben die Spannkraft von HCy um so viel erniedrigt wird, dass die Summe der beiden Spannkräfte gerade gleich der Dissociationsspannung beim Cyanammonium allem 1842.

Dissociation. 381

Theiles sein, oder sie kann auch einen kleineren Werth annehmen. Das erstere scheint für in der Flüssigkeit wenig lösliche Körper zu gelten, das letztere für sehr lösliche Körper. Wir haben dann Erscheinungen, analog denen, welche bei in hohem Grade mischbaren Körpern auftreten.

So erklärt es sich auch, dass die Spannung eines Gemisches eines sich dissociirenden Körpers und des einen seiner Bestandtheile gleich ist dem Partialdruck des letzteren, wie sich z. B. beim Zusatz von Cyanwasserstoff zu Cyanammonium, von Schwefelwasserstoff zu Schwefelammonium ergiebt, stets vorausgesetzt, dass der Partialdruck derselben grösser ist als die Dissociationsspannung.

Die Erscheinungen lassen sich auch durch eine theoretisch ableitbare Formel wiedergeben (18).

Sind p_2 und p_3 die Partialdrucke der beiden Bestandtheile im Gasgemisch und enthält der feste Körper auf ein Molekulargewicht des einen Bestandtheiles n des anderen, so ist bei constanter Temperatur

$$p_2p_3^n = \text{Const.}$$

Wächst also der Partialdruck des einen, so muss der des andern abnehmen. In andern Fällen gelten ähnliche Sätze.

Beispiele hierfür bietet das Ammoniumcarbamat, dessen Dissociationstension in einer Atmosphäre von NH₃ oder CO₂ vermindert wird, und das Ammoniumsulfhydrat, bei dem NH₃ und SH₂ ebenso wirken; hier ist

$$p_2p_3^2 = \text{Const.}$$

Ist n = 1, wie etwa beim Salmiak etc., so kann man die obige Gleichung auch schreiben

$$\frac{P^2}{4} = (p+x)x,$$

wenn P die Dissociationsspannung im leeren Raume, p der Druck des im Ueberschuss zugesetzten Gases und 2x die Spannung der untersuchten Substanz bei Anwesenheit des einen Bestandtheiles im Ueberschuss mit dem Drucke p bedeutet.

Auf dieser Erniedrigung der Dissociationstension durch Zusatz des einen bei der Zersetzung auftretenden Körpers (19) beruht z. B., dass man die normale Dampfdichte des unter gewöhnlichen Umständen in Chlor und Chlorür zerfallenden Phosphorchlorides in einer Atmosphäre des Chlorürs findet.

Die bei derartigen Versuchen gewonnenen Resultate wollen wir nicht im Speciellen aufführen, sondern verweisen nur auf die einschlägige Literatur.

Jodwasserstoff: Lemoine, Ann. Chim. Phys. [5] 12, pag. 145. 1877; Beibl. 2, pag. 19; C. R. 85, pag. 34. 1877; Beibl. 1, pag. 457.

Ammoniumcarbamat: A. Horstmann, Lieb. Ann. 187, pag. 48. 1877; Beibl. 1, pag. 388. R. Engel u. A. Moitessier, C. R. 93, pag. 595. 1881; Beibl. 5, pag. 822; C. R. 93, pag. 731; Beibl. 6, pag. 152; C. R. 97, pag. 1212. 1883; Beibl. 8, pag. 91.

Ammoniumsulfhydrat: ISAMBERT, C. R. 92, pag. 919. 1881; C. R. 93, pag. 731; Beibl. 5, pag. 557.

Ammoniumbisulfhydrat: Isambert, C. R. 94, pag. 958. 1882; Beibl. 6, pag. 423. Cyanammonium: Isambert, C. R. 94, pag. 958. 1882; Beibl. 6, pag. 423. Bromphosphonium: Isambert, C. R. 96, pag. 643. 1883; Beibl. 7, pag. 422. Aethylamin- und Diäthylaminsulfhydrat: Isambert, C. R. 96, pag. 708. 1883; Beibl. 7, pag. 422.

Wie durch direktes Erhitzen, so erhält man auch beim Durchgang des elektrischen Funkens (35) begrenzte Umsetzungen, so, wenn man durch schweflige Säure die Entladungen gehen lässt. Hier hört die Umbildung von wasserfreier Schweselsäure auf, sobald diese eine bestimmte Spannung erreicht hat. Der elektrische Funken wirkt indess wohl nicht allein in Folge der durch ihn hervorgerusenen Temperaturerhöhung, sondern auch noch in anderer nicht genauer bekannter Weise, etwa wie das Licht, das die Verbindung von Chlorknallgas hervorrust.

Sind die Dissociationsspannungen hoch, so werden grosse Mengen durch den Funken zersetzt, so bei schwefliger Säure, bei Kohlensäure; sind sie klein, so wird auch nur wenig zersetzt, so bei Chlorwasserstoff.

Viele chemische Processe beruhen auf Dissociationen, so z. B. die GAY-LUSSAC'sche Methode der Kaliumbereitung beim Erhitzen von Kalihydrat mit Eisen. Ersteres dissociirt sich im K₂, H₂ und O₂ wahrscheinlich aber nur zum Theil, davon nimmt das Eisen den Sauerstoff fort. Hauptsächlich werden aber nur die kälteren Theile des Eisens oxydirt, da an den heisseren wahrscheinlich wieder eine Reduction eintritt (GAY-LUSSAC und THENARD, Ann. Chim. 65, pag. 325, und Quart.-Journ. Chem. Soc. 14, pag. 265). Einen andern Fall werden wir bei den Dissociationserscheinungen des Chlors besprechen (s. dort).

In einer Kohlenoxyd-Sauerstoffflamme (36) nimmt ebenso wie in einer Wasserstoff-Sauerstoffflamme die Menge der unverbundenen Gase von oben, den kältesten Theilen, nach unten, den heissesten Theilen, zu, indem in letzteren die Dissociationsspannung sehr viel grössere Werthe als in ersteren erreicht.

Methoden.*)

Zur qualitativen und quantitativen Untersuchung der Dissociation dienen verschiedene Methoden (37).

1. Dissociirte Gase und solche, welche bloss wie die Dämpse Abweichungen vom vollkommenen Gaszustande und den sür diesen geltenden Gesetzen zeigen, lassen sich leicht dadurch unterscheiden, dass bei letzteren das abnorme Verhalten sich vermindert, resp. zum Verschwinden gebracht wird, wenn man den Druck und gleichzeitig die Temperatur so weit vermindert, als es die Dampsspannung zulässt, während bei den ersteren die Dichte zunimmt. Es nimmt eben die Dissociationstension mit abnehmender Temperatur schneller ab als mit dem entsprechenden Druck.

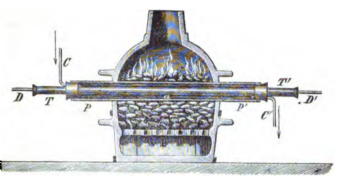
Umgekehrt kann aber auch daraus, dass ein Dampf nahe dem Verdampfungspunkte vollkommen dem Mariotte'schen Gesetz gehorcht, geschlossen werden, dass er vollkommen audissociirten Bestandtheilen bestehe. So gehorcht der Dampf des Carbamids bei 61° vollkommen dem Mariotte'schen Gesetz, es besteht demnach vollkommen aus CO₂ und NH₃. Auch der Verlauf der Curve, welcher Druck und Temperatur verknüpft, kann zu den angestührten Zwecken dienen (s. oben).

Ob ein verdampfender fester Körper, etwa ${\rm CO_3(NH_3)_3}$, im Gaszustande vollkommen dissociirt ist, lässt sich daraus erkennen, ob seine Verdampfungswärme gleich seiner Bildungswarme aus ${\rm CO_2}$ und ${\rm NH_3}$ ist.

2. Um das Vorhandensein einer Dissociation bei zusammengesetzten Gasen zu erkennen, verwendet DEVILLE beistehenden Apparat, dessen Construction aus der Fig. 104 ohne Weiteres klar ist Durch den ringförmigen Zwischenraum zwischen dem innen glasirten Porzellanrohr P und den

^{*) 37)} A. Horstmann, Chem. Bet. 2, pag. 301. 1869. 38) Andree, Inaug.-Diss. Utrecht 1874, pag. 49. 39) Salet, C. R. 67, pag. 488. 1868. 40) Deville, C. R. 62, pag. 110. 1866. 41) Deville, C. R. 56, pag. 729; 59, pag. 1057. 1864. 42) Isambert, Ann. Ecol. Norm. 5, pag. 129. 1868. 43) Pfaundler, Z. S. f. Chem. 1870, pag. 68. 44) Wurtz, C. R. 62, pag. 1186. 1866. 45) Pebal, Lieb. Ann. 47, pag. 199. 1843; Wanelyn u. Robinson, C. R. 56 pag. 547. 1863; E. Wiedemann u. R. Schulze, Wied. Ann. 6, pag. 293. 1879. 46) A. Whoymann, C. R. 51, pag. 236. 1860.

darin liegenden Rohre TT' leitet man das zu untersuchende Gas. Das Rohr TT' wird je nach den Umständen aus verschiedenen Substanzen hergestellt. Will man etwa durch Diffusion eines der in PP' sich bildenden Gase abscheiden, so wählt man es aus porösem Thon oder bei Wasserdampf aus Platin, bilden sich feste, relativ leicht condensirbare



(Ch. 104.)

Substanzen, so fertigt man es aus Messing und leitet einen Strom kalten Wassers hindurch, oder man bedeckt es mit einer Substanz oder bildet es aus einer solchen, die von einem der beiden Bestandtheile angegriffen wird. Man kann auch in die Metallröhre einen engen Schlitz machen, durch welchen von dem schnell strömenden Wasser die Gase eingesaugt werden. So verfährt man zur Untersuchung der Gase in Hochöfen, in welche man ein solches Rohr einlegt.

Hieran schliessen sich die Methoden an, bei denen aus dem heissen Gasgemisch der eine Bestandtheil absorbirt wird, etwa aus dem dissociirten Wasserdampf der Sauerstoff durch geschmolzenes Silber oder Silberglätte oder auch Bleiglätte.

3. Von Körpern, die ganz in gasförmige Substanzen zerfallen, bestimmt man die Dampfdichten. Nach dem Avogadro'schen Gesetz erfüllt das Molekulargewicht verschiedener Körper in Gasform stets denselben Raum. Zersetzen sich alle Moleküle in n-Moleküle, so wird das Volumen des Gases n mal grösser, die Dampfdichte n mal kleiner. Zersetzt sich nur der zte Theil, so wird das Volumen (1-x)+nx=1+(n-1)x mel grösser und die Dampfdichte d wird, wenn D diejenige der unzersetzten Verbindung bedeutet,

$$D = \frac{d}{1 + (n-1)x}, \quad x = \frac{d-D}{(n-1)D}.$$
 Oft ist $n = 2$, also
$$x = \frac{d-D}{D}.$$

Diese Methode wird besonders dann anzuwenden sein, wenn die Dissociation erst bei Temperaturen beträchtlich oberhalb des Siedepunktes beginnt, da dann das MARIOTTE-GAY-LUSSAC'sche Gesetz mit weit grösserer Annäherung gilt als in der Nähe desselben.

Hierbei die Methode (38) von Dumas zu benützen, ist nur mit grosser Vorsicht möglich, indem die verschieden schnelle Diffusion verschieden dichter Gase durch die Spitze des Ballons in die umgebende Luft von störendem Einfluss ist. Zerfällt z. B. $C_5H_{10}HBr$ in C_5H_{10} und HBr, so wird C_5H_{10} und HBr schneller als $C_5H_{10}HBr$ selbst diffundiren und dadurch Gelegenheit zu einer neuen Dissociation gegeben sein. Die Methode muss daher in der von Deville und Troost angegebenen Weise benutzt werden. Man erhitzt den geschlossenen Ballon auf die gewünschte Temperatur, öffnet ihn ganz kurze Zeit und schliesst dann wieder. Daher findet Wurtz bei $C_5H_{10}HBr$ bei 225° nach kurzem Erhitzen eine Dichte 4·69, nach langem Erhitzen 3·68.

Vielfach ist in neuerer Zeit die V. MEYER'sche Methode zur Dampfdichtebestimmung verwandt worden, indess ist hierbei zu beachten, dass der sich dissociirende Dampf mit einem andern Gase sich mischt, wodurch die Dissociationstension erhöht wird.

- 4. Man wendet optische Methoden an, z. B. bei der Untersalpetersäure. Ein Theil der Moleküle der farblosen Gruppe N₂O₄ zerfällt in je zwei braunrothe Moleküle NO₂ (39). Aus der Stärke der Lichtabsorption unter verschiedenen Umständen berechnet sich die Menge des dissociirten Theiles. Ebenso lässt sich die Dissociation des farblosen Quecksilberjodiddampfes (40) und Phosphorchloriddampfes (41) erkennen.
 - 5. Man bestimmt auch die Dissociationstension in derselben Weise, wie man Spannkräfte

von Flüssigkeiten ermittelt; dabei muss aber stets soviel von der sich zersetzenden Substanz in den über dem Quecksilber befindlichen Raum gebracht werden, dass das Gas, das sich aus ihr entwickelt, mehr als hinreicht, um die Dissociationstension zu erreichen, da sonst eine Art Leberhitzung eintritt; indess ist es hierbei oft zweckmässiger, den sich dissociirenden Körper nicht unmittelbar über das Quecksilber zu bringen, sondern in einem besonderen Gefässe zu erhitzen, das mit einem Manometer communicirt (42). Verbindet man mit dem Apparat eine Pumpe, so kann man successive Mengen des Gases, das sich etwa aus dem festen Körper entwickelt, auspumpen und prüfen, ob die Tension constant bleibt.

6. Man bestimmt die Wärmemengen (43), die bei der Bildung eines der Dissociation sthigen Körpers bei verschiedenen Temperaturen entwickelt werden; je höher die Temperatur, um 40 weniger bildet sich (43) von der Verbindung. Aus der Differenz der entwickelten Wärmemengen lässt sich auf die bei einer entsprechenden Temperaturerhöhung zersetzte Menge des Körperschliessen. Findet beim Mischen zweier Substanzen, etwa zweier Gase, die sich bei niedrigen Temperaturen verbinden, keine Wärmeentwicklung statt, so ist dies ein Zeichen, dass die Versuchtemperatur oberhalb derjenigen der vollkommenen Dissociation liegt; ist die Wärmeentwicklung bei einer höheren Temperatur geringer als bei einer niedrigeren, so zeigt dies, dass bei ersterer ein grösserer Theil des Gases dissociirt ist als bei letzterer.

So fand Wurtz (44), dass HCl und C₅H₁₀, bei 120° zusammengebracht, eine Temperaturerhöhung um etwa 4—5° erzeugten, bei 220° aber entsprechend der grösseren vorhandenen Dissociation nur eine solche von etwa 0.5°.

7. Auch durch Diffusionsvorgänge durch poröse Wände können die beiden gasförmigen Bestandtheile, sobald sie hinlänglich verschiedene specifische Gewichte haben, getrennt werden, denn die Wurzeln aus den specifischen Gewichten sind den durch eine poröse Wand tretenden Gasmengen umgekehrt proportional.

Man kann auch die zu untersuchende Substanz in eine Röhre bringen, die in der Mitte durch eine poröse Schicht, eine Thonwand oder einen Asbestpfropfen in zwei Theile getheilt ist und die durch die Schicht diffundirende Substanz analysiren (45).

Doch lassen sich auf diese Weise keine messenden Versuche anstellen, da die diffundirende Menge eine Funktion der Zeit ist. Denn selbst wenn die Dissociation nur einen ganz kleinen Bruchtheil der Substanz ergriffen hat, so werden doch, da in Folge der Diffusion die Tension des einen Bestandtheils sinkt, stets neue Theile davon ergriffen werden.

Sehr ausgedehnte Anwendung finden die Diffusionsmethoden bei der Bestimmung der Dissociation von Lösungen (s. unter Diffusion).

8. Man bringt in den Raum, in dem ein Körper in zwei zerfallen sein soll, einen dritten auf den nur der eine der beiden wirkt, und untersucht, ob er sich verändert. So hat A. W. Holmann (46) mittelst wasserfreien Baryts die Dissociation von Hydraten der Aminbasen constatut.

In analoger Weise ist auch die Dissociation von Chloralhydrat durch Einbringen von wasserhaltigen Salzen geprüft worden, indem man untersuchte, ob sich deren Dampfspannun; änderte oder nicht.

Resultate

In den folgenden Tabellen bedeutet t stets die Temperatur, für die p die Dissociationspannung ist, d die für t^o beobachtete und auf 0^o und 760 Millim, reducirte Dichte, P den Druck, unter welchem die Dichte bestimmt wurde, Δ dagegen die unter Annahme einer nicht vorhandenen Dissociation berechnete Dichte, SP ist der Siedepunkt, π ist der Procentgehalt an zersetzter Substanz.

Wir werden die Verbindungen im Allgemeinen, geordnet nach dem chemischen System. nach einander betrachten. Eine Ausnahme machen wir mit den Hydraten der gasförmigen Verbindungen, wie Chlorhydrat etc., den Verbindungen von Ammoniak mit Metallchloriden un analogen Verbindungen, den krystallwasserhaltigen Salzen, die wir zusammen behandeln werder

Numerische Daten.

Halogene.

Die Halogene sind in letzter Zeit auf das Eingehendste auf ihre Dissociation untersucht worden.

Chlor. $\Delta = 2.45$.

Die hier erhaltenen Resultate sind nicht ganz sicher. Bei den höchsten Temperaturen (Gelbgluth) erhielt V. Meyer und H. Züblin (Chem. Ber. 13, pag. 399, 401–404, 405. 1880; Beibl 4, pag. 498) mit Chlor, das sich bei der betreffenden Temperatur aus Platinchlortir entwickelte, unter Anwendung der nach ersterem benannten Methode $d=2\cdot05$. Dasselbe Resultat fanden V. Meyer und C. Langer (Pyrochemische Untersuchungen, Beibl. 9, pag. 197) wieder; es war bei 1400° für mit Stickstoff verdünntes Chlor $d=2\cdot02$. Crafts (C. R. 90, pag. 183. 1880; Beibl. 4, pag. 308) fand dagegen bei Anwendung von Chlor, das fertig gebildet in den Apparat geleitet wurde, eine durchaus normale Dichte, so dass sich in diesem keine Dissociation mit Sicherheit hat nachweisen lassen; dasselbe fand V. Meyer.

Der Unterschied zwischen den beiden Resultaten bei dem aus Platinchlortir entwickeltem Chlor und freiem Chlor dürfte sich nicht sowohl (LIEB. Ann. 209, pag. 277. 1881; Beibl. 5, pag. 878) daraus erklären, dass man es im ersten Falle mit Chlor im statu nascendi zu thun hat, als vielmehr daraus, dass bei der Anwendung von freiem Chlor dieses unverdünnt zur Verwendung kommt, während es bei seiner Entwicklung aus Platinchlortir im Versuchsapparat mit Luft gemischt ist, was bekanntlich die Dissociation befördert.

Eine etwa zu beobachtende anomale Dichte des Chlors lässt sich, wie ZÜBLIN nachgewiesen hat, jedenfalls nicht auf einen Sauerstoffgehalt des Chlors, entsprechend der Muriumhypothese, zurückführen.

C. LUDWIG (Chem. Ber. 1, pag. 232. 1868) hat nach der BUNSEN'schen Methode folgende Dichten für das Chlor gefunden.

Bei 200° ist die Dampfdichte normal, die langsame Abnahme rührt hier von einem Zerfallen von Molektilgruppen (Cl₂)_n oder von Abweichungen vom MARIOTTE-GAY-LUSSAC'schen Gesetz, aber nicht von einer Dissociation von Cl₂ her.

Auf dem Gang der Dissociation des Chlors beruht offenbar das Verhalten des Chlors dem Platin gegenüber.

Chlor wirkt bei gewöhnlicher Temperatur auf Platin lebhaft ein, zwischen 300° und 500° zerfällt PtCl₄ vollkommen in Pt + 2Cl₂, bei 1200° wirken Cl und Pt nicht aufeinander, bei 1300° ist die Wirkung ein Minimum, bei 1700° eine sehr lebhafte. Es beruht dies darauf, dass dissociirtes Chlor bei den hohen Temperaturen auf das Platin wirkt (V. MEYER und C. LANGER, Pyrochemische Untersuchungen).

Brom. $\Delta = 5.52$.

Es ergab sich bei Anwendung von Platinbromid im V. MEYER'schen Apparat (V. MEYER u. H. ZÜBLIN, Chem. Ber. 13, pag. 404—405. 1880; Beibl. 4, pag. 499):

- 1. $t = 1570^{\circ}$, d = 3.78 3.64 entsprechend $\frac{3}{4}Br_2$.
- C. LANGER u. V. MEYER (Chem. Ber. 15, pag. 2769. 1882) fanden bei mit Stickstoff verdänntem Brom bei 900° die normale Dichte. Bei 1200° gab aber Brom mit 5 Vol. N verdünnt d=4.3, bei 1700° d=2.45.

Bei Anwendung von freiem Brom fand CRAFTS (C. R. 90, pag. 183. 1880; Beibl. 4, pag. 308) damit übereinstimmend:

2. t = 445, d = 5.24, t =Temperatur des Gasofens, d = 4.39 - 4.48.

Das Brommolekül würde also bei steigender Temperatur dissociirt werden.

Bei niedrigen Temperaturen ist das Brom von JAHN (Wien. Monatsheft 3, pag. 176. 1882; Beibl. 6, pag. 530) untersucht worden und findet derselbe bei Temperaturen, die ziemlich nahe as seinem Siedepunkt 63° liegen, Dampfdichten, die beträchtlich grösser als die normale, $\Delta = 5.525$, sind, nämlich

Diese Veränderungen der Dichte beim Brom dürften auf dieselben Ursachen wie beim Chlor zuräckzusführen sein, wahrscheinlich zerfällt (Br₂)_n in nBr₂. In der That haben V. Meyer und O. Langer (Chem. Ber. 15, pag. 2773. 1882; Beibl. 8, pag. 552) bei Zimmertemperaturen, also

LADENBURG, Chemie. 111.

etwa 50° unter dem Siedepunkte, Versuche angestellt, bei denen sie den Bromdampf mit 10 Thl. Luft verdünnten. Sie erhielten dann normale Dampfdichten. Also auch hier befördert die Verdünnung die Dissociation der Molekülaggregate von Br, in einzelne Moleküle Br.

Jod. Bei dem Joddampf liegen mehrere Beobachtungsreihen vor. Eine erste von V. MEYER (Chem. Ber. 13, pag. 397. 1880; Beibl. 4, pag. 499), eine zweite von F. MEIER u. J. M. CRAFTS (C. R. 90, pag. 183. 1880; Chem. Ber. 13, pag. 851. 1880; Beibl. 4, pag. 308. 442), aus deren Angaben A. NAUMANN (Chem. Ber. 13, pag. 1050. 1880; Beibl. 4, pag. 745) die neben π angegebenen Werthe berechnet hat. $\Delta = 8.77$.

t
 448°
 680°
 764°
 855°
 940°
 1043°
 1275°
 1390°
 1468°

 2.
 d
 8·74
 8·23
 8·28
 8·07
 7·63
 7·01
 5·82
 5·27
 5·06

$$\pi$$
 —
 —
 8·6
 14·5
 25·0
 50·5
 66·2
 73·1

TROOST (C. R. 91, pag. 54. 1880) hat bei ca. 1340° P = 775, d = 5.82 - 5.65 gefunden. Zu beachten ist das grosse Temperaturintervall, über welches sich die Dissociation erstreckt. Bei dem Joddampf zeigen sich grosse Abweichungen von dem Mariotte'schen Gesetz; vi fand Troost (C. R. 91, pag. 54. 1880) bei 440°

d = 5.53

Die Curven, welche die Dichte bei (.·1, 0·2, 0·3, 0·4 Atm. Druck als Funktion der Temperatur darstellen, fallen nach ihnen bei ca. 500° und oberhalb von 1500° nahezu zusammen, zwischen diesen Grenzen sind sie aber getrennt, und zwar entsprechen den höchsten Drucken die höchsten Dichten

5.07

4.62.

5.30

Von den Halogenen dissociirt sich Jod am leichtesten, Chlor am schwierigsten; es last dies darauf schliessen, dass die Affinität der Halogenatome zu sich selbst dieselbe Reihenfolge zeigt, wie ihre Affinität zu anderen Stoffen.

Sauerstoff.

Bei gewöhnlichem Sauerstoff liess sich selbst bei den höchsten bisher erreichbaren Temperaturen (1692°) keine Dissociation wahrnehmen (C. Langer u. V. Meyer, Pyrochemische Untersuchungen).

Ozon, bestehend aus O₃, wie J. L. Soret (Pogg. Ann. 121, pag. 268. 1864; C. R. 57 pag. 604. 1863; Pogg. Ann. 132, pag. 165. 1867) nachgewiesen, dissociirt sich mit zunehmender Temperatur und zerfällt in O₂ und O und die aus zwei Molekülen O₃ sich abscheidenden Otteten zu einem O₃ zusammen. Dass das Ozon mehr als zwei Atome O enthält, lässt sich darauersehen, dass einmal beim Durchleiten der eigenthümlichen Entladungsform, die zur Erzeugung des Ozons benutzt wird, des Effluviums (s. unter Elektrolyse), eine beträchtliche Volumänderung eintritt, und dass ferner keine solche sich zeigt, wenn das Ozon durch reducirende Körper zerlegt wird, in letzterem Falle wird O₃ in O₂ + O gespalten und das O fortgenommen. Auch durch Diffusionsversuche hat Soret gezeigt, dass das Molekulargewicht des Ozons das Anderthalbfacht von dem des gewöhnlichen Sauerstoffs ist. Die Volumänderung (Andrews u. Tait., Trans. Lond. Roy. Soc. 150, pag. 117. 1860), die beim Durchgang des Effluviums in reinem, trockenert Sauerstoff erst langsam, dann schnell stattfindet, beträgt 13 des ursprünglichen Volumens.

Nach J. REMSEN (Amerc. Chem. J. 4, pag. 50. 1882; Beibl. 6, pag. 612) soll die Umwandlung von 2O₃ in 3O₂ so vor sich gehen, dass sich zunächst in der Wärme zwei Ozon-moleküle zu einem sechsatomigen Moleküle vereinen, welches darauf in drei Sauerstoffmolekule O₂ zerfällt, es entsteht nämlich bei der Umwandlung von Ozon in Sauerstoff kein nascirender. Kohlenoxyd oxydirender Sauerstoff.

Das quantitative Verhalten des Ozons bei verschiedenen Temperaturen und Drucken ist von P. HAUTEFEUILLE und J. CHAPPUIS (C. R. 91, pag. 228, 762, 815. 1880; Ann. Ecol norm. [3] 1, pag. 55. 1884; Beibl. 4, pag. 698; 5, pag. 69 u. 154) eingehend untersucht worden. Sie haben in dem Apparat von Berthelot, in dem eine abgeschlossene Gasmenges

in einem sehr engen, ringförmigen Raume der Einwirkung des Effluviums ausgesetzt wird, die Maximaltensionen ϑ bestimmt, die das Ozon bei verschiedenen Drucken p und Temperaturen ℓ erhalten kann, indem sie unmittelbar die Druckänderung des abgeschlossenen Gases ermittelten. π ist der Bruchtheil Ozon dem Gewicht nach in dem Sauerstoff.

t	—23°		0	0°		0	100°	
p	8	π	8	π	8	$\overline{\pi}$	8	π
760	108.70	0.214	82.84	0.149	53.96	0.106	_	_
380	51.68	0.204	38.76	0.152	31.54	0.125	1.48	0.0117
300	40.20	0.201	30.60	0.1525	22.20	0.112	_	
225	24.80	0.191	22.95	0.153	15.52	0.104	0.088	0.0118
180	22.30	0.181	16.58	0.137	10.52	0.089	_	
111				0.110				
87		0.163						
57				0.095				

Auf die absolute gebildete Ozonmenge sind Temperatur und Druck von grossem Einfluss, die procentische Menge des gebildeten Ozons ist nahezu unabhängig vom Druck, dagegen in hohem Grade abhängig von der Temperatur, wie das auch angenähert bei der Dissociation des Jodwasserstoffs durch Erwärmung der Fall ist. Eigenthümlich ist, dass bei Temperaturen über 0° z bei wachsendem Druck ein Maximum besitzt; es könnte dies eine Folge der langsameren Bildung des Ozons bei Temperaturen über 0° der Fall sein.

Mischt man Sauerstoff mit Stickstoff, so ist im Allgemeinen die gebildete Menge Ozon grösser, als wenn reiner Sauerstoff unter dem Partialdruck, den er im Gemisch hat, vom Effluvium durchsetzt wird. Dabei ist die Gewichtsmenge Ozon dem Procentgehalt nach im ersteren Fall fast unabhängig vom Partialdruck, während sie im letzteren beträchtlich abnimmt.

Druck	Druck des Sauerstoffs	Menge des Ozons, dem Gewicht nach bei 0°
760 Millim.	532 Luft	0.26
760 ,,	456 ,,	0.24
760 "	159 "	0.25
760 "	71 "	0.25

Sauerstoff mit Wasserstoff gemengt giebt mehr Ozon, als wenn er unter gleichen Umständen mit Stickstoff gemengt ist.

Sauerstoff mit SiFl₄ gemengt giebt bis zu 40 f Ozon, und zwar, wenn der Feuerregen, als welcher das Effluvium erscheint, am schönsten ist (s. Beibl. 5, pag. 69).

Die verschiedenen gebildeten procentischen Ozonmengen suchen CHAPPUIS und HAUTEFEUILLE aus der geringeren Erwärmung der Gase durch die Entladung in Folge der besseren Leitungsfähigkeit derselben zu erklären, wodurch bei der Entladung selbst eine geringere Temperaturerhöhung eintritt. Dies dürfte aber wohl kaum richtig sein, da hier die Zersetzung der O₂Moleküle primär ist und die Temperaturerhöhung erst sekundär eintritt.

Lässt man ozonhaltigen Sauerstoff stehen, so verwandelt er sich von selbst wieder in gevöhnlichen Sauerstoff.

BERTHELOT (C. R. 86, pag. 76. 1878; 90, pag. 897. 1880) fand folgende Mengen p nach Tagen z in einem Gemisch, das ursprünglich 5'3 g enthielt,

$$s = 0$$
 1 2 6 14 51 60 $p = 5.3$ 2.9 2.1 1.2 0.4 Spuren 0.

Schon diese Zahlen zeigen, dass die Umwandlung um so schneller vor sich geht, je mehr Ozon im Volumen enthalten ist. Zu demselben Resultat gelangte E. MULDER (Rec. Chim. Pays Bas. 3, Pag. 137. 1884; Beibl. 7, pag. 780). Daraus erklärt sich auch, woher man so schnell eine Grenze in dem Ozongehalt bei der Darstellung desselben erreicht.

Gegenwart von Platinschwamm befördert die Rückwandelung des Ozons in hohem Grade (E. MULDER, Rec. des Trav. Chim. Pays Bas. 3, pag. 167. 1884; Beibl. 7, pag. 780).

Stickstoff.

Er erfährt selbst bei den höchsten bisher benutzten Temperaturen (1692°) keine Dissociation (C. Langer u. V. Meyer, Pyrochemische Untersuchungen).

Schwefel. $\Delta(S_4) = 6.645$, $\Delta(S_2) = 2.315$.

Dass die Moleküle des Schwefeldampfes beim Siedepunkt und wenig darüber liegenden Temperaturen aus 6 Atomen bestehen, folgt aus den Versuchen von E. MITSCHERLICH (I) und Dumas (2). Oberhalb von 960-1400° entspricht die Dampfdichte einem zweiatomigen Molekül.

Es war

1) E. MITSCHERLICH, POGG. Ann. 29, pag. 217. 1833. 2) DUMAS, Ann. Chim. Phys. [2] 49. pag. 210. 1832; 50, pag. 170. 1832. 3) BINEAU, C. R. 49, pag. 799. 1859.

Die BINEAU'schen Zahlen sollen nach St. CLAIRE-DEVILLE u. TROOST (C. R. 56, pag. 894. 1863) nicht sehr genau sein.

Selen. $\Delta(Se_2) = 5.54$.

Für die zusammengehörigen Dichten und Temperaturen ergaben sich folgende Werthe:

1. (1)
$$t = 860^{\circ}$$
, $d = 8.2$, $t = 1042^{\circ}$, $d = 6.37$,

2. (2)
$$t = 860^{\circ}$$
, $d = 7.67$, $t = 1040^{\circ}$, $d = 6.37$, $t = 1420^{\circ}$, $d = 5.68$.

1) St. Claire-Deville u. L. Troost, C. R. 49, pag. 239. 1849; Pogg. Ann. 108, pag. 641. 1859. 2) St. Claire-Deville u. L. Troost, C. R. 56, pag. 894. 1863.

Tellur.
$$\Delta = 8.74$$
.

Diese normale Dichte wird bei ca. 1400° (St. Claire-Deville u. Troost, C. R. 65. pag. 821. 1863) fast erreicht, bei Temperaturen in der Nähe des Siedepunktes entspricht (C. LANGER u. V. MEYER, Pyrochemische Untersuchungen, pag. 72) aber das Molektil Tellurdampf Te.

Bei Schwefel, Selen und Tellur konnte, sobald einmal die S., Se, und Te, entsprechende Dichte erreicht war, bei steigender Temperatur keine weitere Veränderung derselben beobachtet werden.

Chlorwasserstoff.

Die Dissociation von HCl suchte DEVILLE (C. R. 60, pag. 317. 1860; LIEB. Ann. 135, pag. 94. 1865) nachzuweisen, dass er ihn durch eine innen versilberte und amalgamirte Messingröhre hindurchleitete und auf 3000 erhitzte. Es bildeten sich dann Spuren von Chlorsilber und Chlorquecksilber.

Dagegen konnte CRAFTS (C. R. 90, pag. 309. 1880; Beibl. 4, pag. 308) selbst bei 1300° keine Dissociation wahrnehmen. Im ersteren Falle hat vielleicht die Gegenwart der Metalle mit zur Zersetzung beigetragen, wie auch zeigt, dass Chlorwasserstoffsäure über glühendes Silber geleitet AgCl + H, giebt.

Chlor und Wasserstoff auf 190, 250, 320° erhitzt, liefert schon bei 190° auch bei Abschluss des Lichtes Chlorwasserstoffsäure.

Jodwasserstoff.

y

Jodwasserstoff langsam erwärmt wird immer tiefer und tiefer violett, ein Zeichen, dass es in Jod und Wasserstoff zerfällt.

Bei 1800 beginnt unter einem Drucke von 760 Millim. Jodwasserstoff sich eben zu dissociiren, bei 440° sind 2.88, bei 700° 3.48 dissociirt.

Mit zunehmendem Druck p wuchs ebenso, wie wenn Platinschwamm eingebracht wurde, die dissociirte Menge m.

Versuche mit Platinschwamm ergaben bei 440° Folgendes:

HAUTEFEUILLE (C. R. 64, pag. 608. 1867) und später besonders LEMOINE haben auch de Vorgänge bei dem Zusammenbringen von Jod und Wasserstoff in äquivalenten Mengen und beim Ueberschuss des einen entdeckt.

Schmolz ersterer in einem Rohr x Milligrm. Jod auf 100 Cbcm. Wasserstoff bei 0° and 760 Millim. Druck ein, so waren bei 440° von dem gesammten Wasserstoff noch frei y !

Nach den späteren und wohl auch genaueren Untersuchungen von LEMOINE (C. R. S5. pag. 34. 1877; Beibl. 1, pag. 457; Ann. Chim. Phys. [5] 12, pag. 141-253. 1883; Beibl. 2. Dissociation. 389

pag. 19) soll eine Erhöhung des Druckes nicht das Mengenverhältniss des gebildeten Jods verändern, wohl aber den Verlauf des Processes beschleunigen. Bei einem Druck p=4 Atm. hatten sich nach 8 Stunden beim Erhitzen von H_2+J_2 verbunden $56\,$ \$, bei p=2 Atm. $0.31\,$ \$, bei 1 Atm. $0.03\,$ \$, ebenso wirken in das Gemenge gebrachte, fein vertheilte Körper wie Platinschwamm etc.

Die Beschleunigung des Processes tritt in noch höherem Grade bei einer Temperaturerhöhung ein, bei 440° ist die Grenze nach einer Stunde, bei 350° erst nach Tagen, bei 160° erst nach Monaten erreicht.

Jodtrichlorid (BRENCKEN, Chem. Ber. 8, pag. 487. 1875; P. MELINKOFF, ibid. 490. 1875). In einer chlorfreien Atmosphäre schmilzt das Trichlorjod bei 25° unter Dissociation in Cl, und ClJ. In einer Chloratmosphäre schmilzt es nicht und dissociirt sich in derselben erst bei einer weit oberhalb 25° liegenden Temperatur, diese ist um so höher, je höher der Druck des Chlors. Beträgt derselbe 1 Atm., so zerfällt das JCl₃ bei 67°, in einer zugeschmolzenen mit Chlor gefüllten Röhre aber noch nicht bei 86°.

Eine Dampfdichtebestimmung bei 77° und dem Druck einer Atmosphäre zeigte, dass der aus JCl₂ sich entwickelnde Dampf auch bei einem Ueberschuss von Chlor bei dieser Temperatur rollkommen in JCl und Cl₂ zerfallen ist.

Kohlenoxyd (H. St. Claire-Deville, C. R. 59, pag. 874. 1864).

Verwendet man im DEVILLE'schen Apparat (pag. 383) ein Messingrohr von 8 Millim. Durchmesser, durch das man kaltes Wasser leitet und führt Kohlenoxyd durch den Apparat, so tritt Kohlensäure aus demselben aus und auf dem Messingrohr scheidet sich Kohle aus. Nach C. LANGER und V. MEYER (Pyrochem. Untersuchungen) ist die Dichte des Kohlenoxyds bei 1200° normal, bei 1700° verwandelt sich dagegen CO in hohem Grade in C und CO₃.

Kohlensäure (Deville, C. R. 56, pag. 729. 1835; Lieb. Ann. 127, pag. 108. 1858).

Nach Deville dissociirt sie sich in einem auf 1200—1300° erhitzten Rohre, das in einem Deville'schen Apparate sich befindet und mit Porzellanscherben gefüllt ist. Das austretende Gas besteht aus einem Gemisch von Kohlenoxyd, Sauerstoff und Kohlensäure. J. M. Crafts (C. R. 90, pag. 309. 1880; Beibl. 4, pag. 308) konnte in einem dem V. Meyer'schen Apparate nachgebildeten keine Dissociation bei 1300° finden, ebensowenig C. Langer und V. Meyer beim Erhitzen auf 1700°.

Dass durch ein Porzellanrohr über Porzellanscherben geleitete Kohlensäure dissociirt wird, wie Deville, V. Meyer und Züblin gefunden haben, erklärt sich aus den Beobachtungen von Menschuten und Konowaloff über den günstigen Einfluss von rauhen Glaswänden auf die Dissociation.

Wasserdampf.

Die Dissociation des Wasserdampfes ist ihrer grossen Bedeutung wegen mannigfach untersecht worden.

Der erste, der eine Zersetzung des Wasserdampfes bei hohen Temperaturen constatirte, war Grovz und zwar, als er Wasserdampf über glühendes Platin leitete resp. eine Platinkugel in Wasser tauchte, das Wasser zerfiel in H₂ und O. Die sich entwickelnden Gase werden dabei 50 schnell abgekühlt, dass sie nicht Zeit haben sich wieder zu vereinen.

Als DEVILLE (Leçons etc., pag. 306) durch seinen Apparat, in dem ein glühendes Platin-oder Thorrohr sich befand, Wasserdampf leitete, trat aus demselben ein Gemisch von Wasserdampf und Sauerstoff aus, während in dem engeren Rohr sich Wasserstoff, der hinein diffundirt war, fand.

Leitet man mit DEVILLE einen Strom von Kohlensäure, die mit Wasserdampf gesättigt ist, durch eine mit Porzellanstückchen gefüllte Porzellanröhre, die man möglichst hoch erhitzt, so andet man in den austretenden Gasen beträchtliche Mengen von Kohlenoxyd, die durch die reducirende Wirkung des frei gewordenen Wasserstoffes erzeugt sind.

Leitet man über geschmolzenes Silber Wasserdampf, so findet man in dem austretenden Gase Wasserstoff, während das Silber Sauerstoff aufgenommen hat, der sich schon durch das Spratzen desselben beim Erstarren bemerklich macht.

Dasselbe Resultat erhält man bei Anwendung von Bleiglätte.

Sauerstoff und Wasserstoff geben noch unter der Rothglühhitze Wasser neben unverbundenem Sauerstoff und Wasserstoff (GAUTIER, Chem. Ber. 2, pag. 715. 1869).

Die Dissociationsspannung des Wasserdampfes berechnet DEVILLE bei 2500° zu 500 Millim., dabei sind 56 å dissociirt (DEVILLE, C. R. 64, pag. 72. 1867).

Schon bei 1200° zeigt sich eine, wenn auch nur geringe Dissociation (C. LANGER und V. MEYER, Pyrochemische Untersuchungen).

Auf der gleichzeitigen Dissociation von Kohlensäure und Wasserdampf beruht auch, dass in den Flammengasen von Hochöfen etc. neben überschüssigem Sauerstoft sich Wasserstoff und Kohlenoxyd findet (L. CAILLETET, C. R. 62, pag. 891. 1866).

Schwefelwasserstoff (A. ELTEKOFF, Chem. Ber. 8, pag. 1244. 1875. N. BEKETOFF, Chem. C.-Bl. 1872, pag. 2).

H₂S zeigt bei 440° nur Spuren von Dissociation, bei der Temperatur des erweichenden Glases beträgt die Menge dissociirten Gases etwa 7§. Bei 1200° ist der Schwefelwasserstoff vollkommen zersetzt (C. Langer u. V. Meyer, Pyrochem, Untersuchungen).

Schweflige Säure.

Wählt man in dem DEVILLE'schen Apparat als mittleres Rohr eine versilberte Messingröhre und leitet durch denselben schweflige Säure bei 1200°, so zeigt sich die Silberröhre stark geschwärzt und mit Schwefelsäureanhydrid bedeckt (DEVILLE, C. R. 60, pag. 317. 1865; LIEB. Ann. 135, pag. 94. 1865).

Vierfach-Chlorschwefel, SCl₄, und Zweifach-Chlorschwefel, SCl₅ (A. MICHAELIS u. O. SCHIKFERDECKER, LIEB. Ann. 170, pag. 1—42; Chem. Ber. 6, pag. 993. 1874).

Die Dissociation des Vierfach-Chlorschwefels wurde bestimmt, indem in einer Glasröhre bei verschiedenen Temperaturen Zweifach-Chlorschwefel mit Chlor gesättigt wurde und man den entstehenden Körper analysirte; die des Zweifach-Chlorschwefels ergab sich in ganz analoger Weise, da der Vierfach-Chlorschwefel oberhalb von etwa 10° vollkommen zersetzt ist.

In der Tabelle bezeichnen die Zahlen unter SCl₄, SCl₂, S₂Cl₂ die Mengen dieser Körper in 100 Gewichtstheilen.

	Dissoci	ation vo	on SCl ₄ .	Dissociation von SCl ₂ .			
_	SCI.		Zunahme für 10		sa,		Zunahme für 10°
— 33 0	100-00	0.00	8.3	+ 200	98.45	6.22	
15°	41.95	58-05	2.6	+ 30°	87·2 2	12-78	6.23
— 10°	27.62	72.38	1.9	+ 50°	75.41	24.59	6-41
—7º	21.97	78-03	2.0	+ 65°	66 ·78	33-22	5.79
-20	11.93	88-07	1·1	+ 750	54.06	45.94	6.36
+0.70	8.87	91.13	1-1	+ 90°	26·4 8	73.52	
$+6.5_{0}$	2.43	97.57	_	+100°	19.45	80-55	7-03
				+110°	12· 3 5	87-65	7-10
				+1200	5.44	94.56	6-91
				+130°	0.00	100-00	5· 44

Die Dissociation von SCl₄ verläuft schnell und ähnlich der der Gase, die von SCl₂ langsam und von der der Gase verschieden. Bei letzteren findet sich bei 85° der Temperatur der halbvollendeten Zersetzung ein Sprung.

Sulfurylchlorid (K. HEUMANN u. P. KÖCHLIN, Chem. Ber. 16, pag. 602. 1883; Beibl. 7. pag. 421).

Dissociirt sich in SO, und Cl,

$$t = 184$$
, $d = 4.50$, $t = 442$, $d = 2.36$, $\Delta = 4.66$.

Chlorsulfonsaure, SO₂CIOH, $\Delta = 4.042$ (K. Heumann u. P. Köchlin, Chem. Ber. 16, pag. 602. 1883; Beibl. 7, pag. 437).

Zerfällt vollkommen.

Schwefelsäureanhydrid.

HAUTEFEULIE (Dictionnaire de Chimie unter Dissociation am Ende) fand, dass schweslige Saure und Sauerstoff, unter Druck erhitzt, sich verbinden, was sie unter gewöhnlichen Umständen nicht thun; vielleicht spielt hier das Glas eine Rolle.

Schwefelshurchydrat. $\Delta = 3.386$.

SO4H, serfallt in H,O und SO2.

Dissociation.

391

Bei der Diffusion (1) von Schwefelsäurehydratdampf gegen Luft geht Wasserdampf fort und ein Gemisch von SO₄H₂ und SO₂ bleibt nach dem Abkühlen zurück.

BINEAU (2) fand folgende Dichten d, die Werthe π berechnete A. NAUMANN (3).

Die untere Grenze der Dissociation ist nicht bekannt, da der Dampf schon bei dem Siedepunkte theilweise dissociirt ist.

DEVILLE und TROOST (4) fanden

$$t = 440^{\circ}$$
, $d = 1.34$.

I) WANKLYN u. ROBINSON, LIEB. Ann. 127, pag. 110. 1863. 2) BINEAU, LIEB. Ann. 60, pag. 161. 1846. 3) A. NAUMANN, LIEB. Ann. Suppl. 5, pag. 349. 1867. 4) DEVILLE u. TROOST, LIEB. Ann. 127, pag. 279. 1863; C. R. 56, pag. 897. 1863.

Schwefelkohlenstoff.

Derselbe dissociirt sich nicht bei Rothglühhitze, wohl aber bei Hellrothglühhitze (W. STEIN, ERDMANN'S J. 106, pag. 316. 1869).

Schwefelkohlenstoff, über hellrothglühende Kohlen geleitet, zeigt nur eine ganz schwache Zersetzung oder wahrscheinlich eine fortwährende Zersetzung und wieder Neubildung, die Kohlen müssen aber den ganzen glühenden Raum, den der Schwefelkohlenstoff durchzieht, erfüllen.

Um nachzuweisen, dass die Dissociationstemperatur des Schwefelkohlenstoffes bei derselben Temperatur liegt, wie die Bildungstemperatur, legt BERTHELOT (C. R. 67, pag. 1251—53. 1868) in ein mit Kohle gefülltes Rohr, durch welches er Schwefeldampf leitet, ein engeres, durch das Schwefelkohlenstoff geleitet wird und erhitzt das Ganze zur Rothgluth. Während sich in dem lasseren Rohr Schwefelkohlenstoff bildet, zerfällt derselbe z. Thl. im Innern.

Selenwasserstoff.

Das bei der Dissociation von H₂Se in Betracht kommende System von Körpern ist flüssiges Selen, gasförmiger Wasserstoff und gasförmiger Selenwasserstoff.

Hier liegen keine Bestimmungen über die Dissociationsspannung selbst vor, wohl hat aber A DITTE (Ann. Ecol. normale [2] I, pag. 293. 1872) bestimmt, eine wie grosse Menge f in Procenten des H₂Se, welches sich überhaupt bilden kann, entsteht, wenn man Selen und Wasserstoff zusammen auf verschiedene Temperaturen t erhitzt. Ein Zusatz eines Ueberschusses von Wasserstoff über die dem eingebrachten Selen äquivalente Menge ist dabei von geringem Einfluss.

Der Endzustand wird erst nach sehr langer Zeit erreicht. Ist s die Zeit des Erhitzens in Stunden, so bildeten sich folgende Mengen H₂Se:

$$t = 350^{\circ}$$
, $t = 10$ 24 45 74, $t = 440^{\circ}$, $t = 15$ 21 69 165, $t = 45^{\circ}$ 31.4 33.3 36.2 37.0, $t = 440^{\circ}$, $t = 45^{\circ}$ 48.8 50.6 51.5.

Eigenthümlich ist, dass wenn man die Röhre, in der Se und H₂ eingeschlossen sind, langsum und schnell abkühlen lässt, in ihr im ersteren Fall weit kleinere Mengen H₂Se enthalten
sind als im letzteren, offenbar weil eine Temperatur besonders günstig für die Bildung des H₂Se ist.

t	350°	550°	600°	440°	650°	550°
schnell abgekühlt	36.3	40.1	4 5·3	51.0	43.2	48.8
langsam abgektihlt	33.0	38.5	35.4	37.5	33.5	34.7
Dauer der Abkühlung in Stunden	2	3	4	4	5	5.

Bringt man einen porösen Körper (Bimstein) in das Gasgemisch oder erhöht man den Druck, so wird die gebildete H_2 Se-Menge etwas vergrössert und zwar bei niedrigen Temperaturen in höherem Maasse als bei hohen. Ist π der Druck des Wasserstoffs, so ergab sich z. B.

Eine Vergleichung der Dissociationsspannungen (N. BEKETOFF u. CZERNAY, Chem. Ber. 4, pag. 933. 1871) von H₂O, H₂S, H₂Se zeigt, dass die Dissociation um so eher eintritt, je grösser das Molekulargewicht ist.

Selenwasserstoff-Chlorwasserstoff und -Bromwasserstoff.

SeO₂ + 2HCl (DITTE, Ann. Chim. Phys. [5] 10, pag. 82. 1877; Beibl. 1, pag. 278—279; C. R. 83, pag. 56 u. 223. 1876).

Dieser, sowie die folgenden Körper, zerfallen in SeO₂ und Chlor- resp. Bromwasserstoffsäure von der Tension p. Die Formeln für p sind natürlich nur Interpolationsformeln.

$$t ext{ } 10^{0} ext{ } 30^{\circ} ext{ } 40^{\circ} ext{ } 55^{\circ} ext{ } 75^{\circ} ext{ } 100^{\circ} ext{ } 118^{\circ}$$
 $p ext{ } 0 ext{ } 15 ext{ } 48 ext{ } 142 ext{ } 313 ext{ } 664 ext{ } 1012$
 $p = -0.231166130 t + 0.008829862 t^{3} + 0.000001076 t^{3}.$

$$t - 20^{\circ} - 18.4^{\circ} 0^{\circ} + 12^{\circ} + 15.0^{\circ} + 22.5^{\circ} + 33.0^{\circ}$$

 $p = 60 70 219 418 483 672 995$

 $p = 1.307491 t + 0.02822255 t^2 + 0.0001424 t^3.$

$$t - 6^{\circ}$$
 0° + 11° + 14° + 30° + 41° + 54° + 62°
p 108 135 191 209 287 335 404 440
p = 5.238584281 $t - 0.005169946$ $t^{2} + 0.000001267$ t^{2} .

Tellurwasserstoff (A. DITTE, Ann. Ecol. norm. [2] 1, pag. 293. 1872).

Die Verhältnisse sind hier ähnliche wie beim Selen. Es bildet sich bei

Salpetrigsäureanhydrid (Lunge, Chem. Ber. 12, pag. 357. 1879).

Bei sehr weit auseinander liegenden Temperaturen ist die Dissociation bei einer gleichen Menge zugesetzter Luft die nämliche. Mit Zunahme der letzteren wächst sie ebenfalls.

Salpetersäure (CARIUS, Chem. Ber. 4, pag. 828. 1871; LIEB. Ann. 49, pag. 273. 1873). Für diese hat CARIUS Beobachtungen angestellt.

$$2(HNO_2)$$
 zerfällt in $(NO_2)_2 + H_2O + O$.

Mischt man der Salpetersäure das indifferente Gas Luft zu, so wird die bei der Abkühlung frei bleibende Menge Sauerstoff grösser, als wenn dies nicht der Fall ist. Der bei der Dissociation frei werdende Sauerstoff wird nämlich nur zum Theil oder gar nicht bei der Abkühlung wieder zur Salpetersäurebildung verwandt, so dass wir hier also eigentlich keinen gans einfachen Dissociationsvorgang haben.

Untersalpetersäure, N₂O₄ (L. Playfair und J. A. Wanklyn, Lieb. Ann. 122, pag. 249, 1862; R. Müller, Lieb. Ann. 122, pag. 15, 1862; St. Claire-Deville u. Troost. C. R. 64, pag. 273, 1867; Sallet, C. R. 69, pag. 488, 1869).

$$\Delta(NO_9)_9 = 3.18, \quad \Delta(NO_9) = 1.59.$$

Dieser Körper ist wohl am vollständigsten und nach den verschiedensten Richtungen auf seine Dissociation untersucht worden.

Die folgende Tabelle giebt die Zahlen von TROOST u. DEVILLE wieder. Die Werthe = sind von A. NAUMANN (LIEB. Ann. Suppl. 6, pag. 203. 1868) berechnet.

t	ď	π	t	d	π	t	ď	π
26.7	2.65	20.0	70 ·0	1.92	65.6	121.5	1.62	96.3
35.4	2.53	25.7	80.6	1.80	76·6	135-0	1.60	98.7
39.8	2.46	29.2	90-0	1.72	84.8	155.0	1.58	_
49.6	2.27	40.0	100-1	1.68	89-2	183-1	1.57	_
60.2	2.08	52.8	111.3	1.65	92-1			

Die Zahlen von MULLER weichen von den obigen nur wenig ab.

Schon DELAFONTAINE schloss aus den Beobachtungen von DEVILLE und TROOST, dass die Untersalpetersäure zwei Dampfdichten besitze, von denen die eine die Hälfte der andern ist.

Sehr ausführliche Beobachtungen liegen auch von A. NAUMANN (Chem. Ber. 10, pag. 349. 1877; Beibl. 3, pag. 349) vor. P ist der Druck, bei dem die Beobachtungen angestellt wurden. 11-60 -- 5º - 3º - 10 +10+2.50|+40+10.5+110+14.50P 125.5 123 84 153 138 145 172.5 163 190 175 3-01 2.98 2.92 2.87 2.84 2.84 2.85 2.73 2.76 2.63 16.5 8.9 11.9 5.6 6.7 10.8 11.9 11.6 15.2 20.9 / i+16° +16·5° I+16·8°I+17·5° +180+18·5°|+20° +20·8°1+21·5°1+22·5°1+22·5° 128.5 172 224 172 279 136 301 153.5 161 101 136.5 2.65 2.35 2:57 2.55 2.52 2.71 2.45 2.70 2.46 2.38 2.28 20-0 23.7 24.7 26.2 17.37 29.8 17.8 29.3 33.7 39.0 35.3

Aus diesen Beobachtungen folgt in Uebereinstimmung mit der Theorie, dass mit abnehmendem Druck bei gleicher Temperatur eine Zunahme der Zersetzung eintritt, und zwar ist der Einfluss der Druckänderung um so grösser, je näher man an die Temperatur der halbvollendeten Zersetzung kommt. Bei gleichen Drucken nehmen die auf gleiche Temperaturerhöhungen betogenen Zunahmen der Zersetzungstemperaturen mit steigender Temperatur zu.

L. TROOST (C. R. 86, pag. 332 u. 1395. 1878) fand bei sehr niedrigem Druck und der Temperatur von 270

$$p = 35 \text{ Millim.},$$
 16 Millim.,
 $d = 1.6$ 1.59

E. u. L. NATANSON (WIED. Ann. 24, pag. 454. 1885) haben bei verschiedenen Temperaturen and Drucken das Verhältnisss der specifischen Wärmen bei constantem Druck und Volumen bestimmt. Dasselbe nimmt mit steigender Dichte ab, ein Beweis dafür, dass wir es bei der Untersalpetersäure wirklich mit Dissociationen und nicht blos mit Abweichungen vom MARIOTTE-GAY-LUSSAC'schen Gesetz zu thun haben, wie manche französische Chemiker wollen.

Horstmann (Chem. Ber. 1, pag. 210. 1868) leitet für die von ihm definirte Temperatur T_0 and für k ab (conf. pag. 377)

 $T_0 = 58^{\circ}$, k = 0.0209. Wurden zu xVol. NO₄ yVol. Stickstoff zugesetzt, so fanden sich bei den Temperaturen t folgende Dampfdichten (PLAYFAIR u. WANKLYN, Trans. Edinb. Roy. Soc. 22, pag. 464. 1861):

t	l y	x	d
97.5	<i>y</i> 159∙5	104.5	1.783
24.5	244.4	180.9	2.520
11.3	849.4	92.65	2.645
4.2	249.15	60-23	2.588

Die Zahlen sind alle grösser, als sie NO2 entsprechen.

Auch in der flüssigen Untersalpetersäure sind die Moleküle zum Theil dissociirt. Bei gruohnlichen Temperaturen zeigt dieselbe nämlich eine braunrothe Farbe, wie der dissociirte Dampf, während sie bei niedrigeren Temperaturen farblos wird und zu farblosen Krystallen erstarrt.

Cyangas (V. MEYER u. H. GOLDSCHMIDT, Chem. Ber. 15, pag. 1161. 1882; Beibl. 6, 24, 609).

Dieses zeigt bei 800° keine Dissociation. Bei 1200° findet aber eine solche unter Stickstoffentwicklung statt.

Ammoniak (CRAFTS, C. R. 90, pag. 309. 1880; Beibl. 4, pag. 308).

Das Ammoniak ist bei 1300° in N und H zerfallen.

DEVILLE (C. R. 60, pag. 324. 1865) konnte beim Hindurchleiten von Stickstoff und W asserstoff durch seinen Apparat Ammoniak darstellen.

Nach RAMSAY und Young (Chem. News 48, pag. 301. 1883; Beibl. 8, pag. 265) fängt die Zersetzung von Ammoniak etwas unterhalb 500° an. In Berührung mit Glas ist die Anfangstemperatur der Zersetzung höher. Beim Durchleiten durch erhitzte Röhren hängt der Betrag der Zersetzung von der Geschwindigkeit des Durchleitens und der Natur der Oberfläche ab. Beim Durchgang durch Röhren, die auf ca. 780° erhitzt waren, war bei Eisen die Zersetzung vollständig, bei Glas waren bis 76% zersetzt, bei Kupfer nur 2%.

Salmiak. $\Delta = 1.86$.

Derselbe zerfällt in NH2 + HCl (PEBAL, LIEB. Ann. 123, pag. 199. 1862).

Die Dampfdichte ist nach DEVILLE und TROOST (LIEB. Ann. 127, pag. 279. 1863; C. R. 56, pag. 891. 1863) gleich der mittleren von NH₂ + HCl. Sie war bei

$$t = 350^{\circ}$$
, $d = 1.01$, $t = 104^{\circ}$, $d = 1.00$,

Dass der Salmiak im gasförmigen Zustande dissociirt ist, kann man nachweisen, indem man die oben, pag. 384, beschriebene Methode der Diffusion durch einen Asbestpfropfen verwendet und durch die beiden Hälften des Rohres einen Strom eines indifferenten Gases leitet. Der durch den Asbestpropfen gegangene Theil des Salmiakdampfes reagirt auf angefeuchtetes Lakmuspapier alkalisch, der andere sauer. Noch einfacher lässt sich die Erscheinung zeigen, wenn man in der Mitte eines schräg gehaltenen Rohres Salmiak erwärmt. Rothes Lakmuspapier in dem oberen Theile des Rohres wird blau, blaues in dem unteren Theile roth (BOETTINGER, Chem. Ber. 12, pag. 2004. 1879; Beibl. 3, pag. 414).

Um dem Einwande (DEVILLE, LIEB. Ann. 127, pag. 113. 1863; dazu in einer Anmerkung KOPP u. WANKLYN u. ROBINSON, C. R. 56, pag. 1237. 1863) zu begegnen, dass etwa von der porösen Wand Zersetzungen des Salmiaks hervorgerufen werden, hat C. v. THAN (LIEE. Ann. 131, pag. 128. 1864) dieselbe aus Salmiak selbst hergestellt.

Da ferner bei 350° beim Zusammenbringen von NH₃ und HCl nur eine sehr geringt Temperaturerhöhung (MARIGNAC, LIEB. Ann. 149, pag. 354- 1869) eintritt, so kann nur ein kleiner Antheil Salmiak bei dieser Temperatur unzersetzt vorhanden sein, umsomehr, als die Verbindungswärme von HCl und NH₃ sehr gross ist.

Für den Gang der Dissociation hat HORSTMANN (Chem. Ber. 2, pag. 137. 1869) gefunden

$$t = 222^{\circ}$$
, 260° , 300° , 340° , $p = 13.7$, 68.7 , 259.5 , 778.1 .

Andere Verbindungen von Ammoniak mit Chlorwasserstoffsäure.

HCl + 4NH₃. Für diese hat L. TROOST (C. R. 88, pag. 578. 1879; Beibl. 3, pag. 4^{SS} folgende Resultate erhalten:

t -36·0° -27·0° -20·0° -16·0° -10·8° 0·0° +3·0° +5·0° +6·0° +7·0° +8°°

p 140 180 310 395 555 1035 1255 1415 1480 1660 1800

HCl + 7NH₂.

$$t - 36 \cdot 0^{\circ} - 33 \cdot 0^{\circ} - 31 \cdot 1^{\circ} - 28 \cdot 6^{\circ} - 27 \cdot 0^{\circ} - 25 \cdot 0^{\circ} - 23 \cdot 0^{\circ} - 21 \cdot 0^{\circ}$$
 $p 580 665 750 835 895 980 1060 1130$

Bromammonium (Deville u. Troost, C. R. 56, pag. 891. 1863; Lieb. Ann. 127. pag. 279. 1863). $\Delta = 3.40$.

NH4Br zerfällt in NH2 + HBr.

Die Dichte ergab sich

$$t = 440$$
, $d = 2.67$, $t = 860$, $d = 1.71$.

Bei 8600 dürste auch ein kleinerer Bruchtheil des NH, dissociirt sein.

Jodammonium (Deville u. Troost, C. R. 56, pag. 891. 1863; Lieb. Ann. 127, pag. 279-1863). $\Delta = 5.00$.

NH, J zerfällt in NH, + HJ.

$$t = 440$$
, $d = 2.59$, $t = 860$, $d = 2.78$.

Bei 8600 dürfte auch ein kleinerer Bruchtheil des NH₃ dissociirt sein.

Cyanam monium.

Dieses zerfällt nach NH₄Cy = NH₅ + HCy.

PEBAL (LIEB. Ann. 123, pag. 199. 1862) fand ein vollkommnes Zerfallen beim Verdampfen. Ferner ergab sich nach DEVILLE und TROOST (LIEB. Ann. 127, pag. 279. 1863; C. R. 50. pag. 891. 1863) $t = 100^{\circ}$, d = 0.79.

ISAMBERT (C. R. 94, pag. 958 bis 961. 1882; Beibl. 6, pag. 423) fand folgende Werther für Dissociationsspannung:

Ammoniumsulfid (Deville u. Troost, Lieb. Ann. 127, pag. 279. 1863; C. R. 50, pag. 891. 1863).

 $(NH_4)_2S$ zerfällt bei gelindem Erwärmen in $2NH_2 + H_2S$, nach Deville u. Troost ist bei T = 99.5, d = 1.26, wäre es ganz zerfallen, so müsste d = 0.76 sein.

Ammoniumsulfhydrat (von Isambert [C. R. 92, pag. 919. 1881; Beibl. 5, pag. 557; C. R. 95, pag. 1355. 1882; Beibl. 7, pag. 150] als Ammoniumbisulfhydrat bezeichnet. $\Delta = 1.76$. Dieser Körper zerfällt in NH₃ und H₃S.

DEVILLE und TROOST (C. R. 56, pag. 895. 1863) fanden bei t = 56.7, d = 0.89, so dass bei 56.7 eine vollkommene Dissociation vorhanden wäre.

Genauere Bestimmungen über den Gang der Dissociation rühren von Isambert her.

Von Isambert (C. R. 94, pag. 938. 1882; Beibl. 3, pag. 700) liegen auch Versuche über die Spannungen vor, die eintreten, wenn man zu dem Dampf des Ammoniumsulfhydrates Ammoniak oder Schwefelwasserstoff setzt; die dabei gewonnenen Resultate sind von HORSTMANN mit der Theorie verglichen worden und findet sich diese bestätigt.

Ammonium tellur hydrat (BINEAU, Ann. Chim. Phys. [1] 68, pag. 438. 1838).

Ist im Gaszustande vollkommen dissociirt.

Carbaminsaures Ammoniak.

CN, HaO, zerfällt in 2NH, + CO,

Für den genauen Gang der Dissociation fand A. NAUMANN in einem HOFMANN'schen resp. GAY-LUSSAC'schen Dampfdichteapparat

t	-15	-10	—5	0	2	4	6	8	10	12	14
p		4.8		12.4	15.7	19	22	25.7	29.8	34	39
t	16	18	20	22	24	26	28	30	32	34	
þ	46.5	5 3 ·7	62.4	72	84.8	97.5	110	124	143	166	
t	36	38		42		46	48	50	55	60	
þ	191	219	24 8	278	316	354	402	470	600	770.	

In derselben Weise wie Naumann fand G. Erckmann (Chem. Ber. 18, pag. 1154. 1885) lei $47\cdot25^{\circ}$ p=36 Millim., $t=54\cdot75^{\circ}$, $p=56\cdot8$ Millim., $t=56\cdot5$, $p=632\cdot2$ Millim.

ISAMBERT (C. R. 93, pag. 731. 1882; LIEB. Ann. 160, pag. 1. 1871; Beibl. 6, pag. 152; C. R. 96, pag. 340. 1883; Beibl. 17, pag. 215) fand, als er Kohlensäure und Ammoniak in passenden Verhältnissen zusammenbrachte und den Enddruck bestimmte:

Die Zahlen von Erckmann und Naumann stimmen gut überein, die von Isambert sind dagegen weit grösser. Dies dürfte nach A. Naumann (Chem. Ber. 18, pag. 1157. 1885) daher ribren, dass Isambert nicht bis zur Erreichung des Grenzzustandes gewartet hat.

Ammoniumnitrat-Ammoniak.

Nach Divers verbindet sich Ammoniumnitrat mit Ammoniak. L. TROOST (C. R. 94, pag. 791. 1882) hat die Tension der einen dabei austretenden Verbindung

$$NO_1NH_4 + 4NH_3$$

bestimmt und gefunden

Die Menge x des mit 100 Grm. NH₄NO₃ sich verbindenden Ammoniaks bei einem Drucke ^{ron} 745 Millim. findet RAOULT (C. R. 94, pag. 1117. 1882) zu

Hiernach enthält die Lösung eine feste Verbindung, welche 32 Grm. NH₃ auf 100 Grm. NH₄NO₅ enthält und diese hat eben die von Troost angegebene Zusammensetzung.

Phosphorchlorid. 1) Wanklyn u. Robinson, Lieb. Ann. 127, pag. 110. 1863. 2) Ca-- Philes. Lieb. Ann. 141, pag. 42. 1867. 3) H. Deville, C. R. 62, pag. 1157. 1866. 4) A. Nau-- Nauxi, Lieb. Ann. Suppl. 5, pag. 349. 1867. 5) Troost u. Hautefeuille, C. R. 83, pag. 975. 1876. Δ = 7.217.

PCl₅ (1) zerfällt in PCl₂ + Cl₂ und siedet bei 160-165°.

Die Dissociation lässt sich schon an der gelbgrünen Farbe des Gases bei höherer Temperatur (3) erkennen, während bei niedrigerer dasselbe farblos ist.

Ferner geht bei der Diffusion des Gases in Kohlensäure in die letztere Chlor im Ueberschuss. Den Gang der Dissociation unter dem Druck der Atmosphäre geben die folgenden Zahlen nach Cahours (2) wieder, sie beginnt darnach bei 160° und ist bei 300° beendet.

182 190 200 230 250 274 288 289 300 336 5.078 4.987 4.851 4.302 3.991 3.840 3.67 3.69 3.654 3.656 3:656 $\pi(4)41.7$ 44.3 48.5 67.4 80 87.5 96.2 97.3

HORSTMANN hat die Werthe von h und T_0 (s. pag. 384) folgendermaassen bestimmt: h = 0.011, $T_0 = 198^\circ$.

Es liegen noch folgende Bestimmungen vor:

P 222·1—253·7

WURTZ (C. R. 76, pag. 603. 1873) hatte bei 145° 6:33—6:70 gefunden, als er das Perchlorid im Perchloritr verdampfte, also grössere Werthe als die oben angegebenen. Diese Werthe dürften hier nicht auf Abweichungen von den Gasgesetzen, sondern in der durch den Zusatz des einen Zersetzungsproduktes verhinderten Dissociation beruhen.

Die Angaben über den Phosphorchloriddampf gehen indess noch weit auseinander.

L. PLAYFAIR u. J. A. WANKLYN (Proc. Edinb. Roy. Soc. 4, pag. 395. 1861) haben zueret die Dampfdichten bestimmt, indem sie den zu untersuchenden Dampf mit einem inerten Gamischten, ebenso ist später Wurtz (C. R. 76, pag. 602. 1873) verfahren.

Phosphorbromid.

PBr, zerfällt in PBr, + Br,.

Brom-Phosphorchlorid (Wichelhaus, Lieb. Ann. Suppl. 6, pag. 277. 1868; Michaels, Ber. 5, pag. 10).

Ebenso wie Jodtrichlorid erfahren auch PCl₂Br₂ und PCl₂Br₄ beim Schmelzen eine Dissociation. Sie theilen sich in zwei flüssige Schichten, bestehend aus Phosphorchlorid und aus Brom Phosphorsulfochlorid (CHEVRIER, C. R. 68, pag. 1174. 1869).

Zerfällt beim Leiten durch eine rothglühende Porzellanröhre zum Theil, indem Schwefel sich ausscheidet.

Phosphonium chlorid, PH₄Cl. $\Delta = 70.3$ (BINEAU, Ann. Chim. Phys. [2] 68, pag. 416. 1838).

$$t = 80^{\circ}, \quad d = 35.38.$$

Der Körper ist also vollkommen dissociirt.

Phosphoniumbromid, PH₄Br. $\Delta = 114.6$ (BINEAU, Ann. Chim. Phys. [2] 68, pag. 416. 1838).

$$t = 52^{\circ}, \quad d = 35 \cdot 1.$$

Der Körper ist also bei dieser Temperatur vollkommen dissociirt.

Den Verlauf der Dissociation hat ISAMBERT (C. R. 96, pag. 643. 1883; Beibl. 7, pag. 421; verfolgt.

$$t = 7.6$$
 10.0 12.5 14.3 19.8 $p = 118.6$ 148.6 176.3 188.2 266.8.

Isambert hat ausserdem noch das Verhalten von PH₄Br untersucht, wenn er sich in Gegenwart eines Ueberschusses von HBr resp. PH₂ befindet.

Phosphonium jodid, PH₄J. $\Delta = 161.4$ (BINEAU, Ann. Chim. Phys. (2) 68, pag. 416. 1838).

$$t = 91^{\circ}$$
, $d = 80.33$.

Der Körper ist also bei dieser Temperatur vollständig dissociirt.

Antimonchlorid, SbCl₂, zerfällt in SbCl₂ + Cl₂.

Bei niederen Drucken p und den Temperaturen t ist die Dissociation (WURTZ, C. R. 76. pag. 601. 1873) klein, wie die folgenden Zahlen zeigen.

Dissociation. 397

Siliciumsesquichlorur, SigCle (L. Troost u. P. HAUTEFEUILLE, Ann. Chim. Phys. (5) 7, pag. 452. 1876; C. R. 73, pag. 443. 1871).

Dieses zeigt ein ganz eigenthümliches Verhalten. Bei 350° ist seine Dissociationsspannung fast Null und wächst dann schnell bis 800°, wo die Zersetzung fast vollendet ist. Erhitzt man aber schnell bis 1000°, so nimmt mit steigender Temperatur die Spannung wieder ab und der Körper wird wieder stabil. Es beruht dies darauf, dass bei hohen Temperaturen sich das am SieCle abscheidende Si wieder mit den Zersetzungsprodukten der ersten Verbindung verbindet.

Kalium- und Natrium-Wasserstoff (TROOST u. HAUTEFEUILLE, Ann. Chim. Phys. (5) 2, pag. 273. 1874).

Leitet man Wasserstoff über Natrium oder Kalium, so wird derselbe absorbirt und es bilden sich die Verbindungen Na. H und K. H, deren Dissociationsspannungen p für die Temperaturen t die Tabelle enthält:

Die gebildeten Verbindungen lösen noch weiteren Wasserstoff.

Lithium und Thallium absorbiren Wasserstoff, ohne indess Verbindungen mit denselben einzugehen, Palladium bildet dagegen eine weiter unten besprochene Verbindung.

Magnesium wasserstoff (G. D. LIVEING und J. DEWAR, Proc. Roy. Soc. Lond. 32, pag. 189. 1881; Beibl. 6, pag. 98).

Nach den Untersuchungen von G. D. LIVEING und J. DEWAR scheint ein gasförmiger Magnesiumwasserstoff zu existiren, wenigstens zeigt Magnesium in Wasserstoff durch den elektrischen Funken verdampft im Spectrum ganz eigenthümliche, den Kohlenwasserstoffbanden analoge Banden. Mit steigender Temperatur scheint der Magnesiumwasserstoff zu zerfallen, ein Zerfallen, das durch einen höheren Druck z. Th. compensirt werden kann, wenigstens zeigen sich trotz der höheren Temperatur bei der Entladung durch comprimirten Wasserstoff die Banden deutlicher, ja erscheinen z. Th. erst dann.

Natrium carbonat.

Verliert beim Schmelzen etwas CO, offenbar in Folge einer Dissociation.

Kaliumbicarbonat und Natriumbicarbonat (GAUTIER, C. R. 83, pag. 275. 1876). Diese beiden Salze dissociiren sich im Vacuum zwischen 25 und 30° nur spurenweise. Bei 1000 dagegen vollkommen.

Bei Gegenwart von Wasser geht die Dissociation schneller vor sich.

Calciumcarbonat.

Das Calciumcarbonat zeigt eine begrenzte Dissociation.

$$t = 440, \quad p = 0, \quad t = 860, \quad p = 85, \quad t = 1040, \quad p = 510 - 520.$$

Bei langsamem Abkühlen (DEBRAY, C. R. 64, pag. 603. 1867) absorbirt der freigewordene Aetzkalk die ganze abgegebene Kohlensäuremenge. Bei schneller Abkühlung ist dies nicht der Fall. Die Verbindungstemperatur liegt nämlich erst bei Rothglühhitze.

Sir Hall will nachgewiesen haben, dass bei 51 Atm. Calciumcarbonat ohne Entwicklung von Kohlensäure geschmolzen werden kann.

Bariumcarbonat (ISAMBERT, C. R. 86, pag. 332. 1878; Beibl. 2, pag. 214).

Dieses zeigt folgende Dissociationsspannung:

$$t = ca. 1100, p = ca. 20 Millim.$$

Magnesium carbonat (H. DEBRAY, Dictionnaire de Chimie von WURTZ unter Dissociation m Ende).

Bei diesem Körper scheint der Druck ohne Einfluss auf die Dissociationsspannung zu sein, wenigstens konnte derselbe bis 360° erhitzt werden, so dass der Druck der Kohlensäure bis zu v Atm. gestiegen war, ohne dass doch die Zersetzung aufgehört hätte.

Magnesiumhydrat (H. DEBRAY, C. R. 86, pag. 513. 1878).

Dieses zeigt eine begrenzte oder unbegrenzte Dissociation, je nach der Temperatur, auf die man dasselbe erhitzt. Es rührt dies daher, weil stark geglühte Magnesia in einen allotropen Zustand tibergeht, in dem sie kein Wasser mehr aufzunehmen vermag.

Mangancarbonat (Joulin, Ann. Chim. Phys. [4] 30, pag. 276. 1873).

Nach Versuchen von JOULIN ist das Verhalten des Mangancarbonates ein sehr complicirtes, indem dasselbe bei längerem Erhitzen in eine stabilere allotrope Modification sich umwandelt. Bei einem ersten Erhitzen auf 100° betrug z. B. die Spannkraft 315 Millim., nach einem Erhitzen auf 200°, Abkühlenlassen und wieder Erhitzen auf 100° betrug dieselbe nur noch 139 Millim.; ein drittes Erhitzen lieferte wieder 148 Millim. Erhitzt man auf eine Temperatur von 100—200° längere Zeit, so steigt zunächst die Spannkraft und nimmt dann wieder ab, wohl auch, weil sich eine stabilere Verbindung bildet.

Verbindungen von Ferrosalzen mit Stickoxyd.

Die von Peligot (Ann. Chim. Phys. 54, pag. 1718) gewonnenen Verbindungen, die J. Gu (C. R. 89, pag. 410. 1879; Beibl. 3, pag. 182) genauer studirt hat, und die je nach der Temperatur ihrer Bildung t folgende Formeln besitzen, bei $t=8^{\circ}$ 3(FeSO₄) + 2NO, bei $t=25^{\circ}$ 4(FeSO₄) + 2NO, bei etwas höherer Temperatur 5(FeSO₄) + 2NO haben alle eine recht grosse, bisher freilich noch nicht näher bestimmte Dissociationsspannung. Daher kann sowohl durch Hindurchleiten von Wasserstoff als auch durch Evacuation alles Stickoxyd aus ihnen enfernt werden. Das Verhalten dieser Verbindungen ist in einer soeben erschienenen grösseren Arbeit von J. GAY (Ann. Chim. Phys. [6] 5, pag. 145) eingehend dargestellt worden.

Bleisesquioxyd (DEBRAY, C. R. 86, pag. 513. 1878) erfährt wie das Calciumcarbonat eine begrenzte Zersetzung in einem geschlossenen Raume, welche aufhört, sobald der Druck der frei werdenden Gase eine bestimmte Grenze übersteigt.

Bleicarbon at (H. DEBRAY, Dictionnaire de Chimie unter Dissociation am Ende) verhält sich gerade wie Magnesiumcarbonat (s. d.).

Thallocarbonat schmilzt beim Erhitzen und zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Abgabe von CO₂.

Eisenchlorür (V. MEYER, Chem. Ber. 17, pag. 1335. 1884; Beibl. 8, pag. 616).

Die Dampfdichte ergab sich bei Gelbglühhitze zu 6·67 und 6·38. Dieser Werth liegt zwischen den Werthen 4·39 und 8·78, die FeCl₂ und Fe₂Cl₄ entsprechen. Bei niedrigeren Temperaturen würde das Eisenchlorür die Zusammensetzung Fe₂Cl₄ haben und allmählich in FeCl₂ zerfallen.

Zinnchlorür.

Für diesen Körper fanden V. MEYER u. H. ZÜBLIN (Chem. Ber. 13, pag. 811. 1880).

Da $\Delta(\operatorname{Sn}_2\operatorname{Cl}_4)=13\cdot06$, $\Delta(\operatorname{Sn}\operatorname{Cl}_2)=6\cdot53$ ist, só zerfällt der Zinnchlorurdampf, $\operatorname{Sn}_2\operatorname{Cl}_4$, bei höheren Temperaturen in $2\operatorname{Sn}\operatorname{Cl}_2$. Eine weitere Zersetzung tritt jedenfalls erst bei höheren Temperaturen ein, denn bei 970° war noch kein freies Chlor nachzuweisen.

Berylliumchlorid (L. F. Nilson und O. Petterson, Chem. Ber. 17, pag. 987. 1884; Beibl. 8, pag. 414. 1884).

Für die Dampfdichten des Berylliumchlorids sand sich:

Danach hätte das Beryllium bei niedrigeren Temperaturen die Formel Be₂Cl₄ und zerfällt allmählich analog dem Zinnehlortir in 2BeCl₂.

Kupferchlorur-Kohlenoxyd (BERTHELOT, Ann. Chim. Phys. [3] 46, pag. 488).

Diese Verbindung, gebildet bei der Absorption von Kohlenoxyd durch Kupferchlorür, dissoriirt sich leicht gegen 100°.

Galliumperchlorür, Ga $_2$ Cl $_6$ (Lecoq de Boisbaudran, C. R. 93, pag. 329. 1881; Beibl. 5, pag. 760). $\Delta=12\cdot2$.

Es fand sich

Unter 273° ist also die Dampfdichte grösser als die theoretische, bei höheren Temperaturen tritt eine Dissociation ein.

Iridiumoxyd (H. St. Claire-Deville u. H. Debray, C. R. 87, pag. 441-445; Beibl. 2, pag. 639).

Es ergaben sich folgende zusammengehörige Werthe von t und p:

t 823 1003·2 1112·6 1139·0 p 5 203·27 710·69 745·0

Palladiumwasserstoff, Pa₂H (L. Troost und P. HAUTEFEUILLE, C. R. 78, pag. 686. 1874; Pog. Ann. 153, pag. 144. 1874).

Man erhält diese Verbindung dadurch, dass man Palladiumblech als negative Elektrode bei der Elektrolyse verdünnter Schwefelsäure benutzt, oder dass man das Metall in Wasserstoff erwärnt. Es findet sich

1 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160 170
 2 10 16 25 36 50 65 106 160 232 336 467 624 812 1104 1475 1840
 Oberhalb von 140° steigt die Spannung sehr schnell mit der Temperatur. Die Werthe für p sind dieselben, in welcher Weise man auch das Palladium mit Wassertoff beladet.

Goldchlorid (DEBRAY, C. R. 69, pag. 984. 1869).

Dieses dissociirt sich gegen 200° in Chlorur und Chlor, ersteres wieder in Gold und Chlor. Dass wir es hier mit einer wirklichen Dissociation zu thun haben, zeigt dass wenn man etwa bei 300° einen Chlorstrom über Gold leitet, dieses sich in Goldchlorid umwandelt. Die Dissociationsspannung muss also unter 760 Millim. liegen.

Ouecksilberoxvd.

Die Zersetzung des Oxyds (MYERS, Chem. Ber. 5, pag. 11. 1872) lässt sich an den beim Erhitzen des Oxydes sich an den Wänden condensirenden Quecksilbertropfen erkennen, die Wiedervereinigung ist weit schwerer zu verfolgen, eben weil sich das Quecksilber an den kalten Stellen verdichtet und so der Einwirkung des Sauerstoffs entzogen wird. Deshalb sind die von MYERS angegebenne Werthe (H. DEBRAY, C. R. 77, pag. 123. 1873) für die Dampfspannungen nicht maassgebend. Jedenfalls verbinden sich bei ca. 440° nach DEBRAY Sauerstoff und Quecksüber in zugeschmolzenen Röhren.

Quecksilbersulfid (E. MITSCHERLICH, POGG. Ann. 29, pag. 225. 1833).

$$d = ca. 6.0, \quad \Delta = 8.0.$$

Danach hätte eine theilweise Dissociation stattgefunden.

Silbercarbonat (Joulin, Ann. Chim. Phys. [4] 30, pag. 276. 1873).

Mit steigender Temperatur wächst die Dissociationsspannung, doch lassen sich keine sicheren Resultate finden, von 200° an steigt die Spannung schnell.

Verliert bei 2250 alle Kohlensäure.

Quecksilberchlorurund Quecksilberjodur (E. Erlenmeyer, Lieb. Ann. 131, pag. 124. 1864).

Sie zersetzen sich nach

$$2 \text{HgCl} = \text{HgCl}_2 + \text{Hg}$$
 und $2 \text{HgJ} = \text{HgJ}_2 + \text{Hg}$.

Die Dampfdichte erscheint als die normale, indem die Zahl der Moleküle ungeändert bleibt, trotzdem dass eine Umsetzung eintritt. Diese lässt sich leicht aus den an den kalten Wänden abgesetzten Quecksilberkügelchen erkennen. Besonders zeigt sich dies (DEBRAY, C. R. 83, pag. 330. 1876), wenn man in ein Rohr, in dem Calomel auf 440° erhitzt wird, ein vergoldetes Silberrohr bringt, durch welches ein kalter Wasserstrom fliesst.

Quecksilberchlorid-Chlorammonium, $\Delta = 6.50$ (St. Claire-Deville und Troost, C. R. 56, pag. 895. 1863; Lieb. Ann. 127, pag. 279. 1863).

$$t = 448$$
, $d = 3.50$,

Dasselbe zerfällt also in seine Bestandtheile.

Quecksilberjodid (St. Claire-Deville, C. R. 62, pag. 1160. 1866).

Dieser Körper wird, im Dampfzustande erhitzt, bei einer bestimmten Temperatur plötzlich violett; indess ist die Färbung dabei weit weniger intensiv, als wenn man bei der betreffenden Temperatur Jod und Luft in gleichen Volumen mengt, ein Zeichen, dass das HgJ₂ sich nur dissociirt, aber zunächst sich nicht ganz zersetzt.

L. TROOST (C. R. 98, pag. 807. 1884; Beibl. 8, pag. 616) fand bei zwei Versuchen bei t=665, P=750 Millim., p zu 145 und 151.9, demnach waren 0.194 resp. 0.203 des Salzes dissociir.

Quecksilberjodid-Jodammonium, $(NH_4J)HgJ_2$. $\Delta = 20.6$ (St. Claire-Deville, C. R. 63, pag. 20. 1866). Für dieses fand sich

$$t = 44^{\circ}$$
, $d = 6.38$, $t = 350^{\circ}$, $d = 6.49$.

Es ist also vollkommen in NH3, HJ und HgJ2 dissociirt.

Verbindungen von Ammoniak mit Metallsalzen.

Cadmiumsulfat-Ammoniak, CdSO₄+6NH₃ (Isambert, C. R. 70, pag. 456-457. 1870).

Es bleibt ein Körper CdSO₄ + 2H₃N übrig.

Dieser Körper, wie alle analogen, absorbirt ausser dem verbundenen noch in der gewöhnlichen Weise Ammoniak.

Verbindung von Haloidsalzen mit Ammoniak.

Die Zahlen in den folgenden Ammoniakverbindungen sind nach den Curven von Isamert (Ann. Ecol. Norm. 5, pag. 129. 1868) abgeleitet worden, Curven, welche die aus verschiedenen Reihen erhaltenen Beobachtungen wiedergeben. Die Temperaturen sind bis auf $\frac{1}{3}$ genau interpolirt, eine Annäherung, welche vollkommen der erreichten Genauigkeit genügt. Die Zahlen über 1500 Millim. sind direkt den Messungen entnommen, ebenso diejenigen für $2 \text{Ag J} \cdot \text{NH}_3$ und $2 \text{n Cl}_2 2 \text{NH}_3$.

Die Drucke bei 1500 Millim. sind für alle Verbindungen gemeinsam angegeben, die Drucke über 1500, für die eine Interpolation nicht wohl mehr ausführbar war, sind bei jeder Verbindung einzeln aufgeführt.

Es sind stets die gleichen Spannungen zukommenden Drucke aufgesucht.

			•	•								
p	300	500	700	900	1100	1300	1500	1713	2414	4132	4880	
AgCl3NH ₃ #	0.3	12.9	18.8	22.6	25.3	27.9	31.0	34.2	48.5	51.5	57∿	
p				l]	!		1916		Į l		
CaCl,8NH, t	15.2	24.3	30.4	35.3	39.4	42.5	45.0	53.5				
CaCl,4NH, t	25.5	33.8	39.9	45.0	49.9	54.1	57.5			i		
ø		l	ì	İ	1	}	ŀ	1672	ł	i		
ZnCl,6NH, t	39.9	49.8	57.1	62.6	67.4	71.7	75.0	77.5	ļ	1	1	
<i>.</i>	1		l	1			Ì	1738	1813	2013	4880	
2AgCl3NH,	48.6	58∙0	65.7	71.1	76-0	79.4	82.3	85.2	86.1	88.5	1030	
Ď	l			ļ			ľ	1750	l	l		
ZnCl,4NH, t	68.2	79.7	87.6	94.3	100.0	104.6	108-2	112.5				
MgCl,6NH,t	121.2	130.0	137.7	144.3	150-1	154.7	158-9	ľ	i l			
b		Ì						1706			•	
CaJ,6NH,	135.8	147-9	157.7	165.6	172.3	177:3	1820	185.5				
Hg,ClNH,	163.5	175-9	185.9	194.6	202.7	210-0	216.7					
	20.0		100.0	.50.0	200.0	0050	400.0		1		Į.	
2AgJNH ₃ ·p	29.0	79.0	102.0	178.0	222-0	327.0	460 ·0				İ	
1	20.0	34.0	450	53.0	60.5	70.0	76-0					
ZnCl,2NH,	131-0	572-0	1021]				1			
t	225.0	353-0	297.0									

Die folgenden Zahlen (HORSTMANN, Chem. Ber. 9, pag. 756. 1876) zeigen den Gang der Dissociationsspannung bei AgCl·3NH₃ und 2AgCl3NH₃ bei niedrigeren Temperaturen fur die Verbindungen

t er brindangen	6	7	8	9	10	11	12	13
AgCl, 3NH, p	Ť.	•	432	446	465	491	520	551
2AgCl, 3NH ₃ p	22.0	23.4	24.9	26.5	28.2	30-0	31-9	33.9
t	14	15	16	17	18	19	20	21
AgCl, 3NH, p	584	618	653	688	723	758	793	829
2AgCl, 3NH, p	36.0	38.3	40 ·9	43.7	46.6	49.6	5 2 -6	55 €.
AgCN.NH. hat	bei /=	: 100°. ø	= 550 ca					

Eine Dissociationsspannung (ISAMBERT, C. R. 91, pag. 770. 1880) von 760 Millim. sergen

die folgenden Körper bei den Temperaturen ℓ . Unter C sind die Wärmeentwicklungen bei der Bildung der betreffenden Verbindungen angegeben:

	ŧ	С
PdJNH ₃ + NH ₂	110°	12.88
PdJ + NH,	235°	17
PdClNH ₃	210°	15.56
$ZnCl_2 \cdot 2NH_2 + 2NH_2$	89°	23.80
$MgCl_{2}\cdot 2NH_{1} + 4NH_{1}$	142°	26.14
$CaCl_2 + 2NH_2$ ca.	180°	28.06.

Mit Zunahme der Bildungswärme nimmt die Dissociationsspannung ab.

Fette Säuren.

Ameisensäure, Essigsäure und Buttersäure zeigen anomale Dampfdichten, ebenso einige ihrer Substitutionsprodukte.

Ameisensäure. $\Delta = 1.59$, Siedep. 101°.

Für die Ameisensäure fand BINEAU (LIEB. Ann. 60, pag. 100, 1846):

ŧ	P	ď	t	P	ď
99.50	690 Millim.	2.52	111.50	690 Millim.	2.25
99.5	557 "	2.34	115.5	6 4 0 ,,	2.16
101.0	693 ,,	2.44	124.5	640 ,,	2-04
105.0	691 "	2.35	184.0	750 ,,	1.68
			316.0	690	1.61

Essigsäure. 1) Cahours, C. R. 63, pag. 17. 1865; C. R. 20, pag. 51. 1845. 2) Horstmann, Lieb. Ann. 6, pag. 53. 1868. $\Delta = 2.08$, Siedep. 119° .

Für die Essigsäure ergaben sich folgende Resultate. Wir übergehen die weniger genauen Angaben von BINEAU.

	Versuchsre		Versuchsreihe II (
125°	<i>d</i> 3·20	1900	<i>d</i> 2·30	Temp. 128:6	Dichte 3.079
130	3.12	200	2.22	131.3	3.070
140	2.90	219	2.17	134.8	3.108
150	2.75	230	2·0 9	160.3	2.649
160	2· 4 8	250	2.08	165-0	2.647
171	2.42	300	2.08	181.7	2.419
				233.5	2.195
				254.6	2.135

Von einem zu grossen Werthe (3·20 bei 125°) sinkt demnach die Dampfdichte allmählich bis zu dem normalen Werthe, der bei etwa 250° erreicht wird.

Auch bei 350° ist die Dampfdichte normal, erst bei 440° zeigen sich Spuren einer Zersetzung. Weitere Bestimmungen bei niederen Drucken rühren von Horstmann (Chem. Ber. 11, pag. 1287. 1878; Beibl. 2, pag. 416; Chem. Ber. 2, pag. 78. 1870) her.

t	P	d	t	P	ď
12.40	13.5 Millim.	1.89	29.00	27.9 Millim.	2.45
14.7	15·1 ,,	1.78	33.3	33.4 ,,	2.58
15.3	15·3 ,,	1.95	36.6	38.5 ,,	2.67
17:4	16.8 "	2.09	41.4	46.6 ,,	2.62
20.0	18.9 "	2.13	48.7	63.0 ,,	2.98
21.5	20.4 "	2.24	59· 9	97.0 ,,	3.12
23.8	22·4 ,,	2.23	63.1	110.0 ,,	3.19
26.4	25·1 ,,	2.31			

Die Versuche zeigen, dass mit abnehmendem Drucke, selbst bei gewöhnlicher Temperatur, auch die Dampfdichte normal wird.

Die Dampfdichten unter Zusatz von Wasserstoff haben PLAYFAIR und WANKLYN (Transschools of the Roy. Soc. of Edinb., Bd. 22, pag. 455. 1861) untersucht.

Ferner fanden PLAYFAIR u. WANKLYN, l. l., pag. 456. 1861, wenn x das Volumen Wasserstoff, das auf y Volumen Essigsäuredampf kommt, bedeutet,

t	x	d
95·5°	5	2.594
86.5	2.5	3.172
7 9 ·9	8	3.340
62.5	16	3.950

Diese Zahlen zeigen, dass selbst bei einer grossen Verdünnung mit Wasserstoff die Dampfdichten doch fast den Werth 4·1 erreichen.

Essigsäureanhydrid. Für dieses fand CAHOURS (C. R. 56, pag. 900. 1863; Ann. Pharm. 1863, pag. 128, 70).

 $\Delta = 3.53$. Siedep. 137.5°.

Monochloressigsäure. Die Bestimmungen rühren von CAHOURS 1. 1. her.

 $\Delta = 3.28$. Siedep. 188°.

Thiacetessigsäure. Die Bestimmungen rühren von CAHOURS 1. 1. her.

 $\Delta = 2.63$. Siedepunkt 93°.

Hiernach zeigt bei steigender Temperatur die Dichte der Thiosäure eine weit geringen. Abnahme, als die der Essigsäure selbst. (Bei 130° fängt schon eine weitere Zersetzung an.)

Buttersäure. Die Bestimmungen rühren von CAHOURS (C. R. 20, pag. 51. 1845) her.

 $\Delta = 3.04$. Siedep. 157°.

Die zuerst von BINEAU, dann von PLAYFAIR und WANKLYN aufgestellte Ansicht, wonach sich die abnorm veränderliche Dampfdichte der Essigsäure und Ameisensäure erklären lasse durch Dissociation einer polymeren Verbindung, soll nach HORSTMANN nicht stichhaltig sein. Dersella versucht die beobachteten Eigenthümlichkeiten aus der kinetischen Gastheorie abzuleiten. So lang: nämlich die Wegstrecken, welche die Gasmoleküle ohne gegenseitige Einwirkung geradlinig zurucklegen, sehr gross sind gegen die gekrümmten Bahnstrecken bei den Zusammenstössen, behalten die Gesetze von MARIOTTE und GAY-LUSSAC ihre Gültigkeit, nicht aber, sobald die geradlingen Bahnstrecken kürzer werden, und diese Abweichungen können bei gleicher absoluter Dichtigke: unter verschiedenem Druck und verschiedener Temperatur verschieden gross, und folglich karr die auf Luft bezogene Dampfdichte unter gleichen Bedingungen ungleich sein. Es bleibt ind. nicht ausgeschlossen, dass ausser diesem Moment, das sich indess nicht nur bei der Essignau: sondern bei allen anderen Körpern geltend machen müsste, auch noch eine wirkliche Dissociat 😐 von Gruppen (C2H4O2)n in n(C2H4O2) eintritt. Die Annahme, dass zusällig gebildete ur.! durch Cohäsionskräfte zusammengehaltene Molekülgruppen, die bei steigender Temperatur zerfaller. die Anomalien hervorrusen, ist nicht wahrscheinlich, da diese Molekülgruppen sich wohl kaan bis weit über den Siedepunkt erhalten könnten und da daher grössere Abweichungen von &: Gasgesetzen innerhalb grosser Temperaturintervalle sich hieraus nicht erklären lassen.

Die Ester der fetten Säuren besitzen, wie sowohl von Cahours, als auch von School (Wien. Ann. 12, pag. 550. 1881) nachgewiesen worden ist, fast ganz normale Dampfdichten

Dissociation. 403

Die Substitution des Wasserstoffs im Hydroxyl durch ein Alkoholradical lässt demnach die Unregelmässigkeiten verschwinden.

Indess macht P. SCHOOP darauf aufmerksam, dass, gerade wie die Curve, welche die Dichte als Funktion der Temperatur ausdrückt, bei notorisch sich dissociirenden Dämpfen einen Wendepunkt besitzt, dies auch bei der Curve für die Dichten der von ihm untersuchten Ester der Essigsäure als Funktion der Temperatur bei constantem Druck, oder als Funktion des Druckes bei constanter Temperatur der Fall ist.

Wird der Druck vermindert, resp. die Temperatur erhöht, so ändert sich in der Regel die Dichte erst nur langsam, dann rascher und zuletzt wieder langsam, indem sie sich der normalen Dichte nähert. Vielleicht deutet dieses darauf hin, dass die bei einem bestimmten Drucke und bestimmter Temperatur in gewisser Anzahl vorhandenen Doppelmolektile allmählich zu einfachen zerfallen und dadurch ähnliche, nur viel geringere Aenderungen der Dichte erzeugen, wie sie sich an Dämpfen zeigen, welche ganz oder doch zum grössten Theile aus solchen dissociirbaren Doppelmolektilen bestehen.

Spannkraft von krystallwasserhaltigen Salzen.

Die Spannkraft des Krystallwassers in Salzen, die der Tensionsspannung des einen flüchtigen Bestandtheiles dieser Körper entspricht, ist von G. WIEDEMANN, DEBRAY u. A. untersucht worden, wobei sie ganz analog wie zur Bestimmung der Spannkräfte von Flüssigkeiten verfuhren. Die zu den Versuchen dienenden Krystalle müssen sorgfältig ausgewählt werden, sie müssen frei von Sprüngen sein, die etwa Mutterlauge einschliessen, was z. B. bei Kupfervitriol kaum zu vermeiden ist. Die Oberfläche derselben darf nicht zu klein gewählt werden, da sonst der constante Zustand nur sehr langsam erreicht wird.

Wohl zu beachten ist, dass viele der Salzhydrate in verschiedenen Modificationen existiren, die sich beim Erwärmen bilden, und von denen natürlich eine jede eine andere Tension besitzt (E. Wiedemann, Wied. Ann. 17, pag. 576. 1882).

W. MÜLLER-ERZBACH (WIED. Ann. 23, pag. 607. 1884) bestimmte relative Werthe der Dampsspannungen, indem er in genau gleichen Gefässen neben einander das Salzhydrat und Wasser über Schwefelsäure im Exsiccator aufstellte und die Gewichtsabnahme beider in gleichen Zeiten ermittelte.

Wir führen im Folgenden die von den verschiedenen Beobachtern erhaltenen Resultate auf. Jodsäurehydrat, JO₃H (DITTE, Ann. Chim. Phys. (4) 21, pag. 20. 1870).

$$t = 85^{\circ}$$
, $\pi = 298$ Millim.

Phosphorsaures Natron.

DEBRAY'S (C. R. 66, pag. 194. 1868) Messungen erstrecken sich auf phosphorsaures Natron mit 7—12H₂O und mit etwas weniger als 7H₂O.

Dass das Natriumphosphat, sobald der Wassergehalt etwas kleiner geworden ist als 7H₂O, weit geringere Spannungen zeigt als ein Salz mit mehr als 7H₂O, beweist, dass zwei feste Hydrate des Natriumphosphats existiren. In der That krystallisirt dies Salz bei gewöhnlicher Temperatur mit 12H₂O, über 31° aber mit 7H₂O.

W. MÜLLER-ERZEACH schloss aus seinen Versuchen (l. c.), dass noch ein drittes Hydrat mit 2H,O existirt.

Aus den Bestimmungen von Debray hat Horstmann (Lieb. Ann. Suppl. 8, pag. 125. 1872) die Wärmernengen a berechnet, welche per Kilogramm für die Reactionen

Na₂HPO₄ + 7H₂O, (Na₂HPO₄ + 7H₂O) + 5H₂O, Na₂HPO₄ + 12H₂O Löthig sind, und PFAUNDLER (Chem. Ber. 4, pag. 773. 1871) dieselben (b) experimentell bestimmt.

Die berechneten und beobachteten Zahlen stimmen durchaus nicht überein.

Die folgende Tabelle enthält die von G. WIEDEMANN (Verhandlgen. d. naturw. Vereins zu Karlsruhe 1866; Pogg. Ann., Jubelband 1873, pag. 474) für die Sulfate einer Reihe von Metallen gefundenen Spannkräfte in Millimetern, denen der Werth für Wasser beigesetzt ist.

t	Magnesium	Zink	Cobalt	Nickel	Eisen	Wasser
10°	9.6 (1)	5.8 (4)	9.8 (8)	11.2 (10)		9.16
20	160 (2)	10.1 (5)	13.4	16.5 (11)	10.9	17.59
30	28∙0	20.2	24.7 (9)	26.3	20.3	31.55
40	47.2	44.2	47.4	46.9	40.1 (12)	54 ·91
50	75.7	73·1	78.5	81.4	7 4 ·8	92.00
60	122.5	113.9	133.4	130.6	131.3	148.8
70	188.9 (3)	170.8	207.2	204.3	205.2	2330
80	276.0	258.5 (6)	306·4	306.9	321.9	354.6
90	-	427 (7)	447.9	436.8	478-2	525· 4

1) bei 11.6°. 2) bei 22.2. 3) bei 70.2. 4) bei 11.6. 5) bei 20.2. 6) bei 78.8. 7) bei 88.0. 8) bei 13.6. 9) bei 30.0. 10) bei 13.6. 11) bei 20.2. 12) bei 40.2.

Ein * hinter der Zahl bedeutet, dass das Salz geschmolzen ist.

Oberhalb des Schmelzpunktes steigen die Spannkräfte schneller an als unter demselben, ohne dass doch bei dem Schmelzpunkt selbst ein plötzlicher Sprung einträte.

A. H. PAREAU (WIED. Ann. 1, pag. 39. 1877) fand für die Dampfspannungen folgender Salze die Werthe p bei den Temperaturen t:

SrCl,	+ 6 aq,	CuSO,	+5 aq,	$U_2(SO_4)$	_a + 3 aq,	BaCl ₂	+ 2 aq.
t	p	1	p		p.		P
17.2	3.5	19·8	5.3	24·1	2.4	25.7	2.1
29.8	10.9	26 ·9	9·1	30 ·2	6.3	29.2	4.1
36.2	17.7	34 ·7	15.7	37·1	11.4	50.9	28.9
40.2	23.1	44.1	29.8	46.1	21.7	51.9	31.2
44.9	32·1	48.3	39.2	50.8	29.9	53·1	34.2
50.3	46.1	52.9	52·3			54.0	36.6
55.5	63.8					55· 5	41.6.

Aus dem Gang der Curven nach der Entwässerung schliesst der Verfasser übrigens auf die wahrscheinliche Existenz von Salzen $SrCl_2 + 6$ aq, $SrCl_2 + 5$ aq, $SrCl_2 + 1\frac{1}{2}$ aq, von $CuSCl_3 + 3$ aq und von $U_2(SO_4)_3 + 1\frac{1}{2}$ aq, indem bei allmähliger Entwässerung bei Wassermengen im Salze, die den obigen Hydraten entsprechen, plötzliche Sprünge in der Tension eintreten.

Aus seinen Messungen schliesst MÜLLER-ERZBACH, dass beim Natriumcarbonat Hydrate m.t 1 H₂O und beim Natriumborat solche mit 5 H₂O und 10 H₂O zu unterscheiden sind, dass dagegen beim Natriumsulfat alles Wasser gleich gebunden ist.

Die Spannkräfte der von G. Wiedemann untersuchten Hydrate mit 7H₂O liegen alle dicht bei einander und schneiden sich die ihnen entsprechenden Curven, ebenso stimmen die Tensunen von Uransulfat und Strontiumchlorid überein, wenn beide Salze nur 1½ Mol. H₂O enthalten dasselbe gilt wahrscheinlich für Kupfersulfat und Uransulfat, wenn beide 3H₂O enthalten.

PAREAU stellt daher die Hypothese auf:

Die Dissociationsspannungen wasserhaltiger Salze hängen nur von der Temperatur und der Zahl der Wassermoleküle, nicht aber von der Natur des Salzes ab.

W. MÜLLER vergleicht die Spannkräfte verschiedener Salze mit einander und findet, derdiese im Allgemeinen um so kleiner sind, eine je grössere Contraction bei der Bindung der Wassers zu dem Hydrat stattgefunden hat. Die Volumina eines Moleküls Wasser betragen z. h. bei Natriumsulfat 16·7, bei Natriumcarbonat 15·2, bei Natriumborat 13·2—14·8 Volumtheile, der relativen Spannkräfte, d. h. das Verhältniss der Spannkräfte des Salzes zu denen des Wasserbei gleicher Temperatur sind 0·78, 0·67 und 0·28.

Aus den Differenzen der Spannkraft des reinen Wassers und des in Krystallen als Krystallwasser enthaltenen die Verwandtschaft zwischen dem Salz und seinem Krystallwasser zu sestimmen, wie MITSCHERLICH wollte, ist unthunlich, da diese Differenz mit steigender Temperaturwächst, was entschieden mit der chemischen Verwandtschaft nicht der Fall ist.

Dabei ist aber zu beachten, dass das Wasser als Krystallwasser sich wohl z. Th. als E: in den Krystallen befindet, dessen Cohäsion und Spannkraft eine andere als die des flüssigen Wassersist, wozu noch kommt, dass zwischen die Wassermoleküle sich die Salzmoleküle lagern.

Bei Zink-, Magnesium-, Nickel-, Mangan-, Eisen-, Kupfersulfat sind die Volumina des creten

Wassermolektils 9:1-11:9, die der sechs letzten Molektile 13:7-15:4; diese letzten sechs Moleküle entweichen leicht, das erste aber nur schwer.

Zwischen den Spannkräften p von Lösungen und Hydraten etc. und der bei der Bildung derselben aus Wasser mit der Spannkraft P und wasserfreiem Salz auftretenden Wärme W besteht folgende Relation

W = $A\frac{v_0 p_0}{a} T^2 \frac{d \log \frac{p}{P}}{d T}$.

Dabei ist A das thermische Arbeitsäquivalent, I die absolute Temperatur, a=273, v_0 und po Volumen und Spannkraft von 1 Kgrm. Wasserdampf bei 0°C. und ferner ist angenommen, dass die Wasserdämpfe dem MARIOTTE-GAY-LUSSAC'schen Gesetze gehorchen.

Bei den Salzen mit Krystallwasser giebt die obige Gleichung keine sichern Resultate, da

 $\frac{1}{dT}$ nur sehr kleine Werthe besitzt und kleine Fehler in der Bestimmung von p und P von grossem Einfluss sind.

VAN T'HOFF hat in seinen Etudes chimiques, Beibl. 9, pag. 214, versucht, aus den Spannkräften der Salzhydrate die Kraft zu bestimmen, mit der das Salzanhydrid das Wasser festhält. Er stellt die Gleichung auf

 $D = 4.55 \ T \log_{R} \frac{S_{e}}{S_{z}} = 10.5 \ T \log \frac{S_{e}}{S_{z}}.$

Dabei ist D die Anziehung des Salzes auf das Wasser in Atmosphären, Se und Sz die Maximalspannung der Wasserdämpfe und einer Salzlösung oder eines Hydrates.

So berechnet sich z. B. die Kraft, mit der das Wasser in SO₄Na₂ + 10H₂O festgehalten wird, zu 604 Atm.

Gegen die Entwicklungen von VAN T'Hoff lassen sich indessen mannigfache Einwände erheben. Auch ist der Werth von 604 Atm. schon deshalb nicht wahrscheinlich, weil der in Folge der Cohäsionskräfte allein auf eine Wasseroberfläche ausgeübte Druck über 1000 Atm. beträgt.

Wasserhaltige Salze verwittern dann, wenn die Spannkraft ihres Krystallwassers grösser ist als die des Krystallwassers in der Atmosphäre, indem sie dann einen Theil ihres Krystallwassers verlieren und zerfallen. Für Salze, für welche gewöhnlich die Tension des Wassers unter derjenigen des Wassers der Atmosphäre liegt, lässt sich das Verwittern durch Erniedrigung des Druckes erreichen. Das Effloresciren aus Lösungen hängt damit eng zusammen. Die am Rande sich ausscheidenden Krystalle zerfallen und zwischen ihnen entstehen feine Poren, durch welche die Flüssigkeit in die Höhe steigt, um an den oberen Parthien derselben von Neuem zu verdunsten. Damit hängt ein Wachsen der Krystalle über den Rand der Abdampfschaale zusammen, das sich dadurch vermeiden lässt, dass man den Rand mit Fett bestreicht. Er wird dann nicht mehr von der Lösung benetzt und dem capillaren Aufsteigen ist eine Grenze gesetzt.

Eine Reihe von Salzen erscheint auf frischen Bruchflächen feucht, ein Zeichen einer Dissociation unter Abscheiden von Wasser (H. Schröder, Chem. Ber. 8, pag. 196. 1875).

Hierher gehören die Vitriole von Eisen, Kobalt, Zink, Mangan und die Doppelsulfate dieser Metalle mit Ammoniumsulfat und Natriumsulfat. Dasselbe ist der Fall mit Magnesiumsulfat and den Alaunen, sowie mit Hydroxylaminsulfat.

Für eine solche Dissociation spricht vielleicht auch die Beobachtung FARADAY'S (POGG. Ann. XXXIII, pag. 186. 1834), wonach manche Hydrate in unverletzten Krystallen nicht vervittern, in verletzten, geritzten aber zu verwittern beginnen und zwar nur an der verletzten Stelle.

Dass beim Eisenvitriol eine saure Reaction hervortritt, dürfte auf den secundären Oxydationserscheinungen an den Bruchflächen beruhen.

Hydrate von Körpern, die bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig sind.

Eine Reihe von Gasen bildet mit Wasser Hydrate, die bei tiefen Temperaturen fest, bei beheren dagegen flüssig sind. Diese Hydrate dissociiren sich bei einer Temperaturerhöhung in Es resp. flüssiges Wasser und Gas. Dabei tritt die Complication ein, dass das bei der Zersetung selbst entstehende flüssige Wasser, das gleichfalls als Zersetzungsprodukt auftretende ztstehende Gas löst. Besonders eingehend sind die hierher gehörigen Erscheinungen von Wiorlewski und Roozeboom (Rec. du Trav. Chim. du Pays Bas. 3, pag. 29-104. 1884; 4, 748. 65, 108. 1885; Beibl. 8, pag. 548) untersucht worden.

Für die Dissociation derselben gelten folgende Sätze:

- 1. Die Dissociationsspannung der Hydrate von SO₂, Cl₂, Br₂ und HCl ist unabhängig von der Menge zersetzten Hydrates.
- 2. Die Lösung, die neben diesen Hydraten bei verschiedenen Temperaturen vorhanden ist, hat dieselbe Tension, wie das Hydrat. Ihre Concentration wächst mit der Temperatur.
- 3. Die Hydrate bilden sich nach ROOZEBOOM in jeder Lösung von grösserer Tension, als sie das Hydrat bei der betreffenden Temperatur hat, während WROBLEWSKI meinte, dass das Hydrat nur entstehen könnte, wenn die Flüssigkeit so viel Gas enthielte, als zur Bildung des Hydrates nöthig ist, was in der That nicht wahrscheinlich ist. In einem offenen Gefäss kann das Hydrat bei Temperaturen erhalten werden, welche unter derjenigen liegen, bei der die Tension = 760 Millim. wird. Diese dem Siedepunkt vergleichbare Temperatur hat der Verfachen kritischen Zersetzungspunkte in offenem Gefäss genannt. Für das Bromhydrat fällt er mit der Zersetzungstemperatur im geschlossenen Gefäss (vergl. ROOZEBOOM, l. l., pag. 47) zusammen; es ist dies die maximale Temperatur, bei der der Körper in einem möglichst kleinen Gefäss bestehen kann, bei der also bei der vorhandenen Dissociationsspannung das Gas sich verflüssigt. Beim Chlorhydrat entspricht sie der Temperatur maximaler Löslichkeit und erklärt diese. Diese Temperatur ist der dritte bei diesen Dissociationsvorgängen wichtige Punkt.
- 4. Nach den Lösungen, welche neben dem Hydrat auftreten können, lassen sich die Hydrate in zwei Kategorien theilen:
- a) solche, wo die Lösung nicht die Zusammensetzung des Hydrates erreicht hat bei der Temperatur τ, welche der Verslüssigung des ausgegebenen Gases durch seinen eigenen Druck entspricht;
 - b) solche, bei denen das Entgegengesetzte der Fall ist.

Zu a) gehören SO₂, Cl₂, Br₂ und CO₂, H₂S und PH₃. Für H₂S und PH₃ fehlen noch die numerischen Daten. Für die anderen enthält die Tabelle die procentischen Mengen Gas

	im Hydrat	in der Lösung	τ
so,	33 .68	23.66	12.10
Cl,	32.96	3.55	28.7
Br,	47.00	3.55	6.3
CO,	23.40	± 5.5	± 10

Bei allen diesen Hydraten entsprechen die kritischen Zersetzungstemperaturen im geschlossenen Gefäss den Verflüssigungstemperaturen.

Das Hydrat von SO₂ kann noch oberhalb dieser Temperatur bestehen, wenn man den Druck durch Einführung von überschüssigem Schwefeldioxyd erhöht; der Punkt, welcher der Verflüssigung entspricht, ist dann ein Discontinuitätspunkt in der Curve der Tensionen und Drucke. Bei den anderen zu a) gehörigen Hydraten gilt wohl dasselbe.

Von b) ist bisher HCl und HBr untersucht. Die Lösung von HCl hat die Zusammensetzung HCl2H₂O bei — 17·7°, entsprechend einer Tension von 108 Centim., während die Spannung des flüssigen HCl 15 Atm. beträgt. Die Temperatur — 17·7° ist der kritische Punkt der Zersetzung im geschlossenen Gefäss. Oberhalb dieser Temperatur kann das Hydrat nech existiren, aber die Tension wächst schnell. Nach der Verflüssigung ist ein grosser äusserer Druck nöthig, um das Hydrat zu erhalten, wie es für SO₂7H₂O der Fall war. Wahrscheinlich verhalten sich die Hydrate der sehr löslichen Gase wie NH₂, HJ, wenn sie existiren, ebenso

5. Der absolute kritische Punkt keines einzigen der Hydrate ist erreicht worden, d. h. die Temperatur, wo unter jedem Druck das Hydrat sich zersetzt. Dieser Punkt fällt wahrscheinlich nicht mit dem Punkte zusammen, wo bei hinlänglicher Compression die Dichten des sesten Hydrates und der Lösung gleichgeworden sind.

Bei der höchsten Temperatur, bei der ROOZEBOOM die Hydrate von SO₂ und HCl untersuchen konnte, waren ihre Dichten noch grösser als die der entsprechenden Lösungen. Sobald ein Theil flüssig geworden, sanken die Krystalle auf den Boden des Gefässes.

Eigenthümlich ist, dass nach CAILLETET und WROBLEWSKI eine Druckerhöhung genügt, um die Hydrate wieder zu erzeugen, nachdem sie schon verschwunden sind, nach CAILLETET bliebe dann ein Krystall des Hydrates noch vorhanden, der die Ausscheidung hervorruft, während nach ROOZEBOOM nur die Moleküle sich noch in solchen Lagen befinden, die für eine Neubildung des Hydrates geeignet sind.

Dissociation. 407

Die folgenden Tabellen enthalten eine Zusammenstellung der bis jetzt erhaltenen numerischen Resultate.

Da das Chlorhydrat, das Bromhydrat und das Hydrat der schweftigen Säure im überschmolzenen Zustande existiren können, so erhält man, wenn man die Spannkräfte p als Funktion der Temperatur t darstellt, zwei Curven, eine für das Hydrat bei Gegenwart von Eis und eine zweite bei der von Wasser; die beiden Curven schneiden sich unter einem Winkel; stets ist bei gleicher Temperatur bei Gegenwart von Eis die Spannkraft grösser als bei der von Wasser, wie es auch die Theorie verlangt. Die Tabellen geben die erhaltenen Zahlen wieder (*) ist die Spannkraft, *t die Temperatur).

Für eben diese Körper lassen sich in Bezug auf die Dissociation drei Intervalle unterscheiden; dem Ende eines jeden entspricht ein Wendepunkt in der Curve, bei dem einer der Bestandtheile seinen Aggregatzustand ändert.

Chlorhydrat, Cl.8H.O.

	Versuche	über 0º	•			Vers	suche unter	00.	
<i>t</i>	p	t	P		p (W	asser)	1	p ((Eis)
0.0	24.9 Centim.	9.0	70·1 C	entim.	252 1	fillim.	00	1	Millim.
2.0	32.0 ,,	10.0	79.7	,,	244	,,	— 0·24	244	,,
4.0	3 9·8 ,,	12.0	99.2	,,	223	,,	- 1	234	"
6.0	49·6 ,,	14.0	124.0	,,	200	,,	— 2	223	,,
8.0	62.0 ,,	16.0	152.2	,,	183	"	— 3	213	"
Krit.	Zerlegungstemp	im offe	nen Gef.	9.60,	-	,,	-4	203	,,
1)	,,	,, ges			_	••	— 6	185	**
••		•	••		_	"	— 8	169	,,
D: -				1	_	"	-10	156	"

Die Intervalle sind:

-10° bis -0.24	0 156 Millim.	bis 248 Millim.	H ₂ O f	est und	Cl ₂ gasf.
-0.24 " $+28.7$	248 ,,	" ±6 Atm.	H,O f	lüssig ,,	Cl, ,,
+28.7 " —	\pm 6 Atm.	,,	H,O	,, ,,	Cl, flüssig
	Wendenunkte:	- 0.940 and 4	L 98⋅80		

ISAMBERT (C. R. 86, pag. 481. 1878) hat folgende Resultate gefunden:

t	0	3 ·3	3.6	5	5.7	5 ·9	6.6	7.2	7.6	
p	230	375	400	481	53 0	54 5	571	595	6 44	
t	8	8.8	9·1	9.5	10.1	11	11.5	11.7	12.9	14.5
	671	722	776	793	832	950	1015	1032	1245	1400.

Bei t = 9.1 ist in einer gesättigten Chlorlösung das Chlorhydrat dissociirt. Ueber 9° haben wir es also nur mit einer Lösung von Chlor, nicht aber mit einer solchen von festem Chlorhydrat

Aus der Grösse der Aenderung von dp/dt beim Schmelzpunkt lässt sich, trotz der vielen Fehlerquellen, angenähert der Unterschied der Umwandlungswärmen des festen in den flüssigen Zustand finden. Die Dissociationswärme ist für Cl₂ + 8H₂O flüssig 14·3 Cal., fest 6·0 Cal., Differenz 8:3. Eine Zahl, die sich nur wenig von 7:15 der Schmelzwärme von Cl₂ + 8H₂O unterscheidet.

Die von LE CHATELIER (C. R. 99, pag. 1074. 1884) gefundenen Zahlen hält ROOZEBOOM nicht für ganz genau, und führt dies auf einen Luftgehalt des von LE CHATELIER untersuchten Körpers, dem derselbe irrig die Formel Cl₂ + 10H₂O giebt.

Bromhydrat, Br, 10H,O. Versuche über 0°.

t p t p							
0.4	50·5 mm	50	81 mm				
2-0	57 ,,	5.5	85 "				
3.0	63.5 ,,	5.9	89.5 "				
4·1	73 "	6.2	93 "				
rit Zerlegungst. i. offen. Gef. 6.2°,							
1)			chl. ,, 6·2°.				

(Wasser)	t	p (Eis)	p (Wasser)	t	p (F
45 mm	0°	mm	27 mm	- 4°	35 r
43 ,,	0.30	43 ,,	23.5 ,,	— 5	 —
40	-1	41	,	— 6	31

		L			
45 mm	0°	mm	27 mm	- 4°	35 mm
43 ,,	0.30	43 ,,	23.5 "	— 5	- "
40 ,,	-1	41 "	- "	— 6	31 ,,
35 ,,	— 2	39 ,,	— "	- 8	28 "
31 "	— 3	- "	- ,,	-10	25 ,,

Versuche unter 0°.

Die Intervalle sind

Wendepunkte: -0.3° und $+6.2^{\circ}$.

Chlorwasserstoffsäurehydrat, HCl2H₂O (H. W. B. ROOZEBOOM, Rec. Trav. Chim. Pays Bas. 3, pag. 20—104. 1884; Beibl. 8, pag. 548).

τ	π	τ	π	τ	Aeusserer Druck
20.5	19·3 Centim. 37·6 ,, 53·4 ,, 68·1 ,,		89·8 Centim. < 10 Atm. < 15 ,,		25 Atm. 100 ,, 200 ,,

Kritische Zerlegungstemperatur im offenen Gefässe — $18\cdot3^\circ$, " geschlossenen " — $17\cdot7^\circ$.

Bromwasserstoffhydrat, HBr2H₂O (H. W. B. ROOZEBOOM, Rec. Trav. Chim. Phys. Bas. 4, pag. 108. 1885).

p	t	p	ŧ	p	t	p	1
0·1 cm	-24°	30 cm	-12·45°	21 Atm.	-15·5°	25 Atm.	-2·9°
1 "	—21·8	36 ,,	—12 ·05	24 ,,	14·8	50 ,,	-2.4
2 "	—20·0	44 "	—11 ⋅6	3 ,,	-14.0	75 "	-2-0
4 ,,	—18·2	52.5 ,,	-11:3	4 ,,	-11.0	100 ,,	-1.6
6 ,,	—16·8	1 Atm.	—11·5	5 ,,	— 8·7	150 ,,	-0-9
8 "	—15 ⋅8	11 ,,	12·0	6 ,,	— 7·2	200 ,,	0.3
10 "	-15·1	11 ,,	—12·6	7 "	— 5·8	250 ,,	+0.3
12 "	-14·6	14 ,,	—13·3	8 "	— 4·7		
18 "	—13·6	2 ,,	-14.0	9 "	- 40	Į.	
24 "	—13·0	21 "	14·8	10 "	— 3·4	ł ·	

Hier tritt die sehr eigenthümliche Erscheinung ein, dass mit steigendem Drucke f der Dissociationstemperatur ℓ erst steigt, dann wieder abnimmt und dann wieder steigt. Diese Erscheinung lässt sich nach VAN DER WAALS auch theoretisch ableiten.

Schweslige Säurehydrat von SO₂·7H₂O (H. W. B. ROOZEBOOM, Rec. d. Trav. Chm. Pays. Bas. 2, pag. 98. 1883; 3, pag. 29. 1884; Beibl. 8, pag. 4. 548).

Versuche über 0°. Aeusserer τ Druck. 30.5 cm 9.60 109.4 cm 13.6 40 Atm. 2.80 43.2 " 10.80 136.8 " 14.8 80 58.0 ,, 175.7 " 4.60 12.05 15.8 125 ,, 66.6 " 16.8 200 6.00 7.05 75.4 " 17.1 225 8.40 92.6 "

Kritische Zerlegungstemp. im offenen Gefäss 7·1°, ,, geschl. ,, 12·1°.

p (Wasser)	t	p (Eis)				
297 mm	0°	— mm				
262 "	-1					
230 ,,	- 2	 .				
211.5 "	- 2.6	211.5 ,,				
901	•	OAC.E				

Versuche unter 0°.

201 " -3 | 206-5 " | 176-5 " -4 | 193-5 " | 137 " -6 | 177 " | -8 | 160 " | 150

Intervalle							Produkt					
Temperatur Druck							von der Dissociation					
SO ₂ + 7H ₂ O												
- 9⋅5°	bis	— 2·6°	150 Millim.	bis	211 Milli	m.	H ₂ O	fest	und	SO,	gasf.	
— 2 ·6	,,	+12.1	211 ,,	,,	177 Cent	im.	H,O	flussig	,,	so,	,,	
+12.2	**	+17.1	211 ,, 177 Centim.	,,	250 Atm.	.	H,O	,,	,,	SO,	flüssig	
Wendepunkte: -2.6 und $+12.1$.												

Schwefelwasserstoffhydrat (DE FORCRAND, C. R. 94, pag. 967; Beibl. 6, pag. 421). Dasselbe hat nach DE FORCRAND die Zusammensetzung H₂S + 15H₂O. Es bildet sich und zersetzt sich nach ihm bei den Temperaturen t unter p Atm.

Kohlensäurehydrat (S. v. Wroblewski, Wied. Ann. 17, pag. 103). CO₂ + 8H₂O.

In derselben Weise wie Phosphoniumhydrat (s. d.) von CAILLETET und vor diesem erhalten, zeigt folgende Drucke p bei den Temperaturen t

Der kritische Punkt der Zersetzung im geschlossenen Gefäss entspricht ca. 1c

Phosphonium hydrat (L. Calletet u. Bordet, Beibl. 6, pag. 737, C. R. 94, pag. 58. 1882).

Comprimirt man Phosphorwasserstoff mit Wasser in der Röhre des Cailletet'schen Apparats, so versitssigt sich der erstere und schwimmt auf dem Wasser. Bei langsamer Abnahme des Drucks wird der Phosphorwasserstoff wieder gasförmig, hingegen bildet sich bei plötzlicher Ausdehnung ein weisser, krystallinischer Körper, der momentan das Innere der Röhre bedeckt und bei niedrigerem Druck wieder verschwindet. Die Bildung und Dissociation dieser Verbindung entspricht bei bestimmten Temperaturen immer denselben Drucken. Offenbar ist der entstandene körper ein Phosphoniumhydrat; dasselbe bildet sich unter dem Druck p in Atm. bei der Temperatur 1:

Nach CAILLETET ist der kritische Punkt, d. h. die Temperatur, bei der sich der Körper uberhaupt nicht mehr unter beliebigem Druck bildet, $+28^{\circ}$, indess erhebt dagegen Roozeboom Bedenken.

Kohlensäurephosphoniumhydrat (s. L. CAILLETET u. BORDET).

Verhält sich ähnlich wie Phosphoniumhydrat. Es wird erhalten durch Comprimiren gleicher Volume von Kohlensäure und Phosphorwasserstoff in Gegenwart von Wasser. Die von WRO-BLEWSKI aufgefundene Mischung von Phosphoniumhydrat und Kohlensäurehydrat ist nicht mit dem eben besprochenen Körper identisch.

Schwefelkohlenstoff-Phosphoniumhydrat (s. L. Cailletet u. Bordet). Verhält sich ähnlich wie Phosphoniumhydrat.

In einer soeben erschienenen Abhandlung behandelt J. D. VAN DER WAALS (Rec. Trav. Chim. Pays Bas. 4, pag. 135. 1885) die Dissociation dieser Hydrate, ausgehend von den Gleichungen der Thermodynamik auch mathematisch.

Transformation einer Modification eines Körpers.

Eine Reihe von Körpern, sowohl Elemente als auch chemische Verbindungen können in rwei Modificationen existiren, die sich in einander umzuwandeln vermögen. Die dabei auftretenden Vorgänge sind in vielen Fällen ganz analog den bei der Dissociation beobachteten.

Wie bei der Dissociation kann es vorkommen, dass unterhalb einer bestimmten Temperatur nur die eine Modification eines Körper existirt, oberhalb derselben nur die andere. Der Bereich, innerhalb dessen sich die Dissociation oder Transformation abspielt, ist in einigen Fällen unendlich klein, in anderen Fällen giebt es aber ein grösseres Temperaturintervall, innerhalb dessen die beiden Modificationen neben einander vorkommen; die Menge der bei niederen Temperaturen stabilen nimmt bei steigender Temperatur fortwährend ab, die der bei höheren Temperaturen stabilen stetig zu.

Ein Gleichgewicht ist vorhanden, sobald das Verhältniss der beiden Mengen ein bestimmtes geworden ist, das von der Temperatur abhängt.

Dieses Verhältniss entspricht dem Zersetzungsgrad. Ist der eine sich bildende Körper gasförmig, der andere fest oder flüssig, so schreitet die Umwandlung so lange fort, bis der Druck,
»die Transformationsspannung«, eine bestimmte geworden ist. Druckänderungen bedingen
Transformationen im einen oder im anderen Sinne.

Cyan - Paracyan.

TROOST und HAUTEFEUILLE (C. R. 66, pag. 725 u. 795. 1868; Ann. Chim. Phys. [5] 2. pag. 145. 1874) haben in Procenten der gesammten Menge, welche sich aus gegebenen Mengen Cyan von Paracyan bilden kann, diejenigen Mengen π bestimmt, welche bei verschiedenen Temperaturen t und Drucken p aus Cyanquecksilber und -Silber entstehen.

			Суа	nque	cksil	ber.			
t		350				440)		660
p	14	20.5	34	T	30	36	48	65	63
π	34	37	4.0	12	15	20	23	40	22.
			(Cyan	silber	:.			
440)			•			600)0	
evac	uirt	760	Millim.	(60 A	m.]	l Atm.	80 Atm.
17		20		•	64		4	l	76.

Für die Tensionsspannung p des Paracyans, wenn es für sich erhitzt wird und sich in Cyan verwandelt, ergab sich bei den Temperaturen t

Cyansaure — Cyanursaure — Cyanelid (L. Troost u. P. HAUTEFEUILLE, C. R. 76, pag. 76. 1873; Ann. Ecole normale [2] 2, pag. 253. 1873).

Die flüssige Cyansäure geht bei ca. 0° schnell in Cyamelid über, oberhalb von ca. 150° ist dies nach van T'Hoff nicht der Fall, sondern hier bildet sich Cyanursäure. Bei 200° tm die Zersetzung bei einem niedrigeren Druck, der durch die Condensation selbst bedingt ist, auf.

Für die Umwandlung der Cyansäure aus Cyanursäure oder Cyamelid ergeben sich folgende Transformationsspannungen:

Die dampfförmige Cyansäure verwandelt sich um so schneller in die ihr isomere feste Verbindung, wenn man die Transformationsspannung übersteigt, je höher die Temperatur ist.

Ueber den Einfluss äusserer Einflüsse s. pag. 372.

Methylmetaldehyd (A. W. Hofmann, Chem. Ber. 1869, pag. 152; 1870, pag. 584) gc⁻¹ im Dampfaustande nur ganz allmählich in den normalen Aldehyd über.

VAN T'HOFF (Beibl. 9, pag. 206. 1885) hat den zeitlichen Verlauf dieser Umwandlurg untersucht.

Phosphor (SCHRÖTTER, Ann. Chim. Phys. [3] 24, pag. 406. 1848).

Die Umwandlung von rothem Phosphor in gewöhnlichen ist ein reversibler Prozess, mehrn die eine Modification erhitzt sich zum Theil in die andere verwandelt, wenigstens tritt dies obsehalb 260° ein. Zwischen 230 und 240° bildet sich nur rother Phosphor.

Die Transformationsspannung des Phosphors wird dem Princip nach in der Weise bestimmt, dass man in einem Rohr Phosphor erhitzt und aus der Menge desselben den größest möglichen Druck berechnet. Dann findet man aus der Menge des nicht in rothen Phosphor verwandelten

die Transformationsspannung. Zunächst steigt dabei der Druck bis zu der erreichbaren Maximaltension, wenigstens bei niederen Temperaturen, um dann wieder abzunehmen.

L. Troost und P. HAUTEFEUILLE (C. R. 76, pag. 219. 1873) haben folgende Zahlen gegeben. ℓ ist die Temperatur, π die Maximalspannung, π' die Transformationsspannung.

t

$$360^{\circ}$$
 440
 487
 494
 503
 510
 511
 581
 550
 577

 r
 $3\cdot2$
 $7\cdot5$
 $7\cdot5$
 $18\cdot0$
 $21\cdot9$
 $21\cdot9$
 $26\cdot2$
 —
 —
 —

 π'
 $0\cdot6$
 $1\cdot75$
 $6\cdot8$
 —
 —
 $10\cdot08$
 —
 $16\cdot0$
 $31\cdot0$
 $56\cdot0.$

Die Umwandlungen bei 440° sind auf das Eingehendste von Lemoine (Ann. Chem. Phys. [4] 24, pag. 131. 1871) studirt worden. Derselbe gelangt zu folgenden Resultaten:

Auf die Mengen des gebildeten gewöhnlichen Phosphors aus rothem müssen verschiedene Umstände von Einfluss sein: 1. Das Volumen des Raumes, 2. das Gewicht des angewandten rothen Phosphors, 3. die Zeit, während derer die Wärme gewirkt hat.

- 1. Für ersteres ergab sich, dass wenn die Räume von verschiedenen Capacitäten Mengen rothen Phosphors enthalten, welche dem Volumen proportional sind, die Mengen des gebildeten gewöhnlichen Phosphors am Ende einer gleichen Zeit dem Volumen proportional sind.
- 2. Für die verschiedenen Mengen p an Phosphor im gleichen Raume ergaben sich folgende erzeugte Mengen gewöhnlichen Phosphors π nach 2 Stunden bei 440° :

$$p$$
 1.8 4.9 16.0 30.0 π 0.800 1.620 3.670 4.750.

Mit zunehmender Zeit nimmt die aus rothem Phosphor gebildete Menge des weissen erst zu und dann wieder etwas ab (s. oben), es beruht dies darauf, dass der sich aus dem einmal gebildeten gewöhnlichen Phosphor wieder abscheidende rothe die Oberfläche des ursprünglich vorhandenen rothen verändert und die Umwandlung desselben verhindert.

Ein Beispiel geben die folgenden Zahlen. p ist die Menge gebildeten weissen Phosphors, : ist die Zeit in Stunden.

Die Schnelligkeit der Umwandlung des rothen Phosphors bei 440° ist derart, dass sich in der Stunde aus 1 Grm. 0·3 Grm. gewöhnlichen Phosphors bilden würden, falls keine inverse Reaktion vorhanden wäre.

Die Umwandlung von gewöhnlichem in rothen Phosphor wird beschleunigt durch die Gegenwart von Jod (Brodie Quarterly, J. of the Chem. Soc. vol. 5) und Selen (HITTORF, Pogg. Ann. 126, pag. 193. 1865), nicht aber von Platinschwamm.

Die Umwandlung von gewöhnlichem in rothen Phosphor kann nur bei Drucken oberhalb 760 Millim. erfolgen.

Der Grenzwerth der Umwandlungen aus gewöhnlichem in rothen Phosphor und umgekehrt nahert sich derselben Grösse. Die Umwandlung ist bei 440° vollendet, wenn 3.6 Grm. gewöhnlichen Phosphors für jedes Liter Gas vorhanden sind.

So waren nach z-Stunden pro Liter x-Grm. gewöhnlichen Phosphors vorhanden.

1. ausgehend von rothem Phosphor:

$$z = 2$$
 8 23 32 47
 $x = 4.75$ 4.4 3.9 3.7 3.7.

2. ausgehend von gewöhnlichem Phosphor:

$$z = 2$$
 8 17 24 41
 $x = 5.4$ 4.0 3.7 3.6 3.6.

Aus den Hittorp'schen Zahlen folgt, dass mit steigender Temperatur die Menge gewöhnlichen Phosphors steigt.

Die Hittorf'sche Ansicht (Pogg. Ann. 126, pag. 193. 1865), dass der gewöhnliche, der rothe und der aus diesem bei hoher Temperatur sich bildende weisse Phosphor verschiedene Dampfspannungen haben, dürfte sich nach den Untersuchungen von Lemoine kaum aufrecht erhalten lassen. Die von Hittorf angegebenen Dampfspannungen der verschiedenen Modificatonen geben die Transformationsspannung an. Seine Werthe ordnen sich in die Lemoine'schen volkommen ein.

Da bei höheren Temperaturen immer grössere Mengen des weissen l'hosphors sich in rothen

umwandeln, so ändert sich Aussehen und Verbrennungswärme des Produktes mit der Temperatur. Bei 265° ist es schön roth mit glasigem Bruch, bei 440° orangefarben. Oberhalb 500° wird es wieder fester und ist lebhaft grauviolett. Bei 580° erhält man einen Körper mit muschelförmigem Bruch und zugleich oft Krystalle.

Die Dichten d und Verbrennungswärmen v des rothen bei ℓ^0 durch x-stündiges Erhitzen erhaltenen Phosphors sind nach vorherigem Entfernen des gewöhnlichen Phosphors

Die Umwandlung des gewöhnlichen Phosphors in rothen geht auch bei hohen Temperaturen schneller vor sich als bei niedrigen.

Schwefel.

Eine begrenzte Transformation findet sich auch bei dem Schwefel (MOITESSIER, Mém. de Montpellier 6, pag. 118. 1864).

Bei verschiedenen Temperaturen bilden sich aus dem weichen Schwefel verschiedene Mengen unlöslichen Schwefels, die sich bei langsamer Abkühlung wieder zurückverwandeln. Durch sehr schnelles Abkühlen kann man aber diese Umwandlung verhindern und durch Behandeln mit Schwefelkohlenstoff die Menge des in diesem löslichen und unlöslichen bestimmen.

MOITESSIER fand bei der Temperatur / folgende Procentgehalte p an unlöslichem Schwesel

t	130· 0	143.0	148.6	159-9	167.4
p	0	0	2.54	7.03	14.77
t	179.4	215.5	249.9	284.9	440-0
Þ	22.60	27.09	26.31	29.31	30.27

Mit der Zeit geht die Umwandlung sehr schnell vor sich, sie ist nach einer halben Stunde sicher vollendet, die Mengen gebildeten unlöslichen Schwefels betrugen nach z Minuten p Procente.

Von BERTHELOT (Ann. Chim. Phys. 3149, pag. 480. 1857) liegen folgende Angaben über die Menge des gebildeten unlöslichen Schwefels vor.

$$t = 170$$
 185 205 230 $p = 25$ 29 29 30

Mit diesen begrenzten Transformationen, die bei höheren Temperaturen jedenfalls schneller vor sich gehen als bei niedrigeren, hängt auch das von GERNEZ (C. R. 97, pag. 1298, 1366, 1433-1477. 1883; 98, pag. 144. 1884; Beibl. 8, pag. 417) beobachtete verschieden schnelle Wachsthum der Schwefelkrystalle ab, wenn man den Schwefel auf verschieden hohe Temperatur erhitzt hat.

Die Dauer des Eintauchens in das Schmelzungsbad mit der Temperatur \mathcal{T} betrug fünf Minuten, die Temperatur des Bades, in dem dann die Ausscheidung vor sich ging, war 100.7% a bezeichnet die Wachsthumsdauer für Octaëder, b für die perlmutterähnlichen Stäbchen, eine besondere Modification des Schwefels, c für die Prismen.

T	a	6	c		
166	30 Min. 30 Sek.	1 Min. 20 Sek.	17:00 Sek.		
185	200 ,,	11 ,,	15.86 ,,		
198	188 "	13 ,,	15.50 ,,		
222	118 ,, 34 ,,	6 ,,	14.75 ,,		
258	50 ,,	6 ,, 20 ,,	12.92 ,,		
288.5	31 ,, 49 ,,	1 ,, 59 ,,	13.00 ,,		

Dass bei ca. 170° eine Umlagerung statt haben muss, zeigt die bei diesen Temperaturen sich findende verminderte Erwärmungsgeschwindigkeit und verminderte Abkühlungsgeschwindigkeit (DEVILLE, Ann. Chim. Phys. [3] 47, pag. 49. 1857).

Die Transformation einer Reihe von gasförmigen Elementen haben wir schon weiter oben behandelt.

Dissociation von Salzen in Salzlösungen.

Vielfach spricht man auch von der Dissociation von Salzlösungen etc., doch sind dies weit complicitere Erscheinungen, denn neben der wirklichen Dissociation der Salze treten noch meist Reactionen zwischen den Lösungsmitteln und der gelösten Substanz ins Spiel. Es ist dies z. B. der Fall bei der Destillation von Ammoniaksalzlösungen, das Wasser entzieht dem Salz einen Theil der Säure und Ammoniak wird frei, das dann abdestillirt, ebenso verhält es sich mit der sogen. Dissociation von Eisensalzen in Wasser. Die schwache Basis Eisenoxyd giebt einen Theil der mit ihr verbundenen Säure an das Wasser. Weiter müsste wohl unter diesem Gesichtspunkt das Zerfallen gewisser Doppelsalze in wässriger Lösung behandelt werden.

Dagegen dürften die festen Doppelsulfate der Magnesiumgruppe mit denen der Alkaligruppe, die Alaune u. s. f. beim Lösen wirkliche Dissociationen erfahren, indem sie sich erst zu Verbindungen zusammenlagern, wenn sie in den festen Zustand übergehen. Wir wissen übrigens für diese Verbindungen nur, dass sie zum Theil in der Lösung zersetzt sind, ein wie grosser Bruchtheil aber etwa noch unzersetzt vorhanden ist, ist noch nicht ermittelt worden.

Eine wirkliche Dissociation in Lösungen haben wir in allen den Fällen anzunehmen, wo ein Hydrat beim Erwärmen in einer Lösung in ein anderes übergeht, wie z. B. das Kupferchlorid, das bei Temperatursteigerung seine Farbe ändert, um so mehr, als auch bei den festen Salzen sich ganz dieselben Erscheinungen zeigen.

Löst man ein Salz mit Krystallwasser, so ist es a priori nicht bestimmt, ob dasselbe in der Lösung ebenso viel Wasser im Molekül enthält, wie im festen Zustande, ob es mehr aufnimmt oder ob es etwa als wasserfreies Salz in der Lösung enthalten ist. In vielen Fällen finden wir, dass jedenfalls der Hydratationszustand mit der Temperatur sich ändert.

Um dies zu bestimmen, dienen mehrere Methoden.

Einmal Farbenänderungen, die grüne Kupferchloridlösung wird bei Temperaturerhöhung blau. Ferner die Erniedrigung der Gefrierpunkte und des Dichtemaximums, hierdurch lassen sich besonders Dissociationen bei sehr niedrigen Temperaturen erkennen, weiter dienen dazu die Acnderung der Spannkraft, die Aenderung in der Wärmetönung beim Lösen, die Aenderung in der Löslichkeit. Die plötzliche Abnahme der Löslichkeit des Natriumsulfates bei ca. 33° lässt auf die Entstehung vom wasserfreiem Natriumsulfat schliessen. Die Löslichkeit wird sich besonders dann zu solchen Untersuchungen verwerthen lassen, falls das Resultat von ETARD sich bestätigt, dass die Löslichkeit proportional der Temperatur wächst, so lange nur ein Hydrat vorhanden ist, und dass die Proportionalität aufhört vorhanden zu sein, falls dieses Hydrat sich in ein anderes allmählich umwandelt.

Der Farbenwechsel hat z. B. TICHBORNE (Chem. C.-Bl. [3] 3, pag. 81. 1872; J. Chem. Soc. 26, pag. 34. 1873) zum Studium der Dissociation von Kobalt-, Kupfer- und Nickelsalzen gedient.

Bei Kobaltsalzen konnte bei Erwärmen unter gewöhnlichem Luftdruck kein Farbenwechsel beobachtet werden, wohl aber bei hohem Druck, da sich hier die Erwärmung viel höher steigern lässt. Die Farbe ging aus Roth in Blau über in Folge der Bildung eines niedrigeren Hydrates. Dasselbe tritt ein, wenn man die wässrige Lösung mit Alkohol versetzt.

Eine wässrige Lösung von Kobaltchlorid giebt bei Temperaturen zwischen 23 und 73° eine verschiedene Reihe von Banden, welche nach einander im Roth entstehend dieses mit zunehmender Temperatur absorbiren. Zwischen 33 und 53° sind die Aenderungen für jeden Temperaturgrad bemerkbar. Bromkobalt zeigt Aehnliches, die Banden sind aber nicht so zahlreich. Bei Jodkobalt wird das Roth bei niedrigen Temperaturen durchgelassen. Mit steigender Temperatur verschiebt sich der Lichtstreif, bis nur noch grün hindurchgeht. Man sieht dies auch deutlich mit dem blossen Auge.

Genauer spectroskopisch, wenn auch nicht messend, hat HARTLEY (Proc. Roy. Soc. 19. Mai 1874; Phil. Mag. [4] 48, pag. 391. 1874) diese Erscheinungen verfolgt.

Bei Kupferchlorid geht die Farbe in Gelblichbraun, bei Chlorid fast in Schwarz über. Nickelchlorid wird erst dunkelgrün, dann gelb und zuletzt gelbgrün.

Bei Didymlösungen tritt beim Erhitzen eine Verbreiterung der Absorptionslinien ein, besonders für die starke Linie in Gelb. Bei Kalium-Didymiumnitrat bildet sich dabei eine neue Linie. Bei Didymiumacetat, das sich unter Bildung eines basischen Salzes zersetzt, werden die Linien dicker.

Die Ammoniumsalze sind in der Lösung dissociirt. Dies hat für Chlorammonium FITTIG (LIEB. Ann. 128, pag. 179. 1863; Arch. Néerl. 6, pag. 95. 1871) nachgewiesen und DIBBITS (POGG. Ann. 150, pag. 260. 1873) genauer untersucht, für Ammoniumsulfat liegen Beobachtungen von BERZELIUS (Lehrbuch 1845. III, pag. 297) und G. J. MULDER (Bijdragen tot de Geschiedenis van het scheikundig gebonde water 1864, pag. 58) vor.

Die Dissociation bei höheren Temperaturen ergiebt sich daraus, dass, wenn man eine Lösung erhitzt, das Destillat alkalisch reagirt und dass, wenn man bei niederen Temperaturen einen in differenten Gasstrom hindurchleitet, dieser eine kleinere oder grössere Menge freien Ammoniaks mit sich führt, dessen Auftreten an der Färbung von Lakmuspapier erkannt wird. Aus der Zeit (2) die verstreicht, bis die Färbung eintritt, lässt sich ein Schluss auf die Grösse der Zersetzung in der Lösung ziehen.

t	g	Nitrat	Sulfat	Oxalat	Acetat
00	20 Min.	15 Min.	15 Min.	10 Min.	10 Min.
10°	15 "	15 "	5 "	5 "	4 "
20°	15 ,,	8 "	2 "	1 "	45 Sek.
30°	10 ,,	2,,	30 Sek.	30 Sek.	10 "
4 0°	5 "	11, ,,	10 "	(*)	(°)
50°	3,,	30 Sek.	(°)		
60°	2 "	22 ,,			
70°	30 Sek.	(°)			
80°	(*)				

(*) Durch wenige Blasen Wasserstoff.

Demnach sind alle die obigen Salze bei gewöhnlicher Temperatur zersetzt und nimmt die Zersetzung mit steigender Temperatur / zu.

Saures schwefelsaures Ammmoniak und saures oxalsaures Ammoniak geben beim Kocher kein Ammoniak ab.

Aus quantitativen Messungen über die aus verschieden concentrirten, freilich stets sehr verdünnten, Lösungen übergehenden Mengen freien Ammoniaks ergab sich dann:

Der Werth von x, d. h. der Theil des Salzes, welcher in der bei ungefähr 100' kochenden Lösung in freies Ammoniak und freie Säure (oder saures Salz) zersetzt ist, ist fur jedes Ammoniumsalz eine constante Grösse, die, wenigstens innerhalb der Versuchsgrenzen, vom Concentrationsgrade der Lösung unabhängig ist.

Diese constante Dissociationsgrösse beträgt bei 1000 als Minimum:

LEEDS (Sill. J. [3] 7, pag. 197. 1874) hat eine Maximaltemperatur t zu bestimmen gesucht unterhalb deren bei pproc. Lösungen keine Dissociation mehr wahrzunehmen war, indem e: über Ammoniumsalzlösungen mit Alizarin getränktes Papier aufhing, er fand:

```
NH<sub>4</sub>Cl p 10·6 5·3 2·65 1·325 (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> p 45·62 22·81 11·40 t 37·0 38·5 39·3 39·2 t 50·5 51·0 50·5
```

Ammoniumoxalat bei 7.5° gesättigt $t = -1^{\circ}$, Ammoniumacetat bei 17° gesättigt $t = 55^{\circ}$.

Gesättigte Lösungen von Alkalidicarbonaten zeigen folgende Spannungen (H. C. Dierrich Arch. néerl. 9, pag. 370. 1874; Kolbe, J. (2) 10, pag. 417. 1874):

Temp. 150	Kalium 460 Millim.	Natrium 120 Millim.	Ammonium 120 Millim.	Wasser O Millim.
30°	_	282 ,,	212 "	70 "
4 0°	-	484 ,,	356 ,,	128 ,,
50°	_	750 ,,	563 ,,	187 "

Verbrennungserscheinungen.

Die Verbrennungstemperatur, d. h. diejenige Temperatur, die durch die Verbindung urgendeines Körpers mit Sauerstoff oder allgemeiner mit irgend einem andern Körper erzeugt wichtigt eing mit den Erscheinungen der Dissociation zusammen.

Dissociation. 415

Die Verbrennungstemperatur berechnet sich in folgender Weise. Q sei die Wärme, welche wir der Gewichtseinheit eines Körpers zuführen müssen, um ihn von 0^0 bis zum Siedepunkte t zu erhitzen und ihn bei diesem zu verdampfen, c die specifische Wärme des Dampfes, W die bei dem Verbrennen eines Aequivalentes eines Körpers mit einer entsprechenden Menge eines andern zu einem dritten vom Molekulargewicht M frei werdende Wärmemenge, T sei die Temperatur, welche durch die Verbrennung erzeugt wird, dann ist

$$Q + (T - t)c = \frac{W}{M},$$

woraus sich dann T ohne Weiteres berechnet. Für das Wasser würde sich so 6800° ergeben, dabei ist aber vorausgesetzt, dass der Wasserdampf bis zu dieser Temperatur nicht dissociirt ist.

Diese Berechnung ist indess nicht statthaft, da der Wasserdampf bei dieser Temperatur bereits dissociirt ist. Daher muss die Verbrennungstemperatur T dadurch bestimmt sein, dass der Druck der Gase, in die der Wasserdampf zerfällt, gleich ist der Dissociationstemperatur des Wasserdampfes bei derselben Temperatur T.

DEVILIE (C. R. 64, pag. 72. 1867) stellt für binäre Verbindungen unter Berücksichtigung der Dissociation die Gleichung auf

$$\left[cx + \frac{ac' + bc''}{a + b}(1 - x)\right]T = Kx.$$

Hierin ist c die specifische Wärme der Verbindung, c' die specifische Wärme des Elementes mit dem Aequivalent a, c'' die specifische Wärme des andern Elementes mit dem Aequivalent b, T die Temperatur der Flamme und K die Verbindungswärme, x ist die Menge verbundenen, (1-x) zersetzten Stoffes.

Wir theilen im Folgenden einige Verbrennungstemperaturen mit. DEVILLE und WURTZ fanden, dass die Verbrennungstemperatur von Wasserstoff und Sauerstoff weit unter 6800° liegt, ferner genügt die bei der Bildung von Chlorwasserstoff erzeugte Temperatur nicht, um Platin zu schmelzen, obgleich eine der oben angeführten Rechnung analoge 3500° ergeben hat.

DEVILLE und WURTZ haben die erstere Temperatur auf calorimetrischem Wege mittelst Matins, das in einer Wasserstoffflamme geschmolzen und dann in Wasser gegossen wurde, zu bestimmen gesucht. Sie fanden ca. 2800°, ohne indess dieser Zahl einen grossen Werth beizulegen.

Nach weiteren Versuchen liegt die Verbrennungstemperatur von $H_2 + Cl_2$ nicht weit über 1400° , die von $H_2 + O$ reicht nicht über 2500° (Debray u. St. Claire-Deville, C. R. 64, pag. 67. 1867).

BUNSEN hat die Verbrennungstemperatur aus den Drucken erschlossen, welche in Eudiometern bei der Verbrennung explosiver Gemische entwickelt werden unter Zuhilfenahme der beobachteten Wärmemengen.

Die folgende Tabelle enthält die von Bunsen (Pogg. Ann. 131, pag. 171—172. 1867) betimmten Verbrennungstemperaturen. Die erste Columne enthält die Zusammensetzung des verbrannten Gemisches, die zweite die demselben zugemischte Menge eines anderen Gases, dem Volumen nach, die dritte die erzielte Temperatur.

3co:30			4co:40		20240
∄ Н:}О	0.0000	28440	₿Н:}О	1·260 N	2024 0
4CO:10	0·1080 O	25580	3€0:30	1·715 O	1726°
3CO:10	0.6857 CO				1460°
3 CO:30	0·8554 O	2325°	3€0:10	3·1629 CO	1146°
3CO:10	1·0861 O	21170			

Später haben Berthelot und seine Schüler, sowie Mallard und le Chatelier sehr einschende Untersuchungen über die Verbrennungstemperaturen, die bei der Verbrennung auftretenden Drucke etc. angestellt und in besonderen Werken niedergelegt.

Verbrennungspunkt.

Der Verbrennungspunkt, d. h. derjenige Punkt, bei dem ein Körper anfängt, sich auf Sauerstoff zu verbinden, oder allgemeiner, der Verbindungspunkt, bei dem irgend zwei Körper anfangen in Reaction zu treten, hängt gleichfalls eng mit der Dissociation zusammen.

Eine Verbrennung tritt ein, sobald der Zusammenhang, sei es der Sauerstoffmoleküle, sei es der Moleküle des verbrennenden Körpers so weit gelockert ist, dass sie ihren gegenseitigen Anziehungen folgen können. Es wird dies besonders dann stattfinden, wenn der betreffende Körper bereits eine beginnende Zersetzung erfahren hat.

Untersuchungen über den Verbrennungspunkt mit Sauerstoff sind von ALEXANDER MITSCHER-LICH (Chem. Ber. 9, pag. 1171. 1876) ausgeführt worden, der jedoch nur die dazu zu verwendende Methode mitgetheilt hat. Er leitet bei Gasen das Gemisch durch ein in einem Bade erhitztes Rohr und bestimmt entweder, wann eine Explosion eintritt, oder ein Zersetzungprodukt sich zeigt, oder endlich, wann Druckveränderungen auftreten. Bei leicht flüchtigen Körpern leitet man den Sauerstoff durch dieselben hindurch, nichtflüchtige oder schwerslüchtige Körper bringt man direkt in das Rohr, in dem die Verbrennung statt hat.

Nach Böttger liegt die Entzündungstemperatur eines Gemisches von Sauerstoffgas und Schwefelkohlenstoffdampf bei 228°, daher explodirt ein solches beim Eingiessen von geschmolzenem Zinn.

Wir führen im Folgenden eine Reihe Körper auf, bei denen die Verbindungstemperatur t und die Zersetzungstemperatur \tau (die erstere ist bei Dissociationen vom Druck abhängig und entspricht im Folgenden der Temperatur, bei der die Dissociationsspannung gleich dem Atmosphärendruck ist) relativ nahe an einander liegen.

	t	τ
Quecksilberoxyd	300	50 0
PdH	300	421
Na ₂ H	200	411
PdH	_	ca. 130

Calciumcarbonat zersetzt sich bei ca. 800° und kaustischer Kalk und Kohlensäure vereinen sich erst bei Rothglühhitze.

Die Entzündungstemperatur des Schweseläthers liegt beträchtlich höher als die des Schwesel-kohlenstoffs, eine rothglühende, aber nicht brennende Kohle, in Aether getaucht, entzündet dieser nicht. Zieht man sie schnell heraus und taucht sie in Schweselkohlenstoff, so sängt dieser an zu brennen (BERTHELOT, Ann. Chim. Phys. [3] 49, pag. 486. 1857).

Den Gang der Reduktion von Oxyden durch Wasserstoff und die Temperatur, bei welcher diese beginnt, hat W. MÜLLER-ERZBACH (POGG. Ann. 129, pag. 459. 1866; 133, pag. 336. 1805. 136, pag. 51. 1869; 153, pag. 3213. 1874) untersucht, indem er entweder in eine Rohre die Oxyd mit Wasserstoff zusammen einschloss oder einen Strom des Gases darüberleitete. Im ersten Falle wurden die Druckänderungen bestimmt.

In der folgenden Tabelle sind x die im CuO noch vorhandenen Mengen an Sauerstoff nach Cbcm., y die auf einen Cbcm. vorhandenen Sauerstoffs in einer Viertelstunde aufgenommenen Wasserstoffmengen (ursprünglich waren 42.6 Cbcm. Sauerstoff vorhanden, welche sich in 21 Stunden mit Wasserstoff verbunden hatten).

$$x = 40.7$$
 36.5 32.7 29.9 23.9 16.1 11.2 4.4 $y = 0.17$ 0.27 0.17 0.18 0.13 0.064 0.09 0.08.

Nachdem also die Hälfte des Sauerstoffs entfernt ist, tritt eine sehr starke Abnahme in der Schnelligkeit der Wasserstoffaufnahme ein, eine Erscheinung, die auch andere Oxyde zeigen Einen Grund hierfür aufzufinden, war noch nicht möglich, vielleicht, dass das metallische Kupferum die Kupferoxydkörner eine schützende Hülle bildet.

Die Reduction der Metalloxyde durch Kohlenoxyd zeigt einen ähnlichen Gang (L. B.::. Chem. News 23, pag. 258 u. 267. 1871).

Auf dieser Thatsache beruht es auch, dass die Reduktion des Chlorkobalts mit Wassers of so schwierig zu Ende geführt werden kann, und dass die Beendigung der Oxydation worden kunn, kupfer, Zinn, Blei, Quecksilber beim Erhitzen an der Luft so zeitraubend ist.

Reductionstemperaturen.

Kupferoxyd .		•		135°	Bleioxyd			310-315
Kupferoxydul				135	Bleisuperoxyd			155-160
Wismuthoxyd				360—44 0	Metazinnsäure			174
Cadmiumoxyd				250—260	Zinnsäure .			200

Dissociation. 417

Arsensäure 145°	Quecksilberoxyd, roth 230°					
Arsenige Säure nicht zu beobachten	Kobaltoxyd ca. 132					
Antimonsäure 215	Kobaltoxyduloxyd ca. 197					
Antimonige Säure über 360	Kobaltoxydul ca. 326					
Eisenoxyd 285	Nickeloxyd 195					
Eisenoxyd, stark geglüht 360	Nickeloxydul ca. 194					
Mangansuperoxyd 202	Nickelsuboxyd 270					
Manganoxyduloxyd ca. 360	Silberoxyd 75					
Manganoxydhydrat (Manganit) 280	Goldoxyd 62-85					
Manganoxyd anfangende Rothgluth	Platinoxyd bei gewöhnlicher Temperatur.					
Quecksilberoxyd, gelb 127						

Je höher die Temperatur, desto schneller verläuft der Process. MÜLLER-ERZBACH fand, wie auch später von LUFF und WRIGHT übereinstimmend mitgetheilt ist, dass die ganz langsame Reduction des Kupferoxyds sogar erst unter 82° aufhört. Ist der Wasserstoff trocken, so liegt bei dem Eisenoxyd die Reductionstemperatur höher. Bei der Reduction gehen meist die höheren Oxydationsstufen zunächst in die niedrigeren über und diese bei gesteigerter Temperatur in das Metall. Stark geglüht haben die Oxyde meist höhere Reductionstemperaturen. Die Unterschiede in der Reductionstemperatur kann man benutzen, um einzelne Metalle zu unterscheiden und neben einander zu bestimmen (Pogg. Ann. 136, pag. 51. 1869 u. 153, pag. 321. 1874).

Eng mit den Dissociationsphänomenen einerseits, mit Affinitätsphänomenen andererseits hängen die Vorgänge zusammen, bei denen man in einem Rohr ein Oxyd, etwa Eisenoxydul, mit einem reducirenden Gase, etwa Wasserstoff oder Kohlenoxyd oder ein Metall, etwa Eisen oder Zinn (Despretz, Ann. Chim. Phys. 43, pag. 222. 1842), mit einer oxydirenden Substanz, etwa Wasserdampf oder Kohlensäure, zusammenbringt. Bei derselben Temperatur findet dann eine Reduktion oder Oxydation statt (GAY-LUSSAC, Ann. Chim. Phys. 1, pag. 33. 1832; REGNAULT, Ann. Chim. Phys. 68, pag. 372. 1847). Da bei der Reduktion von Eisenoxyduloxyd, etwa durch Wasserstoff, Wasserdampf gebildet wird, so muss sich ein Endzustand herstellen, bei dem neben dem Eisen, das im Ueberschuss vorhanden sein möge, ein bestimmtes Gemisch von Wasserstoff und Wasserstoff ganz verschiedenartige Gemenge von Eisen und Eisenoxydul enthielten, beobachtete Müller-Erzbach beim Erhitzen zu gleich hoher Temperatur konstante Reste von Wasserstoff (Pogg. Ann. 129, pag. 459. 1866 u. 133, pag. 236. 1868).

Man bestimmt nun meist die Spannkraft des gebildeten Wasserstoffs, wenn Wasserdampf m unendlicher Menge vorhanden ist, oder sich stets aus einem an das Rohr angeschmolzenen, mit Wasser gefüllten Gefäss neu bildet.

St. CLAIRE-DEVILLE (C. R. 70, pag. 1105, 1201. 1870) ging bei seinen Versuchen von dem metallischen Eisen aus, das er mit Wasserdampf zusammen brachte, es bildet sich dann Eisenoxydul. Die folgenden Zahlen geben einen Theil seiner Resultate.

Es ist t die Temperatur des Eisens, e die Spannkraft des Wasserdampfes, h die Spannkraft des trockenen Wasserstoffs, d die Dichte des Wasserdampfes, h' und h'' die Spannkräfte des frei werdenden Wasserstoffs unter der Annahme berechnet, dass sie den Spannkräften oder den Dichten des Wasserdampfs proportional sind.

ľ	e	d 10°	h	h'	k''	$\frac{h}{c}$ gef.	ber.*)
200 {	4.6	489	95.9			20.85	23.07
	9.7	987	195.3	214.8	193.6	20.13	
265 {	4.6		64.2			13.96	14:01
	15.7		219.4			13.97	
360 {	4.6	ĺ	40.4			8.78	8-11
) Dog	9.5	579	76.3	83.4	80.4	8.03	311

^{*)} Die berechneten Werthe sind von HORSTMANN (Chem. Ber. 4, pag. 635. 1871) aus den theoretischen Betrachtungen über Dissociation abgeleitet worden, sie stimmen recht gut mit den Versachsergebnissen.

t	e	d 108	h	À'	h''	$\frac{h}{\epsilon}$ gef.	ber.
440 {	4·6 10·1	1030	25·8 57·9	56.6	54 ·5	5·61 5·73	5.75
860 {	4·6 13·0	1312	12·8 23·9	36.8	34.3	2·87 1·84	2.08
1040 {	4·6 12·7	1281	9·2 19·1	25.4	24·1	2·00 1·50	1.65
1600 {	4·6 16·3	1626	5·1 11·7	35·1	17-0	1·11 0·72	1 06

Aus der ersten Tabelle geht hervor, dass mit zunehmender Temperatur die Spannkraft des Wasserstoffs abnimmt, aus der zweiten, dass keine genaue Proportionalität zwischen den Tensionen des sich abscheidenden Wasserstoffs und des angewandten Wasserdampfs besteht, wie Deville meinte; dagegen hat MÜLLER-ERZBACH (POGG. Ann. 144, pag. 625. 1871) darauf aufmerksam gemacht, dass nicht sowohl die Tensionen als vielmehr die bei niedrigen Temperaturen verhältnissmässig grösseren Dichten des Wasserdampfes in Betracht kommen.

Die Tension des Wasserstoffs ist ferner ganz unabhängig von der Menge etwa vorhandenen Wassers oder Eisens, vorausgesetzt, dass beide nur im Ueberschuss vorhanden sind.

Kohlensäure und Kohlenoxyd (Despretz, Ann. Chim. Phys. 43, pag. 422. 1842) zeigen ein ganz analoges Verhalten wie Wasserstoff und Wasserdampf, auch in diesem Falle verlangsamen (W. MÜLLER-ERZBACH, POGG. Ann. 144, pag. 619. 1871) indifferente beigemischte Gase den Verlauf der Processe. Quecksilberdampf erwies sich trotz seines hohen specifischen Gewicht dem Wasserstoff gegenüber ganz unwirksam.

E. Wiedemann.

Dünger.*) Man versteht darunter solche Materialien, welche bei ihrer Vermengung mit dem Boden erfahrungsmässig die Fruchtbarkeit desselben vorüber gehend erhöhen. Seitdem der Ackerbau einen Zweig menschlicher Thätigkeit

^{*)} Literatur: Abkürzungen: A. J. = Agrikulturchemischer Jahresbericht, begründet 1958 durch Rob. HOFFMANN, jetzt herausgegeben von A. Hilger, Verlag von P. Parcy in Berlin. In den Bänden mit unterbrochener Paginirung bezieht sich die Zahl für pag. auf den Abschnitt »Dünger«, selten auf »Boden«. B. C. = BIEDERMANN's Centralblatt fur Agnkulturchemic und rationellen Landwirthschafts-Betrieb, begründet 1872 durch BIEDERMANN, jetz: herausgegeben von MORITZ FLEISCHER, Verlag von Oskar Leiner in Leipzig. I. V. = Ibe landwirthschaftliche Versuchsstation, herausgegeben von F. NOBBE, Verlag v. P. Pares in Berlin. - 1) BERNARD PALISSY, Des sels divers et du sel commun. 2) DUHAMEL, verg! KNOP, Agrikulturchemie (Leipzig 1868), pag. 572. 3) BACON, vergl. DAVY, Agrikulurcheme. Deutsche Uebersetz., Berlin 1814, pag. 25. 4) KUENHOLD, Oekonomisches Experiment. 5) FLORI-NUS (Pfalzgraf Franz Philipp), Oekonomus prudens et legalis (1702) I. 6) Home, of agrikulture (1755). Preisgekröntes Werk. 7) MÜNCHHAUSEN, Hausvater 1769. 8) WALLERIUS, fundamenta agric. chemica (1761) Upsala, oder französ. Uebers.: Elements d'agric. physic. et chimique, 1760 q) DE SAUSSURE, Recherches chimiques sur la vegetation, 1804. 10) v. SCHWERZ, Anleitung 2 prakt. Ackerbau I (1823), pag. 32. 11) Sir Humphry Davy, Elemente der Agrikulturchemie deutsch von F. Wolff, Berlin 1814. 12) SPRENGEL, Lehre vom Dunger, Leipzig 1834 13) LIEBIG, Die Chemie in ihrer Anwendung auf Agrikultur und Physiologie (Braunschweig) I. Aufl. 1840. 14) MULDER, Versuch einer allg. physiol. Chemie, deutsche Uebers. (Braunschw 1844-51. 15) BOUSSINGAULT, Agron., chim. agricole I, pag. 1-64 (Paris 1860). 16) VII 1E. Compt. rend. 35, pag. 464; 41, pag. 757; 57, pag. 270; CLOEZ, Compt. rend. 41, pag. 435 17) BOUSSINGAULT, Agron., chimie agricole I (Paris 1860), pag. 154. 18) HAMPE, L. V. o. pag. 157; 10, pag. 175. 19) P. WAGNER, L. V. 11, pag. 288. 20) DETMER, L. V. 14, pag. 245 L. V. 15, pag. 284. 21) CAILLETET, Compt. rend. 73, pag. 1476. 22) PFEFFER, Monatsleer Berl. Akad. 1873, pag. 784. 23) GODLEWSKI, Bot. Ztg. 1879, pag. 88. 24) HAMPE, L. V. 7 pag. 308; 8, pag. 225; 9, pag. 49; 10, pag. 186. 25) P. WAGNER, L. V. 11, pag. 287. 26) Kulti Cesch. d. Chemie, Braunschweig 1845, III, pag. 43. 27) J. F. JOHN, Ueber die Ernährung der

et, wurden Erfahrungen über Düngemittel gemacht, und seit den ältesten in sind daher solche Materialien bekannt und alljährlich angewandt. Dahin

en und den Ursprung der Pottasche, gekr. Preisschr.; Berlin 1819. 28) A. v. HUMBOLDT, · Einleit. zu Ingenhouss über die Ernährung der Pflanzen, deutsch v. G. Fischer, Leipzig pag. 9. 29) DE SAUSSURE, GILB. Ann. VI (1800), pag. 459-461. 30) WIEGMANN und ORFF, Ueber die anorganischen Bestandth. d. Pflanzen etc., gekr. Preisschr. Braunschweig 31) EMIL WOLFF, Aschenanalysen, Berlin 1871 u. desgl. II. Theil, Berlin 1880. 32) WILL - SENIUS, LIEB. Ann. 50, pag. 363 (1844). 33) FORCHHAMMER, J. pr. Ch. 36, pag. 385, 393. irst zu Salm-Horstmar, Versuche über die Nahrung der Pflanzen, Braunschweig 1856; J. pr. Ch. 46, pag. 193; 52, pag. 1; 54, pag. 129; 58, pag. 289; 61, pag. 148; 64, pag. 1. .. Knop, L. V. II, pag. 65; III, pag. 295. 36) Knop, Sachsse, Schreber, Lehmann, 5, pag. 103. 37) Lucanus, L. V. 8, pag. 146. 38) Nobbe, L. V. 7, pag. 320; 13, pag. 399. PEW, L. V. 21, pag. 389. 40) STOHMANN, LIEB. Ann. 121, pag. 320. 41) NOBBE und чт, L. V. 4, рад. 318. 42) LEYDHECKER, L. V. 8, рад. 177. 43) НАМРЕ, L. V. 9, рад. 64. INOP u. DWORCZAK, Verhandl. k. sächs. Ges. d. Wiss. 1875 I, pag. 35. 45) KNOP, Der 'auf des Stoffes, Leipzig 1868, pag. 615. 46) J. SACHS, Flora 1862, pag. 52; Eperimentalologie der Pflanzen (Leipzig 1865), pag. 150. 47) Is. PIERRE, Compt. rend. (1866). 3. pag. 374. 48) KREUZHAGE u. WOLFF, L. V. 30, pag. 161. 49) STÖCKHARDT, Chem. redigten (Leipz. 1851-53). 50) PETZHOLDT, Agrikulturchemie, Leipz. 1846. 51) G. KUHN, Bd. 22. 52) DAVY, Agrik. Chemie, deutsch von WOLFF, Berlin 1814, pag. 328. '.DEBIG, Die Chemie in Anwend. etc. 8. Aufl. (1865) I, pag. 116, 130. 54) STÖCKHARDT, ische Feldpredigten I (Leipzig 1851), pag. 170. 55) H. v. MOHL, Dr. JUSTUS LIEBIG'S ultniss zur Pflanzenphysiologie, Tübingen 1843. 56) M. J. SCHLRIDEN, Dr. J. LIEBIG und flanzenphysiologie, Leipzig 1842. 57) G. WALZ, Mitth. aus Hohenheim, Heft III, Stuttgart 58) E. Wolff, Mitth. aus Hohenheim, Heft IV: Die Mineralstöffler und Stickstöffler, gart 1858. 59) Briefliche Mittheil. des Herrn E. GÜSSEFELD an den Ref. 60) HEIDEN, gerlehre, II. Aufl. (Hannover 1881). 2. Bd. pag. 191. 61) E. WOLFF, praktische Dünger-. Berlin bei P. Parey; auch landw. Kalender v. MENTZEL u. v. LENGERKE. 62) E. WOLFF, L. Düngerlehre, 7. Aufl. pag. 84; L. V. Bd. I, pag. 123. 63) TESDORPF, HOLDEFLEISS, . 1881, pag. 586. 64) EMMERLING u. LOGES, B. C. 1882, pag. 300. 65) FITTBOGEN, B. C. 11 2), pag. 368. 66) MORGEN, B. C. 11 (1882), pag. 8. 67) ISID. PIERRE, Compt. rend. 49, 286. 68) E. PETERS, A. J. 13/15, pag. 165. 69) NESSLER, A. J. 11/12, pag. 347. BOUSSINGAULT, HEIDEN, Düngerlehre, II. Aufl. (1881). 2. Bd. pag. 66. 71) HOFMRISTER, idas. 72) Bretschneider, A. J. 10, pag. 198. 73) Boussingault, Heiden, Düngerlehre ..), pag. 78. 74) HENNEBERG, STOHMANN, RAUTENBERG, ebendas., pag. 78. 75) G. KÜHN, BIEDERMANN und STRIEDTER, L. V. 12, pag. 114, 158. 76) JÜRGENSEN, HEIDEN, Düngere (l. c. No. 70), pag. 43, 47, 99. 77) HOFMKISTER, ebendas., pag. 43. 78) REICHARDT u. DEL, ebendas., pag. 44. 79) HENNEBERG mit G. KÜHN, MÄRCKER, E. SCHULZE u. H. SCHULTZE, ndas., pag. 44, 100. 80) LECOUTEUX, B. C. 1882, pag. 564. 81) BOUSSINGAULT bei HEIDEN c. No. 70), pag. 47. 82) Rogers, ebendas., pag. 48. 83) Voigt u. Heiden, ebendaselbst, g. 48, 51, 93. 84) GASSEND. B. C. 1882, pag. 640. 85) PETERMANN, B. C. Bd. 4 (1873), g. 330. 86) ANDERSON, A. J. 7, pag. 241. 87) SERTINI, L. V. 15, pag. 2. 88) GIRARDIN, J. 5, pag. 167. 89) PETERMANN, B. C. 8 (1879), pag. 784. 90) Versuchsstat. Dahme, A. J. 6, 142. 91) WRIN, A. J. 22, pag. 277. 92) GUYOT, B. C. 1878, pag. 867. 93) VÖLCKER, 2HDEN (l. c. No. 70), pag. 109. 94) BERGSTRAND, A. J. 13/15, pag. 169. 95) BREITENLOHNER, J. 11/12, pag. 394. 96) PETERMANN, B. C. 1882, pag. 462. 97) GROUVEN, A. J. 10, pag 171. 3) STOHMANN, A. J. 11/12, pag. 391. 99) KROCKER, A. J. 13/15, pag. 179. 100) A. VÖLCKER, L J. 11/12, pag. 390. 101) BISCHOF, B. C. II. Bd. (1872), pag. 73; vergl. auch Jahrg. 1880, ag. 767. 102 A. SCHLIMPER, bei HEIDEN (l. c. No. 70), pag. 219. 103) SOHXLET, Zeitschr. kandw. Ver. Bayern, 1879, pag. 243. 104) C. Engler, Zeitschr. Ver. deutsch. Ingen. Bd. 27, pag. 205. 105) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 106) VÖLCKER, A. J. 20, pag. 690. 807) NESSLER, A. J. 25, pag. 296. 108) FLEISCHER, B. C. 1881, pag. 295. 109) PETERMANN, B. C. 5. Bd. (1874), pag. 15. 110) HEINTZ, POGG. Ann. 77, pag. 267. 111) v. Bibra, Chem.

gehören der Stallmist, Compost, die Jauche; ferner Asche, Kalk, Mergel, Schlamm. Wo sich in der Natur grössere Vorräthe leicht abzubauender Materialien ange-

Unters. über Knochen und Zähne, Schweinfurt 1844. 112) A. RÜMPLER, Die käuflichen Düngstoffe. H. Aufl., Berlin 1879. 113) PAUL WAGNER, Lehrb. d. Düngerfabrikation. Braunschweig 1877. 114) POHL, A. J. 23, pag. 337. 115) Originalmitth. des Ref. 116) W. COHN, A. J. 5. pag. 160. 117) Ulbricht, A. J. 7, pag. 224. 118) Ilienkoff, Lieb. Ann. 138, pag. 119. 119) König und Kiesow, Landw. Jahrbücher 1873, pag. 107. 120) Hirzel, A. J. 9, pag. 232. 121) HULWA, KROCKER, PETERS, P. WAGNER, PETERMANN, A. J. 16/17, pag. 24. 122) HELL-RIEGEL, A. J. 5, pag. 177. 123) VOHL, A. J. 6, pag. 150. 124) STÖCKHARDT, A. J. 7, pag. 234. 125) Ders., A. J. 13/15, pag. 193. 126) KROCKER, A. J. 13/15, pag. 194. 127) A. J. 6, pag. 151. 128) MOSER, B. C, 8 (1879), pag. 721. 129) E. MEYER, LIEB. Ann. 112, pag. 80. 130) BORTIER, A. J. 1, pag. 179. 131) REICHARDT, A. J. 2, pag. 219. 132) STORER, B. C. 8 (1879), pag. 331. 133) J. KÖNIG, A. J. 23, pag. 337. 134) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 135) PAVEN. Dingler's polyt. J. 130, pag. 385. 136) Moser, vergl. No. 128. 137) G. Robert, A. J. 20. pag. 691. 138) HELLRIEGEL, A. J. 5, pag. 176. 139) A. VÖLCKER, A. J. 11/12, pag. 399. 140) E. WOLFF, FUNKE, DITTMANN, L. V. 19, pag. 250, 267. 141) MUTH u. NESSLER, A. J. 10. pag. 201. 142) FARSKY, A. J. 24, pag. 247. 143) KARMRODT, A. J. 4, pag. 187. 144) LILFIG. Die Chemie in Anwend. auf Agrik. und Physiol., 8. Aufl. (1865), 1. Thl., pag. 431. 145) WICEL L. V. 8, pag. 306. 146) Kraut u. Kemper, A. J. 9, pag. 247. 147) Teschenmacher u. Hera-PATH, A. J. 9, pag. 247. 148) Bäber, A. J. 10, pag. 189. 149) KARMROUT, A. J. 5, pag. 170; 10, pag. 206; 11/12, pag. 400. 150) VÖLCKER, A. J. 7, pag. 229. 151) BOUSSINGAULT, A. J. 3. pag. 201. 152) Heiden, A. J. 13/15, pag. 190. 153) Völcker, A. J. 11/12, pag. 190. 154) VÖLCKER, Landw. Jahrbücher 3 (1874), pag. 819, 155) A. VOGEL, A. J. 13/15, pag. 187. 156) AVERDAM, B. C. 1882, pag. 566. 157) ANDERSON, A. J. 3, pag. 196; 6, pag. 157. 158) NIEDERSTADT, L. V. 24, pag. 269. 159) HEIDEN, KROCKER u. A., A. J. 13/15, pag. 192 160) VÖLCKER, A. J. 18/19, pag. 25. 161) Ders., A. J. 18/19, pag. 23. 162) O. POPP, Lieb Ann. 155, pag. 351; 158, pag. 115. 163) W. Tod, L. V. I (1859), pag. 264. 164) MALAGUII A. J. 5, pag. 172. 165) HARDY, Compt. rend. 60, pag. 1044. 166) PAVESI u. ROTONIL A. J. 16/17, pag. 21. 167) MOSER, vergl. No. 128. 168) VÖLCKER, A. J. 22, pag. 276. 169) WEIGELT, A. J. 23, pag. 336. 170) LIEBIG, A. J. 3, pag. 192. 171) BARRAL, A. J. 3. pag. 195. 172) JOHNSON, A. J. 3, pag. 195. 173) HELLRIEGEL, A. J. 5, pag. 176. 174) HAGEL J. pr. Ch. 89, pag. 99. 175) Weinhold, L. V. 5, pag. 87. 176) Krocker, v. Grote, Fitt-BOGEN, DIETRICH, SCHULZ, A. J. 13/15, pag. 196. 177) P. WAGNER, A. J. 13/15, pag. 197 178) C. GILBERT u. TZSCHUCKE, Zeitschr. analyt. Chemie 12, pag. 1. 179) SCHUMANN u. HEIDEN. A. J. 18/19, pag. 6. 180) A. VÖLCKER, A. J. 18/19, pag. 9-34. 181) CHERSON, B. C. 1881. pag. 498. 182) L. MEYN, Die natürlichen Phosphate, Leipzig 1873. 183) H. ERNI, A. J. 9. pag. 251. 184) ULEX, A. J. 9, pag. 240. 185) ULRBICHT, BRETSCHNEIDER, C. GILBERT, A. J. 10. pag. 182. 186) W. Wicke, J. f. Landw. 1859, pag. 268. 187) RITTHAUSEN, A. J. 7, pag. 226. 188) Phipson, J. pr. Ch. 87, pag. 124. 189) Hutton, A. J. 13/15, pag. 204. 190) Wolfer-STEIN, L. V. 21, pag. 245. 191) NIEDERSTADT, Ber. 7, pag. 107. 192) FORBES, A. J. 8, pag. 241. 193) FRESENIUS, Ztschr. f. analyt. Chemie 6, pag. 407. 194) EICHHORN, WICKE, DIETRICH u. KÖNIG, PETERSEN, A. J. 10, pag. 186. 195) C. A. STEIN, Beilage zu Bd. 16 (1868) der Ztschr. f. d. Berg-, Hütten- u. Salinenwesen in den preuss. Staaten; auch J. f. Landw. 1870, pag. 127: 1871, pag. 219; 1872, pag. 316. 196) SCHWACKHÖFER, A. J. 13/15, pag. 197. 197) F. Bente. J. f. Landwirthsch. 22 (1874), pag. 534. 198) A. MILLOT u. F. CONVERT, A. J. 16/17, pag. 27. 199) NIVOIT, Compt. rend. 79, pag. 256. 200) W. HOFFMRISTER, Landw. Jahrb. 4, pag. 435. 201) PICCARD, B. C. 4 (1873), pag. 69. 202) MEUSEL, A. J. 16/17, pag. 31. 203) WOLF u Moser, A. J. 18/19, pag. 45. 204) HANAMANN, A. J. 20, pag. 688. 205) Péneau, A. J. 18 19. pag. 8. 206) Hosäus, A. J. 13/15, pag. 204. 207) KARMRODT, A. J. 3, pag. 180, 208) Stok-LASA, L. V. 25, pag. 291. 209) Nivoit, B. C. 1878, pag. 790. 210) Bobierre, Compt. rend. 73. pag. 1361. 211) Duchesne, B. C., Bd. 1 (1872), pag. 200. 212) Piccard, A. J. 9, pag. 244-213) L. MEYN, J. f. Landwirthsch. 27 (1879), pag. 411. 214) E. PETERS, A. J. 16, 17, pag. 23. 215) KROCKER, KARMRODT, A. J. 16/17, pag. 23. 216) WAGNER'S Jahresber. d. chem. Technol. häuft fanden, sei es als ein Produkt geologischer oder biologischer Prozesse, welche pflanzenernährende Substanzen einschlossen, blieb die düngende Wirkung

1874, pag. 390. 217) B. C. 1882, pag. 796. 218) Märcker, B. C. 1882, pag. 490. 219) A. MILLOT, Ber. 8, pag. 187. 220) ERLENMEYER, LIEB. Ann. 194, pag. 187. 221) ERLEN-MEYER, Ber. 14, pag. 1869. 222) C. F. MEYER, Ztschr. analyt. Chem. 19, pag. 145, 309. 223) R. JONES, L. V. 14, pag. 77. 224) BRUNNER, L. V. 27, pag. 325. 225) P. WAGNER, Düngungsfragen (Darmstadt 1884), pag. 57. 226) NÖLLNER, J. pr. Chem. 102, pag. 459. 227) R. WAGNER, WAGNER'S Jahresber. chem. Technol. 1869, pag. 248. 228) Drechsler, J. f. Landwirthsch. 27, pag. 1, 9. 229) W. WICKE, A. J. 9, pag. 249. 230) A. PETERMANN in Gembloux, briefliche Mittheil. an den Ref. 231) K. WALTER, DINGLER's polyt. J., Bd. 230 (1878), pag. 413, 485. 232) Thomas u. Gilchrist, Wagner's Jahresber. chem. Technol. 1880, pag. 337. 233) FLEISCHER, Deutsche landw. Presse 1884, No. 44. 234) PRECHT, Die Salzindustrie von Stassfurt (Stassfurt 1883). 235) F. BISCHOF, Die Steinsalzwerke von Stassfurt (Halle 1875). 236) M. MÄRCKER. Ztschr. landw. Centr. Ver. Prov. Sachsen 1874, No. 8, pag. 195. 237) OSCAR CORDEL, A. J. 10, pag. 194. 238) J. LEHMANN, A. J. 10, pag. 196. 239) HAMMERBACHER, A. J. 16/17, pag. 55. 240) FARSKY, A. J. 24, pag. 246. 241) H. PRECHT, Ber. 14 (1881), pag. 2138. 242) Nessler, A. J. 23, pag. 336. 243) Storer, A. J. 16/17, pag. 63. 244) P. Wagner u. Rupprecht, A. J. 18/19, pag. 35. 245) Stohmann, A. J. 11/12, pag. 403. 246) Lechatelier u. Leon Durand-Clage, B. C. 4 (1873), pag. 14. 247) Moser, A. J. 22, pag. 275. 248) Versuchsstat. Münster, B. C. 10 (1881), pag. 565. 249) Petermann, A. J. 25, pag. 294. 250) Pavesi u Rotondi, A. J. 16/17, pag. 65. 251) Petermann, B. C. 1 (1872), pag. 146. 252) Nessler, A. J. 9, pag. 261. 153) BIRNBAUM, Wie und womit soll man düngen? Mainz 1863. 254) JUL. LEHMANN, A. J. 10, pag. 208. 255) HULWA, Landw. Centralbl. f. Deutschl. 11 (1863), pag. 417. 256) Original-Mitth. des Ref. 257) DIETRICH, A. J. 5, pag. 181. 258) E. WEIN, Ztschr. landw. Ver., Bayern 1878, pag. 401. 259) Kraut, A. J. 23, pag. 335. 260) Donath, A. J. 16/17, pag. 63. 261) J. König, B. C. 11 (1882), pag. 567. 262) Kraut, A. J. 2, pag. 219, 222. 263) K. MÜLLER, A. J. 25, pag. 293. 264) BENTE, B. C. 1882, pag. 489. 265) EMMERLING, A. J. 16/17, pag. 69. 266) J. KÖNIG, A. J. 18/19, pag. 4. 267) DIETRICH, A. J. 16/17, pag. 69. 268) DIETRICH, A. J. 10, pag. 210. 269) E. WOLFF, A. J. 8, pag. 242. 270) STÖCKHARDT, A. J. 10, pag. 209. 271) Abhandlungen z. geol. Specialkarte v. Preussen und den Thüringisch. Staten; Berlin, Verlag d. Neumann'schen Kartenhandlung. 272) FLEISCHER, Thätigk. d. Centr. Moorcommission (Berlin 1882), pag. 146. 273) FLEISCHER, Landw. Jahrb. 12 (1873), pag. 215. 274) ZÖLLER, A. J. 2, pag. 216. 275) J. KÖNIG, B. C. 1881, pag. 854. 276) Versuchsst. Kiel, R. C. 11 (1882), pag. 639; 1883, pag. 702. 277) E. Schulze, B. C., 10. Bd. (1876), pag. 241. 278) R. HOFFMANN, A. J. 2, pag. 217. 279) Tod, A. J. 2, pag. 218. 280) Siegert, A. J. 4, pag. 179. 281) PINCUS, A. J. 4, pag. 180. 282) E. PETERS, A. J. 5, pag. 163. 283) KREUSLER, A J. 13/15, pag. 227. 284) HENNEBERG, J. t. Landwirthsch. 1872, pag. 482. 285) POTT, L. V. 16, pag. 196. 286) WICKE, A. J. 18/19, pag. 41. 287) KURMANN, A. J. 18/19, pag. 48. 288) SIEGERT, A. J. 5, pag. 163. 289) E. PETERS, A. J. 8, pag. 256. 290) FLEISCHER, SAL-FILD, Protoc. d. 18. Sitz. Centr. Moorcommission, Berlin 1884, pag. 6, 14, und Hannover'sche Land- und Forstwirthsch. Ztg. 1885, No. 10, 12, 13. 291) A. MAYER, VAN PESCH u. CLAUSNITZER, B. C. 11 (1882), pag. 82. 292) SCHREINER, Deutsche landw. Presse 1883, No. 50, pag. 318. 293) Salfeld, Protoc. d. 15/16. Sitz. Centr. Moorcommission, Berlin 1882, pag. 39. 294) FLEISCHER, Protoc. d. 14. Sitz. Centr. Moorcommission, Berlin 1881, pag. 45. 295) HOLDE-FLEISS, Landw. Jahrb. 1877, Suppl., pag. 159. 296) FLEISCHER, Landw. Jahrb. 12 (1883), pag. 129, 186. 297) Kissling, Landw. Jahrb. 12 (1883), pag. 193. 298) Fleischer, Deutsche landw. Presse 1883, No. 42, Beilage. 299) SCHREINER, Ztschr. landw. Ver. Bayern, 1883, pag. 647. 300) Websky, J. pr. Chem. 92, pag. 65. 301) Kreusler, A. J. 13/15, pag. 35. 302) J. König, A. J. 16/17, pag. 14 (Abschn. Boden); pag. 69 (Abschn. Dünger). 303) Weender Versuchsst., A. J. 16/17, pag. 16. 304) ALBERTI, HEMPEL, MAACK, STÖVER, A. J. 16/17, pag. 16. 305) G. Thoms, L. V. 19, pag. 423. 306) Versuchsst. Hildesheim, A. J. 18/19, pag. 10. 307) Vohl, A. J. 2, pag. 214. 308) Hellriegel, A. J. 2, pag. 215. 309) Rob. Hoffmann, A. J. 6, pag. 145. 310) NESSLER, A. J. 11/12, pag. 369; 20, pag. 20; 21, pag. 27.

derselben nicht lange verborgen. Der Guano wurde von den Eingeborenen Perus schon im 12. Jahrhundert und wahrscheinlich viel früher als Dünger bezeichnet

311) v. Schwarz, A. J. 21, pag. 27. 312) Petermann, A. J. 23, pag. 21. 313) Fleischer, B. C. 12 (1883), pag. 368. 314) ARNOLD, B. C. 10 (1881), pag. 589. 315) WATTENBERG. B. C. 10 (1881), pag. 711. 316) LENNÉ, B. C. 11 (1882), pag. 785. 317) J. KÖNIG u. DEICH-MANN, B. C. 11 (1882), pag. 150. 318) Versuchsstat. Bonn, Deutsche landw. Presse 1883. pag. 161. 319) Breunlin, A. J. 3, pag. 186. 320) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 321) PAVESI u. ROTONDI, A. J. 16/17, pag. 66. 322) E. SCHULZE, A. J. 18/19, pag. 54 323) STORER, A. J. 23, pag. 338. 324) E. WOLFF's Tabellen in MENTZEL und v. LENGERKE. landw. Kalender. 325) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 326) J. König, B. C. 7. Jahrg. (1878), pag. 791. 327) KARMRODT, A. J. 7, pag. 241. 328) NESSLER, A. J. 11 12. pag. 400. 329) Versuchsstat. Tharandt, vergl. No. 361. 330) ROB. HOFFMANN, A. J. 3, pag. 185. 331) Versuchsstat. Wien, A. J. 16/17, pag. 66. 332) Versuchsstat. Kiel, Originalmitth. des Ref. 333) W. Cohn, Die käuflichen Düngemittel (Berlin 1883), pag. 11. 334) Rob. Hoffmans. A. J. 3, pag. 182-185. 335) Nessler, A. J. 11/12, pag. 400. 336) Gerlach, A. J. 13 15. pag. 223. 337) SCHUMANN, L. V. 15, pag. 230. 338) HULWA, B. C. 7 (1875), pag. 218. 339) P. WAGNER, B. C. Bd. 4 (1873), pag. 336. 340) O. KOHLRAUSCH, A. J. 16/17, pag. 55-341) KRAUCH, J. f. Landwirthsch. 1882, pag. 273. 342) J. KÖNIG, B. C. 1878, pag. 791. 343) MÄRCKER, L. V. 15, pag. 233. 344) HOFFMANN, vergl. 334. 345) ANDERSON, A. J. 4. pag. 198. 346) Völcker, A. J. 8, pag. 254. 347) E. Peters, A. J. 8, pag. 254. 348) PAVESI u. Rotondi, A. J. 16/17, pag. 66. 349) Ad. Mayer u. Clausnitzer, B. C. 11 (1882), pag. 852. 350) Versuchsstation Tharandt, A. J. 1, pag. 188. 351) KARMRODT, A. J. 3, pag. 182. 352) PHILIPPAR, A. J. 18/19, pag. 49. 353) Versuchsstat. Kiel, Originalmittheil. des Ref 354) NESSLER, A. J. 11/12, pag. 363. 355) HELLRIEGEL, A. J. 3, pag. 202. 356) GIRARDIN u. MARCHAND, Compt. rend. 50, pag. 273. 357) WICKE, A. J. 10, pag. 202. 358) MOSER, B. C. & (1879), pag. 721. 359) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 360) STÖCKHARDT, chem. Feldpredigten (Leipzig 1851) I, pag. 193. 361) Versuchsstat. Tharandt, A. J. 1, pag. 186-188. 362) Versuchsstat. Kiel, Originalmitth. des Ref. 363) LINTNER, A. J. 8, pag. 252. 364) PETERmann, B. C. 10 (1881), pag. 590. 365) Petermann, B. C. Bd. 7 (1875), pag. 306. 366) Versuchsstat. Münster, A. J. 24, pag. 251. 367) Versuchsstat. Salzmünde, A. J. 5, pag. 164 368) J. NESSLER, A. J. 5, pag. 167. 369) FESCA, A. J. 16/17, pag. 68. 370) KARMRODT, A. J. 4 pag. 178. 371) R. HOFFMANN, A. J. 5, pag. 166. 372) Kieler Versuchsstat., Originalmittheil des Ref. 373) R. HOFFMANN, A. J. 4, pag. 178. 374) E. MUTH, A. J. 11/12, pag. 401. 375) J. NESSLER, A. J. 11/12, pag. 401. 376) LORY, A. J. 16/17, pag. 68. 377) KREUSI FR. A. J. 13/15, pag. 223 378) HEMPEL u. ALBERTI, A. J. 16/17, pag. 68. 379) LICHTENSTEM. A. J. 10, pag. 208. 380) BROCKHOFF, A. J. 20, pag. 692. 381) VINCENT, WAGNER'S Jahresber. chem. Technol. 1877, pag. 376; 1878, pag. 544. 382) KISIELINSKI, B. C. 11 (1882), pag. 57-383) R. HOFFMANN, A. J. 6, pag. 143. 384) Bretschneider, A. J. 3, pag. 186. 385) R. Hoff-MANN, A. J. 7, pag. 233. 386) v. Gohren, A. J. 7, pag. 233. 387) Coliot, B. C. 1881, pag. 566. 388) STROHMER, A. J. 25, pag. 295. 389) Marquis D'HAVRINGCOURT, B. C. 1882, pag. 299. 390) Kieler Versuchsstat., Originalmitth. des Ref. 391) BECKER, A. J. 11/12, pag. 397-392) Breitenlohner, A. J. 11/12, pag. 396. 393) Stohmann, A. J. 11/12, pag. 391. 394) P. WAGNER, Chemiker-Zeitung 1884, No. 37. 395) G. LOGES, Chemiker-Zeitung 1884, No. 97-396) KJELDAHL, Ztschr. f. analyt. Chemie 22, pag. 366. 397) HEFFTER, HOLLRUNG, MORGEN. Chemiker-Zeitung 1884, No. 25. 398) A. PETERMANN, B. C. 10 (1881), pag. 12. 399) H. PELLEI. B. C. 12 (1883), pag. 562, 400) PAUL WAGNER, Chemisches Centralblatt 1883, pag. 111. 401) HOLDEFLEISS, B. C. 1883, pag. 849. 402) MÄRCKER, HEIDEN, B. C. 1883, 582. 403) NESS LER, B. C. 12 (1883), pag. 705. 404) A. PETERMANN, B. C. 11 (1882), pag. 454. 405) TROSCHEE. B. C. 13 (1884), pag. 670. 406) König, B. C. 1884, pag. 520. 407) DEHERAIN und GAVOX. B. C. 1884, pag. 366, 368. 408) SCHEIBLER, DINGLER's polyt. J. 253, pag. 163, 204; 251, pag. 191. 409) Dr. Lorenz in Rendsburg, Privatmitth. an den Ref. 410) STROHMER, B. C. 1884, pag. 210. 411) LRSNK, B. C. 1884, pag. 210. 412) E. WOLFF, Deutsche landw. Presse 1884, No. 44 u. 45. 413) HOLDEFLEISS u. HERTER, B. C. 1884, pag. 87. 414) EMMERLING, Landw. Wochenbl. iur

und angewandt, und ebenso ist die düngende Krast salpeterreicher Erden den Bewohnern Indiens, Aegyptens, Spaniens längst bekannt. Besonders wurde aber die Zahl der Düngemittel vergrössert durch die Forschung und Speculation über die Ursache der Wirksamkeit des Düngers. Die verschiedenen Theorien, welche ausgestellt wurden, um diese zu erklären, haben stets einen gewissen Einfluss ausgeübt auch auf die Ansichten der praktischen Landwirthe, so dass bald diese, bald jene Düngemittel im Sinne der herrschenden Theorien bevorzugt wurden. Die Forschung hat sich aber von dem Augenblick an, wo sie einen exacteren Weg einschlug, noch besonders dadurch nützlich erwiesen, als sie diejenigen Bestandtheile kennen lehrte, von denen die Wirkung des Düngers abhängt, und damit zugleich einen grossen Kreis neuer Düngemittel ausschloss, indem viele in der Natur vorkommende Materialien, welche dieselben Bestandtheile enthielten, nach geeigneter Vorbereitung sich zu dem gleichen Zwecke verwenden liessen. Eine neue Industrie, die Fabrikation der künstlichen Düngemittel, ist aus jenen experimentellen Studien der Pflanzenphysiologen und Agrikulturchemiker hervorgegangen.

Da unsere heutigen Begriffe von den wirksamen Bestandtheilen und dem Werth der Düngemittel das Resultat sind langwieriger wissenschaftlicher Kämpfe, so wird es am Platze sein, hier einen gedrängten Ueberblick über die geschichtliche Entwicklung jener Begriffe als Grundlage für die nähere Betrachtung der einzelnen Düngemittel zu geben.

Geschichtliche Entwicklung der Düngerlehre. Als einer der ersten, welcher seine Ansichten über die Wirkung des Stalldungers bestimmter aussprach ist BERNARD PALISSY (1) (1510-1590) von Chapelle-Biron zu nennen, welcher behauptete, dass das Wirksame des Mistes auf seinem Gehalt an löslichen Salzen beruhe. Er wurde Begründer der sogen. Salztheorie, nach welcher Salze als Pflanzennahrung angesehen wurden. Namentlich galt der Salpeter (resp. das Nitrum der Alten, das mit dem heutigen Begriff von Salpeter nicht gleichbedeutend ist) als die Seele aller Vegetation. Dagegen betrachtete VAN HELMONT (1575-1644) das Wasser als den eigentlichen Grundstoff der animalischen und vegetabilischen Substanzen und begründete damit die Wassertheorie, welche von bedeutendem Einfluss war. Diese Theorie hatte ihre Berechtigung, da überall die wohlthätigen Wirkungen des Wassers auf den Pflanzenwuchs zu Tage treten. VAN HELMONT zog einen Weidenzweig von 5 Pfund Gewicht in Erde durch tägliches Begiessen mit Regenwasser bis zu einem Gewicht von 164 Pfund auf, während die Erde nur um ein Geringes abnahm. Der Boden erschien für die Ernährung nebensächlich und nur als feste Grundlage nothwendig. Die Wassertheorie erreichte später ihren Höhepunkt in DUHAMEL DE MONCEAU (1700-1782), dem es gelang (2), verschiedene Bäume in filtrirtem Seinewasser aufzuziehen. Er kann somit auch der Begründer der für die Pflanzenphysiologie so wichtigen Wasserculturmethode genannt werden. Es war wohl z. Th. eine Folge dieser Theorie, dass man dem Wasser als Culturmittel eine grössere Beachtung als bisher schenkte, besonders in England, wo die künstliche Bewässerung schon im 17. Jahrhundert von Lord BACON (3) empfohlen worden war. Der Wassertheorie trat aber schon frühzeitig eine Erdtheorie entgegen, welche den Boden als die eigentliche Nahrung der Pflanzen betrachtete. Sie wurde begründet durch IETHRO TULL, welcher lehrte, dass fein zertheilte Erde Pflanzennahrung sei. Aus dem Bestreben, ciese Erde den Pflanzen in gentigender Menge zuzuführen, entsprang seine Erfindung der Drillcultur (1701). Die Erdtheorie war den Praktikern besonders sympathisch, da sich durch sie der günstige Einfluss der Bodenlockerung und der seit Ende des 17. Jahrhunderts erfolgten Einführung der Hackfrüchte auf die Bodencultur erklärte. Viel geringeren Erfolg hatten jene Schleswig-Holstein 1883, No. 6, 7, 8, 9. 415) E. HEQUET D'ORVAL u. A. PAGNOUL, B. C. 1884, pag. 92. 416) E. Wolff, Deutsche landw. Presse 1884, No. 76. 417) v. Eckenbrecher, Tageblatt Magdeburger Naturf. Vers. (1884), pag. 278. 418) THIBAULT, Compt. rend. 79, pag. 384. 419) SCHUCHT, LOGES u. Ref., Chemiker Ztg. 1885, No. 16. 420) LECHARTIER, B. C. 14 (1885), pag. 163. 421) Spiess, B. C. 3 (1873), pag. 375. 422) H. GRUNER, Gewinnung u. Verwerthung phosphorsäurehaltiger Düngemittel, Berlin 1885.

Bemühungen aufzuweisen, welche auf die Erkennung der wirksamen Principien des Düngers hiszielten. Die Oeltheorie, als deren Vertreter KUENHOLD (4) (1737) genannt wird, erkennt die Ursache der Fruchtbarkeit der Felder in der Gegenwart eines gewissen, aus dem Dünger ma Boden durch Gährung entstehenden Erdfettes, humor oleum oder unctuosum.

Neben der Oeltheorie, und wahrscheinlich älter als diese, entwickelte sich die sogen Salpetertheorie. Das »Nitrum«, dem bald Asche, bald Kalk zugesetzt wurde, stand als eine die Fruchtbarkeit erhöhende Substanz schon früh im Ansehen. KARL I. liess in England schon 1625-49 Feldversuche mit Salpeter ausführen. Auch der Werth der Asche als Düngemittel war bekannt. Bemerkenswerth ist aber, dass FLORINUS (5) ausspricht, dass die Asche aus Konsstoppeln auch dem Kornacker am Besten werde zu Statten kommen. Als ein neuer Faktor der Düngerwirkung wird in jenem phlogistischen Zeitalter eine innere Gährung und die sie begleitende Wärme, das fixe Feuer erwähnt, insbesondere von Home in Edinburg (6), dessen Theorie (sogen Feuertheorie) dann weiter durch MÜNCHHAUSEN (7) zu einer Dunsttheorie ausgebildet wurde, nach welcher die dem Boden entsteigenden, im Meere niedergeschlagenen und von hier durch de Kraft des Feuers wieder an die Oberfläche getriebenen Dünste die Fruchtbarkeit der Erde anregen sollten. Besser lehnte sich an die Vorstellungen der Praxis die noch in die Gegenwart hereinragende Humustheorie an, welche längere Zeit die Herrschaft behauptete. Bestimmtere Andeutunges dieser Theorie, nach welcher eine im Boden enthaltene fetthaltige Substanz, der Humus, Theil nehme an der Ernährung der Pflanzen, finden sich zuerst bei WALLERIUS (8), dessen Vorstellungen jedoch durch die ältere Dunsttheorie noch getrübt sind. Erst nach dem Sturz der Phlogistotheorie, welcher eine Reihe hochwichtiger Erkenntnisse über die Zusammensetzung der Luft und der Betheiligung derselben an den Assimilationsprozessen im Gefolge hatte (PRIESTLEY, INCES-HOUSS, SENNEBIER, DE SAUSSURE, HASSENFRATZ u. A.), konnte sich der lebensfähige Keim der Humustheorie vollkommener entwickeln. Sie findet eine wissenschaftliche Begründung durch DE SAUSSURE (9), welcher die Bedeutung des Humus theils darin erkennt, dass derselbe sich unter Bildung der für die Pflanze nothwendigen Kohlensäure zersetzt, theils darin, dass sich in den löslichen Extractivstoffen die Grundstoffe der Pflanzenaschen vorfinden. Ohne wesentlich Neues hinzuzustigen, wird Albrecht Thaer (Grundsätze der rationellen Landwirthschaft, Berlin 1810), der Hauptrepräsentant der neuen Lehre, indem er dieselbe in den Kreisen der Praxis und seiner zahlreichen Schüler befestigt. Sehr klar wird die Humustheorie in dem Werke v. Schwerz (10) entwickelt. Die Erde hat nur die Bedeutung eines festen Standortes der Wurzeln und darin, dass sich in ihren Poren die Lebensnahrung der Pflanze, die humosen Theilchen, hervorgehend aus der Verwesung abgestorbener Organismen, aufspeichern. Die humosen Theilchen werden unter Mitwirkung des Wassers aufs Feinste zertheilt von den Sauggefässen der Wurzeln aufgenommen.

Durch eine Reihe physikalischer Eigenschaften, sein Aufsaugungsvermögen für Wasser und die Absorption des Wasserdampfs aus der Luft, sein Erwärmungsvermögen wird der Humus für das Pflanzenleben noch bedeutungsvoller. Bekannte Düngemittel, wie Asche, Kalk wirken nur indirekt, indem sie als Reizmittel dienen, oder den Humus besser lösen, und eine saure, schädliche Humusart, die sich im stauenden Wasser öfters bildet, abstumpfen. Charakteristisch für die reinen Humustheoretiker ist ihre vollkommene Verkennung der wahren Bedeutung der Mineralstoffe des Bodens, welche auch in den Aschen der Pflanzen wiedergefunden werden. Weniger negirend verhält sich in dieser Beziehung Humphry Davy (11), welcher jedoch ebenfalls die Hauptnahrung der Pflanze in den in Zersetzung begriffenen animalischen und vegetabilischen Substanzen erkennt und deshalb als ein Vertreter der Humustheorie betrachtet wird. Doch finden sich in seinem Werke schon die näheren Bestandtheile des Erdreiches und der Pflanzenaschen eingehend erörtert.

Inzwischen waren zahlreiche Erfahrungen gemacht worden, welche lehrten, dass der Stickstoff einen wesentlichen Bestandtheil der Pflanzen und des Düngers bilde. Da der Humus aber als eine organische Substanz angesehen wurde, welche nur Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff enthielt, so vermochte die Humustheorie nicht zu erklären, auf welche Weissich die Pflanzen mit Stickstoff versorgen. Die Stickstofffrage trat jetzt in den Vordergrund welche bald eine Vermittlung mit der Humustheorie, bald sich vollständig von derselben zu emancipiren suchte. Da die letzteren Bestrebungen sich Geltung zu schaffen wussten, so wurde

durch sie besonders das bisherige Ansehen der Humustheorie aufs Tiefste erschüttert, gegen welche übrigens, z. B. von Sprengel. (12) auch geltend gemacht worden war, dass manche fruchtbare Erden nur wenig Humus enthalten. Die Ernährung der Pflanzen mit Stickstoff suchte man auf verschiedenen Wegen zu erklären. Die ungezwungenste Annahme war eine Ernährung auf Kosten der in den Boden gelangenden stickstoffhaltigen Reste und Zersetzungsprodukte pfianzlichen und thierischen Ursprungs, welche von GAZZERI (1819), SPRENGEL (l. c.) gemacht wurde. Der von PRIESTLEY herrührenden Angabe, dass die Pflanzen den gasförmigen Stickstoff der Atmosphäre absorbiren können, wurde zwar von Th. DE SAUSSURE widersprochen, doch wurde sie, so lange die exacte Widerlegung fehlte, noch von Vielen benützt, um über die Schwierigkeiten der Frage leichter wegzukommen. LIEBIG (13) wies zuerst auf eine neue atmosphärische Quelle für die Stickstoffernährung der Pflanzen hin, nämlich auf den Ammoniakgehalt der Luft. Ist dieser auch nur gering, so fliesst er mit dem Regenwasser den Pflanzen doch Theoretische Gründe, die grosse Fähigkeit des Ammoniaks organische Verbindungen zu bilden, liessen diese Substanz ebenfalls als einen geeigneten Pflanzennährstoff erscheinen. Die Wirkung der Jauche und anderer Düngemittel wurde dadurch erklärt, dass sie Ammoniak in concentrirter Form oder solche Substanzen enthielten, welche durch Zersetzung Ammoniak bildeten. Dem Humus wird von LIEBIG eine indirekte Betheiligung (Kohlensäurebildung) bei der Pflanzenernähruug zugesprochen, da eine direkte Aufnahme wegen der Schwerlöslichkeit desselben in Wasser für bedeutungslos erklärt werden musste. MULDER (14) suchte die Humusverbindungen wieder in ihre Rechte als Pflanzennährmittel einzuführen, verfuhr jedoch in seinen Schlüssen und Voraussetzungen zu wenig kritisch. Anzuerkennen ist sein Bestreben, die Natur der Humuskörper näher aufzuklären. Es kommen im Boden eine Anzahl von solchen vor (Ulminsäure, Huminsäure, Geinsäure, Quellsäure, Quellsatzsäure), welche die Rolle mehrbasischer Sauren spielen, sich in Folge dessen mit Ammoniak und mit den für das Pflanzenleben erforderlichen Mineralbasen vereinigen. Diese humussauren Salze wandern nach MULDER in die Pflanze en und liefern, indem sie ausser Ammoniak auch mineralische Basen enthalten, eine sehr vollständige Pflanzennahrung. Die Hauptquelle für Ammoniak bildet aber der freie atmosphärische Stickstoff, welcher in Berührung mit den faulenden Substanzen des Bodens (durch nascirenden Wasserstoff) sich in Ammoniak verwandle. Eine reiche Quelle für Ammoniak finde sich auch im Dünger und in der Jauche. Die Anwendung des damals zuerst auf dem Markt auftretenden Guanos wird daher von MULDER als eine Verschwendung verurtheilt.

Bei der Unsicherheit der Voraussetzungen, auf welchen diese Theorien noch zum Theil berühten, mussten eine besondere Bedeutung erlangen die Untersuchungen Boussingault's, welcher die fundamentalen Fragen unter fortwährender Verbesserung der Methoden in wahrhaft exacter Weise behandelte. Boussingault (15) hat durch mehrere Versuche den bestimmten Nachweis geführt, dass der atmosphärische Stickstoff von den Pflanzen nicht assimilirt wird. Den Einwendungen von VILLE (16) wird heute mit Rücksicht auf die exacte und vollkommene Bestätigung, welche die Untersuchung Boussingault's durch jene von Lawes, Gilbert und Pugh (Philos. Transaction 1861 II, pag. 431) erfuhr, ein Gewicht nicht mehr beigelegt. Hervorzuheben ist, dass diese Untersuchungen auch mit solchen Pflanzen ausgeführt wurden, welchen die landwirthschaftliche Praxis mit Vorliebe die Eigenschaft zuschreibt, den atmosphärischen Stickstoff assimiliren zu können (Lupinen, Leguminosen).

Nach Ausschluss des atmosphärischen Stickstoffs bleiben als Quellen für die Versorgung der Pflanzen mit diesem Element noch bestehen: die Salpetersäure, das Ammoniak und die organischen Stickstoffverbindungen. Dass die salpetersauren Salze einen günstigen Einfluss auf das Pflanzenwachsthum ausüben, war zwar seit längerer Zeit bekannt (s. oben Salpetertheorie) und nach Einführung des Chilisalpeters nach Europa (1821) eine gemeine Erfahrung. Die Consequenzen derselben wurden jedoch für einige Zeit aufgehalten durch die Theorie Liebig's, welcher dem Ammoniak die erste Rolle bei der Versorgung der Pflanzen zuschrieb. Verhältnissmässig spät wurde es daher wissenschaftlich begründet und zwar durch Versuche von Boussingart (17), dass der Salpeter vorzüglich geeignet sei, um den Pflanzen während ihres Wachsthums Stickstoff zuzuführen. Zahlreiche spätere Wasserculturversuche von Knop, Stohmann, Nober u. A. enthalten weitere Bestätigungen für diesen Satz, dem heute die meisten Agrikulturchemiker beistimmen. Weniger übereinstimmend sind die Versuchsresultate bezüglich der Wirkung

des Ammoniaks. Wenn auch die Thatsache feststeht, dass wir mit Hilfe von Ammoniaksalzen Pflanzen zu ernähren vermögen, so lassen die meisten Beobachtungen die Deutung zu, dass das Ammoniak im Boden theilweise nitrificirt worden und daher nur indirekt die Ernährung der Pflanzen bewirkt habe. Eine Beweiskraft für die vorliegende Frage können nur Versuche beanspruchen, bei welchen eine Nitrification ausgeschlossen war, welcher Nachweis jedoch in den meisten Fällen fehlt. Dagegen gelang es in vielen Fällen bei Wasserculturen nicht, unter Anwendung neutraler Ammoniaksalze normale Pflanzen zu entwickeln. Nach HAMPE (18) gedieben aber Maispflanzen in einer Lösung, welche den Stickstoff in Form von phosphorsaurem Ammoniak enthielt, in den ersten Wochen kümmerlich, später kräftig, woraus er den Schluss 20g, dasdiese Pflanzen erst eine gewisse Ausbildung erlangt haben müssen, um Ammoniaksalze assimiliren zu können. Auch P. WAGNER (19) gelangte zu ähnlichen Resultaten. Diese Erfahrungen reichen jedoch nicht aus, um die vorliegende Frage endgültig zu beantworten. Als eine dritte Quelle für die Ernährung der Pflanzen mit Stickstoff kommen endlich die organischen Verbindungen in Erwägung. Werden dieselben von den Wurzeln aufgenommen, so wandert zugleich Kohlenstoff ein, und man hätte daher bei den Versuchen sowohl die Möglichkeit einer Assimilation dieses Elementes, wie des Stickstoffs im Auge zu behalten und zu unterscheiden. Von hervorragender Bedeutung würde es sein, wenn gewisse stickstoffhaltige Humusverbindungen des Bodens, die ohne Zweisel existiren, aber noch nicht rein isolirt sind, einer Assimilation fähig wären. Die bisherigen Versuche darüber, ob Humuskörper überhaupt assimilirt werden können, sind für eine allgemeine Beantwortung der Frage ungenügend. DETMER (20) konnte eine Aufnahme von huminsauren Salzen bei Hafer, Kartoffeln und Converva tenerrina nicht nachweisen, während Quellsatzsäure von Erbsenkeimlingen aufgenommen wurde. Dass in humusreichem Boden vegetirende Pflanzen (Linse, Raps, Lupine u. A.) der atmosphärischen Kohlensäure nicht entbehren können, dass also in Form von Humus assimilirbarer Kohlenstoff nicht in wesentlicher Mengt dargeboten wird, lehren neuere Versuche von Cailletet (21), Pfeefer (22), Godlewski (23).

Zu positiven Resultaten führten viele mit anderen organischen Stickstoffverbindungen ausgeführte Culturversuche. Wenn auch viele derselben, wie Alkaloide, Nitrobenzoesäure, Blutlaugensalz völlig unfähig waren, die Pflanze zu ernähren, so lieferten dagegen Versuche mit gewissen Amidosäuren und verwandten Verbindungen, wie Glycocoll, Leucin, Tyrosin, Kreatin, Harnstoff. Hippursäure, Guanin günstigere Resultate. Nur für einige wenigen dieser Verbindungen ist zugleich der Nachweis geführt, dass sie unzersetzt in die Pflanze einwanderten, wie für Harnstoff und Glycocoll von Hampe (24), für Kreatin mit Wahrscheinlichkeit von P. WAGNER (25). Hippursäure wird nach den Forschungen Wagner's (l. c.) in der Pflanze zerlegt in Benzoesäure und Glycocoll, welch letzteres eine üppige Ernährung bewirkt. Diese Erfahrung hat ein praktisches Interesse, da die Grundsubstanz eines vielgebrauchten Düngemittels, der Knochen, bei der Fäulniss Glycocoll bildet.

Es ist denkbar, dass die bei der Zersetzung verschiedenartiger Düngemittel austretenden Stickstoffverbindungen einen verschiedenen specifischen Werth als Pflanzennährmittel besitzen Allgemeiner verbreitet ist jedoch heute die Ansicht, dass die Pflanzen den Stickstoff vorwiegend in der Form von Salpeter ausnehmen, und dass der Werth verschiedener Stickstoffdünger namentlich abhängt von deren Fähigkeit, den Nitrificationsprozess des Bodens zu unterhalten. In dieser Hinsicht würde auch das Verhalten der betreffenden Stickstoffverbindungen zu den nitrificirenden Organismen des Bodens (vergl. Bd. II, pag. 349) in Erwägung kommen.

In einem seltsamen Dunkel bewegten sich bis gegen den Anfang unseres Jahrhunderts die Anschauungen der Theoretiker über die Herkunft der Aschenbestandtheile der Pflanzen. Der lange geführte Streit über die Herkunft des vegetabilischen Alkalis giebt das beste Bild von den herrschenden Meinungsunterschieden. Der Ansicht, dass das Alkali erst durch den Verbrennungsprozess erzeugt werde, stand gegenüber die Behauptung, dass dasselbe schon in der Pflanze präexistire. Wenn auch der richtige Zusammenhang von manchen klar sehenden Chemikern schon früher erkannt war, wie von Urban Hiärne (1707) (26) und von Bourdelle (1727—1730) (26), so wurde die entgegengesetzte irrige Meinung besonders dadurch besetzt, dass die hervorragendsten Vertreter der phlogistischen Periode, van Helmont, Boyle, Lemer, Stahl, dieselben adoptirten. Die ersten exacten Beweise sür die Präexistenz des Kalis in der Pflanze rühren von Marggraf (1764), dessen Beobachtungen bestätigt und vervollkommen

wurden durch Wiegles (1774). Selbst nach dem Sturz der phlogistischen Lehre durch LAVOISIER wurzelte der alte Irrthum noch so fest, dass es neuer Gegenbeweise bedurfte, insbesondere, seitdem man in dem Ammonium ein slüchtiges Alkali kennen gelernt hatte, welches auch beim Erhitzen von Pflanzentheilen durch eine neue Anordnung vorhandener Elemente gebildet wurde. Die im Jahre 1812 von der holländischen Gesellschaft der Wissenschaften gestellte Preisfrage über den Ursprung des Kalis fand endlich eine erschöpfende experimentelle Erledigung durch J. F. JOHN (27), welcher in Uebereinstimmung mit MARGGRAF und WIEGLEB die Präexistenz des Kalis in der Pflanze lehrte. JOHN bemühte sich auch schon, Beweise dafür aufzubringen, dass das Kali dem Boden entstamme, doch erschwerte die damals noch sehr ungentigende Kenntniss des Bodens und seiner Bestandtheile eine klare Einsicht in die statthabenden Beziehungen, welche schon DAVY (l. c. pag. 359) richtig vorausgesehen hatte. Schon früher hatte A. von HUMBOLDT (28) die Nothwendigkeit ausgesprochen, das Verhältniss des Bodens zur Pflanze näher zu erforschen. Als experimentelle Methode wählte der jüngere SAUSSURE (29) zuerst die vergleichende Analyse der Pflanzenasche und des Bodens. Nur langsam mehrte sich jedoch die Zahl der Aschenanalysen, deren Ausführung auch nur einen geringen Reiz üben konnte zu einer Zeit, wo man noch nicht einmal wusste, ob die Bestandtheile der Asche für das Leben der Pflanze durchaus nothwendig seien. Dieser Mangel unseres Wissens gab im Jahre 1838 in Göttingen Veranlassung zur Aufstellung der Preisfrage: »ob die sogenannten unorganischen Elemente, welche sich in der Asche der Pfianzen finden, so wesentliche Bestandtheile des vegetabilischen Organismus, dass dieser sie zu seiner völligen Ausbildung bedarf, und werden sie von Aussen dargeboten?«

Die Aufgabe wurde gelöst von Wiegmann und Polstorff (30) durch vergleichende Culturversuche in fruchtbarer Erde und in reinem, mit Salpetersäure ausgezogenem Quarzsand, und die Analyse der Aschen der gezogenen Pflanzen. Ausser der Nothwendigkeit der Aschenbestandtbeile für ein gedeihliches Wachsthum ergab sich die Unentbehrlichkeit der Phosphorsäure, Schwefelsäure, des Chlors für die Fruchtbildung. Culturen in Platintiegeln, welche mit feinem Platindrath gefüllt waren, lehrten mit Bestimmtheit, dass die anorganischen Bestandtheile der Pflanzen auf keine Weise durch den Lebensprozess vermehrt werden.

Auf Grund dieser bahnbrechenden Untersuchung trat die Aschenanalyse als Forschungsmittel in ihr Recht ein. Man durfte erwarten, dass verschiedene Pflanzen sich durch die Zusammenetrung ihrer Asche unterscheiden, und sich daraus ergebe, welche Mineralstoffe für sie am aothwendigsten seien. Damit wäre aber auch für die Düngerlehre ein neuer wichtiger Gesichtspunkt gewonnen. Es ist ein hervorragendes Verdienst Liebig's (13), die Nothwendigkeit der Aschenanalyse betont und zahlreiche Untersuchungen dieser Art angeregt zu haben, deren Resultate in den verschiedenen Auflagen seines Werkes zusammengestellt wurden. In welchem Umfange sich das Material von Aschenanalysen bis auf die Gegenwart vermehrt hat, davon legt aber besonders das Wolff'sche Aschenwerk ein Zeugniss ab (31). Diesen Untersuchungen verdanken wir eine Fülle neuer Kenntnisse über das Bedürfniss der einzelnen Pflanzen an Mineralstoffen, welche zahlreiche Nutzanwendungen auf dem Gebiete der Düngung gestatteten.

Die Aschenanalysen, obgleich bereits in grosser Zahl vorliegend, gaben jedoch noch keinen Aufschluss über die Frage der Nothwendigkeit und physiologischen Bedeutung jedes einzelnen Mineralstoffs. Aus den vorliegenden Analysen liess sich die Wahrscheinlichkeit entnehmen, dass enige Mineralstoffe, wie Phosphorsäure, Schwefelsäure, Kali für die Pflanze resp. die Erzeugung der Früchte unentbehrlich seien (32, 33). LIEBIG hielt an der Unentbehrlichkeit aller verbreiteteren Aschenbestandtheile fest, da nach seiner Ansicht fremde, nicht nothwendige Substanzen vahrend des Wachsthums ausgeschieden würden. Nur durch neue Methoden, welche gestatteten, den Einfluss der Gegenwart oder Abwesenheit der einzelnen Mineralstoffe auf das Wachsthum der Pflanzen zu beobachten, war es möglich, eine klare Antwort auf die vorliegende Frage zu geben. Solche Methoden wurden begründet und vervollkommnet. Sie beruhten darauf, dass the Pflanzen entweder in Wasser (Wasserculturmethode) oder in ausgeglühtem reinen Sand aufgezogen wurden, welchen Medien man die Mineralstoffe in geeigneten Salzformen zufügte. Die tickstoffzufuhr geschah in der Regel in Form des Salpeters. Nachdem es gelungen war, normale Pflanzen in vollständigen Nährstoffmischungen zu erziehen, liessen sich die Erscheinungen beobachten bei Ausschluss einzelner Elemente und somit die Fragen bez. der Unentbehrlichkeit derselben für das Gedeihen der Pflanzen beantworten. Die ersten Versuche, welche nach dieser

Richtung bestimmten Aufschluss gaben, wurden ausgeführt vom Fürsten zu SALM-HORSTMAR (34) in geglühter Kohle, Sand, Bergkrystall. Die Versuche ergaben die Unentbehrlichkeit des Kalis Eisens, der Kalkerde, Magnesia, Phosphorsäure, Schwefelsäure für eine normale Entwicklung der Pflanze. Unentschieden blieb die Frage für Natron, Chlor, Kieselsäure. Diese Resultate wurden bezüglich der erstgenannten Stoffgruppe bestätigt durch W. KNOP (35) nach der Wasserculturmethode, welche inzwischen durch JUL. SACHS und W. KNOP zu einer brauchbaren Methode umgestaltet worden war. Weitere Versuche von Knop, Sachse, Schreber, Lehmann (36), Le-CANUS (37), NOBBE (38), LOEW (39) ergaben dann, dass sich Kalium nicht durch Natrium, Ammonium, Rubidium, Cäsium, Lithium, Calcium nicht durch Barium, Magnesium, nicht durch Zink, Eisen weder durch Aluminium, noch durch Mangan ersetzen lasse. STOHMANN (40) lehrte, dass sich auch Calcium und Magnesium nicht gegenseitig vertreten können. Bezüglich der Chlors differiren die Angaben noch von einander. Nobbe und Siegert (41) wie auch Levo-HECKER (42) halten auf Grund ihrer Versuche das Chlor als nothwendig für die Fruchtbildung der höher organisirten Pflanzen, eine Ansicht, welcher auch HAMPE (43) beipflichtet. Nobbe bestätigt auch in seiner späteren Untersuchung (38) den fördernden Einfluss des Chlors, während KNOP und DWORCZAK (44) Mais in chlorfreier Lösung vollkommen aufwachsen sahen, was bei künstlicher Bestäubung der Narben auch mit Buchweizen gelang (45). Vielleicht erklärt sich aber der günstige Einfluss, welchen das Chlor bei Wasserculturversuchen öfters ausübte, schon dadurch, dass durch eine Zugabe von Chlormetallen die leicht eintretende, nachtheilige alkalische Reaction der Nährstofflösung am sichersten vermieden wird (40).

Ebenso wenig geklärt waren bisher die Ansichten über die Bedeutung der Kieselsäure. Wenn dieselbe auch, wie viele Kulturversuche lehren, zu den entbehrlichen Stoffen zählt, er ist doch mit Rücksicht auf den hohen Kieselsäuregehalt vieler Pflanzen, insbesondere der Gräser, zu erörtern, ob dieselbe nicht unter den gewöhnlichen Wachsthumsbedingungen einen fördernden Einfluss ausübe. Die ältere Ansicht der Pflanzenphysiologen, dass der Kieselsäuregehalt den Halmen und Stengeln eine gewisse Festigkeit verleihe, konnten SACHS (46) und PIERRE (47' nicht bestätigen.

Dagegen scheint die Kieselsäure nach neueren Wasserculturversuchen von E. Wolff (48) einen günstigen Einfluss auf die vollkommene Ausbildung und Reife der Pflanzen auszuüben. Bei der Haferpflanze zeigte sich nämlich bei Gegenwart der Kieselsäure eine bessere Ausnutzung der übrigen Nährstoffe, besonders aber eine vollkommenere Ausbildung der Körner. Nur in den seltensten Fällen dürfte man jedoch, wie Wolff betont (48, 416), in die Lage kommen mit Kieselsäurepräparaten zu düngen, da im gewöhnlichen Ackerboden sich meist ein Ueberschnse an Kieselsäure vorfindet, der durch das im Dünger zugeführte kieselsäurereiche Stroh eine regelmässige Ergänzung findet.

Zu allen Zeiten haben die Theorien über die Wirkung des Düngers auch einen gewasen Einfluss auf die Praxis ausgeübt, wenn diese auch meist zähe an den althergebrachten Erfahrunger. fest hielt und sich allzu kühnen Neuerungen gegenüber im Ganzen passiv verhielt. Wie de Wassertheorie zu einer ausgedehnteren Bewässerung und sogar zu dem Missgriffe führte, die Weizenselder zu bewässern, so war wohl die in England in der Mitte des 18. Jahrhunderts eingeführte Verwendung der Oelkuchen und wollener Lumpen ein Ausfluss der Oeltheorie. Sogal der Fischthran wurde noch zu Davy's Zeiten zuweilen zum Düngen benützt (11). Von grossen Einfluss mehr auf die Bearbeitung als auf die Düngung des Bodens wurde die Erdtheone, während die Dunsttheorie ihr Augenmerk auf die in der Luft enthaltenen und durch Gahrung erzeugten Substanzen richtete. Eine praktische-Consequenz der Humustheorie war die Anwendun; des Torfs resp. der Humussubstanzen als Dünger, welche von jener mit Nachdruck gelehrt wurde. Jene Theorie hat eine Vernachlässigung der mineralischen Dungmittel zur Folge gehalt. die man nur für Reizmittel hielt. Humphry Davy trat dem praktischen Bedürfniss wieder nahet, indem er eine grosse Zahl der Gährung sähiger animalischer und vegetabilischer Substanzen zur Düngung empfahl, und zugleich die Bedingungen der Wirkung damals schon bekannter Mineraldunger, wie Kalk, Gyps, Mergel, Asche eingehend erörterte. Das Interesse musste sich noch mehr den mineralischen Düngemitteln zuwenden, seitdem durch das überzeugende Wort Laust is dem Humus seine bisherige Bedeutung als Pflanzennährstoff genommen und auf die Aschenbestandtheile als die Hebelkräfte des Pflanzenwuchses hingewiesen worden war.

Dem Schwerpunkt dieser neuen, der mannigfachsten Anwendungen fähigen Lehre drohte aber die Gefahr einer Verschiebung durch die damals neu auftauchende Stickstofffrage. Dieselbe fand ihre vorläufige Befriedigung in dem Hinweis auf das atmosphärische Ammoniak, enthalten in allen meteorischen Niederschlägen, in welchem LIEBIG eine unversiegliche Quelle dieses Nährstoffes erblickte. Die Lehre von der mineralischen Düngung konnte sich nun freier entwickeln, und die zahlreichen Rathschläge LIEBIG's wurden vielseitig in der Praxis befolgt. Nach LIEBIG bedürsen die Pflanzen zu ihrem Gedeihen aller wesentlichen Aschenbestandtheile: der Phosphorsäure, Schwefelsäure, Kieselsäure, des Kalis, Natrons, Kochsalzes, Kalks, Eisens und der Bittererde. Ein fruchtbarer Boden muss diese Bestandtheile in genügender Menge enthalten. Der Vorrath erschöpft sich aber allmählich durch die jährlich dem Boden entnommenen. Ernten, wesshalb für jeden Boden, der nicht von Natur sehr reich an jenen Mineralstoffen ist, eine Zufuhr derselben in Form von Dünger früher oder später nothwendig wird. Ein solcher Ersatz ist weniger geboten für den Stickstoff, für dessen Zufuhr die Atmosphäre sorgt. Der Werth der verschiedenartigen Düngemittel ist daher vorwiegend nach ihrem Gehalt an mineralischen Nährstoffen zu beurtheilen. Das Productionsvermögen der Felder steigt oder fällt im geraden Verhältniss der im Dünger zugeführten mineralischen Nährstoffe. Mit Hülfe der bekannten Zusammensetrung der Aschen der Culturpflanzen liess sich berechnen, wieviel von den einzelnen Mineralstoffen im Dünger den Pflanzen zugeführt werden müsse, um die Fruchtbarkeit des Bodens zu erhalten. Diese Lehren Likbig's hatten den Erfolg, dass man den mineralischen Düngemitteln wieder eine grössere Beachtung schenkte. Die in der Praxis längst bekannte Wirkung des Kalks, Salzes, Gypses und der Asche wurde durch neue Versuche erprobt und bestätigt. Die landwirthschaftliche Forschung wurde durch LIEBIG's Werke, denen die populären Schriften STÖCK-HARDT's (49) und PETZHOLDT's (50) folgten, mächtig angeregt und eine tiefgehende Bewegung in den landwirthschaftlichen Kreisen hervorgebracht, aus welcher eine bessere Organisation der Forschung auf landwirthschaftlichem Gebiete, die Gründung der Versuchsstationen im Jahre 1852, hervorging (51). Diese Anstalten, deren Zahl sich bald mehrte, waren es namentlich, welche die vielen noch im Dunkel liegenden Fragen der Düngung mehr und mehr klärten, sowohl durch zahlreiche Analysen aller Dungmittel, wie durch Versuche über die Wirksamkeit derselben.

Für die Praxis war es von grossem Erfolge, dass LIEBIG besonders die Nothwendigkeit rines Ersatzes des phosphorsauren Kalkes durch den Dünger wissenschaftlich begründet hatte. Als das geeignetste Mittel hierzu erschienen zu jener Zeit die Knochen, die in grossen Massen breits nach England auswanderten, wo man den Düngerwerth derselben schon zu DAVY's Zeiten kannte (52, 53). Doch wurde auch in Deutschland die Düngekraft des Knochenmehles bald wehr und mehr erkannt, wie die Zunahme der Production sächsischer Knochenmühlen in den Jahren 1837-48 lehrt (54). Durch das gegen 1850 eingeführte Dämpfen« der Knochen mit gespannten Wasserdämpfen, welches ein feineres Pulverisiren des Materials gestattete, wurde die Wirksamkeit desselben bedeutend erhöht. Epochemachend für eine allgemeinere Verwendung der künstlichen Düngemittel war aber insbesondere der gegen 1840 beginnende europäische Import des Peru-Guanos und die schönen Erfolge, welche durch die Anwendung desselben erzielt wurden. Da aber jene Wirkungen zum Theil dem starken Gehalt des Guanos an stickstoffhaltigen Verbindungen zugeschrieben werden mussten, so führte dies zu einem heftigen Streit wischen den Anhängern der Likbig'schen »Mineraltheorie« und den »Stickstöfflern«, d. h. jenen Agriculturchemikern, welche den Werth der Düngemittel hauptsächlich in ihrem Stickstoffgehalt erkennen wollten, wie schon von SPRENGEL gelehrt worden war. LIEBIG musste eine schonungslose Kritik seiner Werke über sich ergehen lassen (55, 56, 57, 58), auf welche wir näher hier nicht eingehen können. Gerade diese Kritik und zahlreiche neue Untersuchungen, welche sie ur Folge hatte, lehren, wie anregend LIEBIG's Werke auf die agriculturchemische Forschung gewirkt haben. In der Sache behielten die »Stickstöffler« Recht, da in der Folge zahlreiche Beweise durch Düngungsversuche geführt wurden, welche lehrten, dass sich auch mit stickstoffhaltigen Düngemitteln erhebliche Wirkungen auf dem Felde erzielen lassen. Als die zweckmässigste Düngung hat sich aber im Allgemeinen eine Combination von stickstoffhaltigen Materialien mit den für das Pflanzenleben unentbehrlichen Mineralstoffen herausgestellt. Je nach der Bodenart und der Natur der anzubauenden Culturpflanzen muss bald die erstere, bald die letztere Stoffgruppe in den Vordergrund treten. In den extremen Fällen kann die Stickstoffso lässt sich die bei einer bestimmten Fütterung im Koth und Harn der Thiere ausgeschiedene Trockensubstanzmenge berechnen. Hierzu gesellt sich nun bei der Production des Stallmistes noch die Trockensubstanz der Einstreu. Die Gesammtmenge der im Dünger enthaltenen Trockensubstanz lässt sich ausdrücken durch die Formel

$$T \times m + S \times n$$

wo T die gesammte Trockensubstanz des Futters, m den Düngerverwerthungscoefficienten, S die Menge der Streu, n den procentischen Gehalt der Streu an Trockensubstanz dividirt durch 100 bedeutet. Die Gesammtdüngermenge D berechnet sich nach der Formel

$$D = (T \times m + S \times n) \frac{100}{p},$$

wenn der Gehalt des Düngers an Trockensubstanz = p angenommen wird.

Nach Versuchen von Boussingault, Hofmeister, Henneberg u. A. beträgt min den meisten Fällen nahezu 0.5; nach vielen Analysen von Streustroh beträgt sim Mittel annähernd 0.85. Für einen den wirklichen Verhältnissen annähernd entsprechenden Trockensubstanzgehalt des Stallmistes von 25 gresp. Wassergehalt von 75 geht die obige Formel über in

$$D = 2T + S \times 3.4.$$

Diese Formel kann vorläufig nur für die Stallmistberechnung bei Pferden, Kühen, Ochsen, Schafen Anwendung finden, da bei anderen Nutzthieren eine Ermittlung des Düngerverwerthungscoefficienten noch fehlt. Für Schweine bedient sich Heiden (60) der Formel

$$D = T \times 2.373 + S.$$

Um nun die procentische Zusammensetzung des Stalldüngers an den einzelnen Bestandtheilen zu berechnen, hat man die im Futter verabreichten Substanzen zu summiren zu jenen des Streustrohs. Zu dieser Berechnung dienen am zweckmässigsten die Wolff'schen Tabellen über die procentische Zusammensetzung der Futtermittel an Aschenbestandtheilen und Stickstoff (61). Indem man diese Zahlen mit $\frac{100}{D}$ multiplicirt, erfährt man die Procent-Zusammensetzung des Gesammtdüngers an den betr. Pflanzennährstoffen. Dieses Resultat bildet dann eine erste Annäherung an die wirkliche Zusammensetzung. Es wird bald mehr. bald weniger von der wirklichen Zusammensetzung abweichen und zwar aus folgenden Gründen.

- 1. Während der Lagerung auf der Dungstätte tritt eine Gährung und Selbsterwärmung der Stallmistes ein, welche einen Verlust an Trockensubstanz zur Folge hat. Nach E. Wolfp (02) ist die Abnahme des Stallmistes bei langsam geleiteter Vergährung in 2—3 Monaten, d. h. best der Dünger einen gleichmässig mürben Zustand annimmt, nicht sehr bedeutend, vorausgeseut, dass ein häufiges, jedoch nicht übermässiges Anseuchten der ganzen Düngermasse vorgenomment wird. Sie wird durchschnittlich 16—20 vom Gewicht des frischen Stallmistes betragen, welche Reduction also an der Grösse D zu vollziehen wäre, wenn die Zusammensetzung des Stallmistes in dem mürben und mässig verrotteten Zustand, wie er in der Regel sich bei der Anwendung auf Feld und Wiese besindet, ermittelt werden soll. Bei längerer Lagerung bis zum speckugen oder ganz zersetzten Zustand ist der Gewichtsverlust grösser und kann bis ca. 60 g der frech producirten Menge betragen.
- 2. erstährt der Stallmist während der Lagerung gewisse Verluste durch Versickerung oder Ablauf von Jauche und durch Versitchtigung von Ammoniak. Die Rechnung kann also od dann annähernd autressen, wenn die Jauche vom Stalldünger aufgesogen bleibt und einer Verstächtigung von Ammoniak durch irgend welche Hilfsmittel vorgebeugt wurde. Beides ist der Praxis meist nicht der Fall. Häufig lässt man die Jauche sich ansammeln und die Reche

Dünger, 433

nung würde dann die Substanzmengen zu berücksichtigen haben, welche hierdurch dem Stallmist entzogen werden. Ebenso verflüchtigt sich schon im Stalle, wie auch auf der Dungstätte, besonders unter dem Einfluss der Sonnenwärme und der bewegten Luft mehr oder weniger Ammoniak, so dass die Rechnung, verglichen mit dem wirklichen Gehalt, ein Deficit im Stickstoffgehalt ergeben wird. Diese Verluste sind je nach der Art der Düngerbereitung verschieden gross. Lässt man den Stalldünger auf offener, dem Wind und Wetter ausgesetzter Dungstätte verrotten, so ist der Verlust grösser, als bei einer bedeckten, grösser auch als im sogen. tiefen Kuhstall, wo der producirte Dünger längere Zeit unter dem Vieh liegen bleibt, festgetreten und somit im Stalle selbst conservirt wird. Vergleichende Analysen ergaben einen höheren Stickstoffgehalt solchen Düngers (63, 64). Es ist nicht gut möglich, derartige Verluste in Rechnung zu ziehen, da die Grösse derselben auf experimentellem Wege nicht ermittelt ist und innerhalb weiter Grenzen schwanken dürfte. Als Einstreumittel zum Stalldunger empfiehlt sich besonders der Gyps. Seine Wirkung beruht darauf, dass er das gelöste Ammoniumcarbonat in Sulfat verwandelt und es hierdurch vor der Verflüchtigung schützt. Diese Umsetzung vollzieht sich nur bei Gegenwart von Feuchtigkeit, ein Umstand, der bei der Anwendung des Gypses berücksichtigt werden muss. Ausserdem haben magnesiahaltige Salze, wie Chlormagnesium und Sulfat, auch Kainit, Kieserit, Carnallit (65, 66, 405) ein gewisses Ammoniakbindungsvermögen und wurden daher als Conservirungsmittel ebenfalls empfohlen (vergl. auch TROSCHKE, BIEDERM. Centralbl. XIII, pag. 670). Die in neuerer Zeit in den Handel kommende Torfstreu bildet ein wichtiges Surrogat für stroharme Zeiten oder Gegenden. Sie verdankt diese Eigenschaft ihrem sehr bedeutenden Aufsaugungsvermögen für Flüssigkeiten, welche jene des Strohes um etwa das Doppelte übertrifft. Dieselbe vermag schon im lufttrocknen Zustande Ammoniakdämpfe aus der Luft zu absorbiren und bindet auch etwas Ammoniak, wenn es mit Flüssigkeiten, die solches gelöst enthalten, in Berührung kommt. Diese letztere Fähigkeit hängt aber wesentlich von der Natur des betreffenden Torfes ab (vergl. Bd. II, pag. 343).

3. beruht die obige Formel auf der Annahme des Beharrungszustandes der Thiere. In der Praxis besteht aber der Zweck der Viehhaltung in der Regel in der Production von Milch, Butter, Käse, Wolle oder in Mästung und Aufzucht. Die gewonnenen Produkte enthalten gewisse Mengen von Stickstoff und Mineralstoffen, welche vom Futter herstammen und daher von den berechneten Bestandtheilen des Düngers in Abzug zu bringen sind. Die für diese Rechnung erforderlichen Daten finden sich in den citirten Wolffschen Tabellen vor.

Ueber Berechnung der Stallmistproduction vergl. auch E. WOLFF (412), HOLDE-FLEISS (413), EMMERLING (414).

Die verschiedenen Arten des Stalldüngers unterscheiden sich durch ihr Verhalten, insbesondere ihre Gährungsfähigkeit.

Der Rindviehdunger ist verhältnissmässig »kalt«, d. h. er erwärmt sich, wo er in grösseren Massen angesammelt wird, nicht so rasch und stark wie andere Mistarten (62). Diese Eigenschaft ist zunächst bedingt durch die meist geringe Concentration des Harns der betr. Thiere, sowie namentlich durch die mehr wässrige Beschaffenheit des Kothes und die breiige Vertheilung der festen Bestandtheile des letzteren. Der Dünger setzt sich leicht fest zusammen, wodurch die gleichförmige Vertheilung auf dem Felde erschwert wird. Auch ist der Rindviehloth reich an schleimigen und harzigen Stoffen, welche besonders nach dem Austrocknen das rasche Eindringen von Feuchtigkeit und Luft hindern und somit den Verwesungsprozess verlangsamen (62). Es erklärt sich, dass der Rindviehkoth meist langsamer, aber nachhaltiger wirkt als die rascher verwesenden Düngerarten.

Zu den letzteren zählt der Pferdemist, von den Landwirthen daher auch als ein shitzigere Dünger bezeichnet. Dieser Charakter ist theils durch die mechanische, theils durch die chemische Beschaffenheit desselben bedingt. Die festen Excremente der Pferde sind nicht locker in Folge tines höheren Gehalts an holzfasrigen Bestandtheilen und des geringeren Grades der Zerkleinerung derselben. Hierdurch wird das Eindringen der Luft und die Zersetzung begünstigt. Die letztere wird übrigens auch gefördert durch den höheren Gehalt des Kothes an stickstoffhaltigen Bestandtheilen (eine Folge der starken Körnerfütterung) und die grössere Concentration des Urins.

Der Schafmist ist dem Pferdedunger hinsichtlich seiner Zersetzbarkeit ähnlich, doch Lanzung, Chemie. 111.

weniger hitzig, da die Darmexcremente compacter sind und die unverdaute Holzfaser in sehr feiner Zertheilung einschliessen. Der Schafmist ist verhältnissmässig trocken, indem er gewöhnlich 33—36 § Trockensubstanz, während der Pferdemist ca. 30 §, der frische Rindviehmist 25 § enthält (62).

Der Schweine mist ist bei der sehr ungleichartigen Fütterung der Schweine von weckschder Beschaffenheit. Die Darmexcremente der Schweine haben nicht gans die breitge Beschaffenheit wie die des Rindviehs, und zerfallen daher bei dem Austrocknen leichter zu einer krümmligen Masse. Doch zeigt der Koth oft eine sehr wässrige Beschaffenheit, welche davon herrührt, dass die Schweine meist ein an Wasser reiches Futter wie Spülicht, Molken, Rüben, Kartoffen erhalten. Werden concentrirtere Futtermittel verabreicht, wie Hülsenfrüchte, Oelkuchen, Biertreber, so zeigt der Koth eine entsprechend consistentere Beschaffenheit, der Urin größere Concentration (62).

Die Jauche enthält nicht allein die löslichen Salze des Urins, sondern auch Extractivstoffe des Kothes und Fäulnissprodukte, wie Buttersäure (67), da sie ja durch wiederholte Berührung des Urins mit dem Stallmist und Abtropfen der Flüssigkeit gebildet wird. Sie zeigt daher eine vom Urin verschiedene Zusammensetzung. Der Harnstoff ist durch Gährung in Ammoniumcarbonat verwandelt, welches sich leicht verslüchtigt. Wenn der frische Urin über Stallmist tropft, so vermindert sich die Concentration sowohl an Ammoniak, wie an Aschenbestandtheilen (68). Dazu kommt die Verdünnung durch ungehindert zusliessendes Regenwasser, welches zu vielen Zeiten den Verlust durch Verdunstung übercompensirt. Beim Gefrieren ist, wie zu erwarten, der slüssig bleibende Antheil reicher an Ammoniak und an Salzen (69).

Analysen von Stallmist und Thierexcrementen.

Pferdekoth: Boussingault (70), Hofmeister (71). Pferdemist: Bretschneider (72' Rindviehkoth und Mist: Boussingault (73), Henneberg, Stohmann, Rautenberg (74'. G. Kühn mit Rich. Biedermann und A. Striedter (75), Bretschneider (72), Lecouteux (80. Petermann (85).

Schafmist und Koth: Jürgensen (76), Hofmeister (77), Reichardt u. Wedel (75). Henneberg (79), Lecouteux (80), Bretschneider (72).

Schweinekoth und Mist: Boussingault (81), Rogers (82), Voigt und Heiden (83). Gassend (84).

Dünger des tiefen Kuhstalls (63, 64).

Hühnerkoth und Mist: Anderson (86), Sestini (87), Girardin (88), Petermann (89) Taubenmist: Dahme (Versuchsstation) (90), Wein (91), Anderson (86).

Schwalbenkoth: GUYOT (92).

Koth der Ente und Gans: Anderson (86).

Verhalten des Stallmistes beim Lagern: E. WOLFF (62), ferner DEHERAIN and GAYON (407).

Jauche: G. KUHN (75), VÖLCKER (93), E. PETERS (68).

Compost. Zur Bereitung desselben dienen die verschiedenartigsten Absalle der Wirthschaften thierischen und pflanzlichen Ursprungs, nebst menschlichen Excrementen, Kehricht, Schlamm, Asche, Bauschutt, Moder etc. Zuerst wird aus den erdigen Materialien eine Composterde bereitet, welche zur Aufnahmeflüssiger oder rasch faulender Massen, Blut, Reste gefallener Thiere etc. dient Feuchthalten mit Wasser oder Jauche befördert den Gährungsprozess. Nach 4-6 Wochen ist ein Composthausen umzuarbeiten und dann abermals zu begiessen.

Durch Zusätze gehaltreicher Substanzen, wie Knochen, lässt sich ein kräftigerer Compost bereiten. Ueberhaupt ist diese Manipulation eine sehr mannigfaltige und durch die Art der auf Verfügung stehenden Abfälle bedingt. In Schweden dienen z. B. die reichlich am Strand vor

kommenden Tangarten (94) zur Compostbereitung. Der reife Compost bildet insbesondere für Wiesen eine empfehlenswerthe Düngung, wozu er auch in den meisten Wirthschaften Anwendung findet.

Eine Analyse eines Compostdüngers vergl. Breiterlohner (95). Ueber die Zusammensetzung zahlreicher zur Compostbereitung geeigneter Materialien: Petermann (96).

II. Abfälle des städtischen Haushalts.

Die menschlichen Auswurfstoffe enthalten ansehnliche Gehalte an wirksamen Pflanzennährstoffen, Stickstoff, Phosphorsäure, Kali. Grosse Vorräthe dieser dem Pflanzenwuchs so förderlichen und darum landwirthschaftlich werthvollen Stoffe sammeln sich in dem Inhalt der Gruben, Latrinen, Cloaken etc. an. Die Concentration dieser Massen und ihre Ueberführung in verkäufliche Formen bildet eine Aufgabe, an welcher die neuere Zeit bereits mit Erfolg gearbeitet hat.

Um eine Vorstellung zu geben von den Mengen an Pflanzennährstoffen, welche in den Gesammtexcrementen eines Menschen jährlich und täglich ausgeschieden werden, theilen wir die folgende Tabelle mit, welche wir der Düngerlehre Heiden's (2. Aufl. 2. Bd. pag. 216) entnehmen:

Gesammtexcremente, janriiche und tagnene menge:								
	Feste		Flüssige		Zusammen			
!	täglich	jährlich	täglich	jährlich	täglich	jährlich		
	Grm.	Kgrm.	Grm.	Kgrm.	Grm.	Kgrm.		
Menge	133.0	48.5	1200	438	1333	486.5		
Feste Bestandtheile	30-3	11.0	64.0	23.3	94	34.3		
Organ. Bestandtheile	25.9	9.45	50.0	18.2	75.5	28.1		
Stickstoff	2.1	0.8	12.1	4.4	14.2	5.2		
Asche	4.5	1.65	13.0	4.7	17.5	6.4		
Phosphorsäure	1.64	0.6	1.8	0.65	3.4	1.25		
Kali	0.73	0.26	2.22	0.81	2.9	1.07		

Gesammtexcremente, jährliche und tägliche Menge:

Die näheren Daten, auf welche sich diese Berechnung stützt, sind dem citirten Werke pag. 212—216 zu entnehmen.

Verschiedene Systeme dienen zu der Ableitung oder Abführung der städtischen Fäkalmassen, von denen die wichtigsten die folgenden sind: Schwemmkanalisation, Kanalisation in Verbindung mit Berieselung, Schwemmkanalisation in Verbindung mit einer Reinigung der Spüljauche auf chemischem Wege; ferner die Abführung des Grubeninhalts nach dem pneumatischen System Liernur und die direkte Abführ in Eimern oder Tonnen.

Diesen neueren Systemen gegenüber ist das ältere, leider noch vielerorts tibliche »Versitzgrubensystem«, welches eine starke Verunreinigung des Bodens und Trinkwassers zur Folge hat,
durchaus verwerflich. Das vollkommenste System ist nun zweifelsohne jenes, welches allen
hygienischen Anforderungen genügt und zugleich eine vollständige Verwerthung der Abfallstoffe
für landwirthschaftliche Zwecke gestattet.

Diesen Forderungen entspricht besonders das LIERNUR'sche System und die direkte Abfuhr in Eimern und Tonnen. Die fast geruchlos aus den Häusern entfernten Fäkalien können sofort an entfernteren Orten angesammelt und für landwirthschaftliche Zwecke bereit gehalten oder in Fabriken zu Poudrette verarbeitet werden (s. unten).

Weniger vollständig ist die Verwerthung bei der Schwemmkanalisation. Findet dieselbe ohne Berieselung statt, so geht alles für die Landwirthschaft Verwerthbare verloren. Ausserdem hat dieses Verfahren die Schattenseite einer Verunreinigung des Flusswassers, die zu vielen Klagen Veranlassung gab. Eine Schwemmkanalisation mit Berieselung verwerthet zwar einen Theil der abgeleiteten Nährstoffe, ist aber nur durchführbar unter gewissen, nur selten gegebenen lokalen Bedingungen. Die werthvollen Pflanzennährstoffe werden im Allgemeinen nur theilweise susgemützt, da die berieselten Flächen im Verhältniss zu der Menge der Spüljauche oft zu klein

und da bei der fortwährenden Zuführung einer ähnlich zusammengesetzten Flüssigkeit das Absorptionsvermögen des Bodens allmählich den Sättigungspunkt erreicht, so dass ein Theil jener Stoffe unverbraucht den Entwässerungsgräben zufliesst. Auch bereitet die Aufsammlung der Spüljauche im Winter manche Schwierigkeiten.

Durch Anwendung von Filtern lässt sich der Zweck einer Reinigung der Spüljasche nur ungenügend erreichen, da die Filter sich bald verstopfen. Dabei lagern sich Massen fauliger Stoffe an der Oberfläche und verpesten die Luft.

Für kleinere Verhältnisse und Fabriketablissements ist eine Reinigung der Spüljanche in Klärbassins oft sehr empfehlenswerth. Durch irgend einen chemischen Zusatz sollen die suspendirten Theilchen wie auch ein Theil der gelösten niedergerissen werden. Die geklärte Flüssigkeit kann dann ohne die Gefahr einer zu starken Verunreinigung der Wasserläufe in diese abgelassen werden, während der Bodensatz als Dünger angewandt werden kann. Als Zusätze behufs Klärung wurden verschiedene Combinationen empfohlen:

- 1. Ein Gemenge von 100 Thln. Aetzkalk mit 7-8 Thln. Steinkohlentheer und 33 Thln. entwässerten oder 70 Thln. krystallinischen Chlormagnesiums (SÜVERN'S Verfahren) (97). Diese Mischung wird in Gestalt eines dünnen Breies dem Canalwasser continuirlich zugeleitet. Analyse eines auf diese Weise aus dem Schmutzwasser einer Zuckerfabrik gewonnenen Schlammes vergl. STOHMANN (98), KROCKER (99).
- 2. Eine Alaunlösung, welche keine freie Schwefelsäure und nur unwesentliche Mengen Eisensalz enthält. Ein Zusatz von 1:1000 soll ausreichen (LENK's Verfahren). Analysen des daraus gewonnenen Düngers: A. VÖLCKER (100), KROCKER (99).
 - 3. Ein Gemenge von Alaun, Blut und Thon (A-B-C-Prozess) (101).
 - 4. Ein Gemenge von Kalk und Eisenchlorid.

Wenn auch diese Methoden, die noch sehr der Vervollkommnung bedürfen, für eine gründliche Reinigung und Desinfection der Abwässer noch nicht genügen, und der Bodensatz nur unbedeutenden Düngerwerth hat, da das werthvolle Ammoniak grossentheils in Lösung bleibt und verloren geht, so können dieselben doch vielerorts lokaler Verhältnisse halber nicht entbehrt werden.

Die fabrikmässige Aufarbeitung des Kloakeninhalts lässt sich, wie erwähnt, durchsühren in Verbindung mit der Ableitung nach Liernur oder der Absuhr in Eimern, Tonnen etc. Als Beispiel für die Zusammensetzung des Latrineninhalts sühren wir solgende von Schlimper (102) ausgesührte Analyse von Görlitzer Tonneninhalt an:

Wasser = 95·10 \(\frac{1}{6}; \) Trockensubstanz = 4·90 \(\frac{1}{6}; \) organische Substanz = 3·632 \(\frac{1}{6}; \) unorganische Substanz = 1·268 \(\frac{1}{6}; \) Eisenoxyd = 0·021 \(\frac{1}{6}; \) Kalk = 0·057 \(\frac{1}{6}; \) Magnesia = 0·040 \(\frac{1}{6}; \) Kali = 0·226 \(\frac{1}{6}; \) Natron = 0·401 \(\frac{1}{6}; \) Phosphorsäure = 0·173 \(\frac{1}{6}; \) Schwefelsäure = 0·085 \(\frac{1}{6}; \) Kieselsäure = 0·017 \(\frac{1}{6}; \) Stickstoff in Form von Ammoniak = 0·245 \(\frac{1}{6}. \)

Aber die Gehalte an werthvollen Substanzen sind sehr variabel, Mittelzahlen lassen sich derzeit noch nicht angeben. Nach den vorliegenden Daten, welche wir grossentheils HEIDEN's Düngerlehre, II. Aufl., Bd. 2, pag. 217—220, entnehmen, betragen die Schwankungen im Allgemeinen:

```
für den Gehalt an Wasser = 99-95 §,

..., , , , , Trockensubstanz = 5-10 §,

..., , , Organischer Substanz = 3-8 §,

..., , , Unorganischer Substanz = 1:3-3:1 §,

..., , , Kali = 0:1-0:2 §,

..., , , Phosphorsäure = 0:16-0:34 §,

..., , , Gesammtstickstoff = 0:27-0:84 §,

..., , , Ammoniak-Stickstoff = 0:24-0:38 §
```

Analysen von Stuttgarter Latrinendünger vergl. E. Wolff (406). Der Wassergehalt desselben war ein höherer, schwankend von 98-96-4 g.

Von den Methoden zur Verarbeitung solcher Fäkalmassen auf verkaufsfähige Poudrette sind die folgenden die wichtigsten:

- 1. Das Verfahren von v. Podewils in Augsburg beruht darauf, dass die Fäkalien mit Hülfe von Rauchgasen unter gleichzeitiger Desinficirung soweit concentrirt werden, dass sie nur noch etwa 50 g des ursprünglichen Wassergehaltes
 enthalten, worauf eine weitere Eintrocknung unter Zusatz von Torf, Asche, Erde
 oder fertiger Poudrette erfolgt. Schliesslich wird die Masse in Steinform an der
 Luft getrocknet und bildet dann pulverisirt die verkäufliche Poudrette. Nach
 Analysen solcher Poudrette von Sohklet (103) schwankte der Gehalt derselben
 an Stickstoff von 5·3 10·6 g; der der Phosphorsäure von 2·2-4·5 g.
- 2. Nach einem Verfahren von LIERNUR, dem Erfinder des pneumatischen Ableitungssystems, werden die Massen zur Bindung des Ammoniaks mit Schwefelsäure neutralisirt und dann in Vacuum-Apparaten, welche ähnlich den in Zuckerfabriken gebräuchlichen Verdampfungsapparaten construirt sind, eingetrocknet, bis sie nur noch 60 Wasser enthalten, dann mittelst eines Bürstenapparates auf langsam umlaufende grosse Walzen aufgetragen, welche von Innen mit Dampf erhitzt werden. Eine zweite mit Dornen besetzte Walze nimmt die getrocknete Poudretteschicht von der Trockenwalze ab, wobei der Dünger gleich in zerkleinertem handelsfähigen Zustande gewonnen wird (104).

Nach verschiedenen Analysen (104) schwankte der Gehalt der LIERNUR'schen Poudrette an Stickstoff von 6·7-8·1\(\frac{1}{6}\), an Phosphorsäure von 1·6-2·9\(\frac{1}{6}\), an Kali von 3·2-3·9\(\frac{1}{6}\), an Wasser von 15-22·5\(\frac{1}{6}\). Bei einem Gehalt an Gesammtstickstoff von 7·8\(\frac{1}{6}\) war gefunden worden 5·93\(\frac{1}{6}\) in Form von Ammoniak (105). Da bei dem Eindampfen in Vacuumapparaten bald dicke, z\(\frac{1}{6}\) Massen entstehen, so ist diese Operation mit manchen Schwierigkeiten verbunden. Eine Londoner Fabrik, Milburn Engineering Comp., dampft bei hohen Hitzegraden die mit Schwefels\(\frac{1}{6}\) ure anges\(\frac{1}{6}\) ure lange, flache, erhitzte Kasten getrieben werden, und im trocknen Zustande am Ende anlangen. Das auf diese Weise gewonnene Produkt enth\(\frac{1}{6}\) tickstoff, 5·1\(\frac{1}{6}\) phosphorsauren Kalk (106).

3. Das Verfahren von Buhl und Keller in Freiburg i. B. kommt nach Engler (104) im Wesentlichen überein mit einem von HENNEBUTTE und VAUREAL ausgebildeten, der soc. anonyme des produits chim. du Sud-Ouest à Paris patentirten Verfahren. Dasselbe beruht auf dem Princip, dass die suspendirten festen Theile unter Zusatz gewisser Chemikalien vom Flüssigen möglichst getrennt und für sich auf Poudrette verarbeitet werden, während man aus der Flüssigkeit Ammoniak durch Destillation gewinnt. Es wird also eine stickstoff- und kaliärmere Poudrette gewonnen, die aber, da man gleichzeitig Ammoniaksalz erhält, zur Herstellung beliebiger stickstoffreicher und -armer Combinationen dienen kann, während freilich das in den Destillationsrückständen verbleibende Kali verloren geht. Die Klärung der Fäkalien erfolgt nach dem Zusatze eines Desinfectionsmittels, als welches jetzt die von der Chlordarstellung abfallende Manganlauge benützt wird, und von Kalk (2-14 Kgrm. pro Cbm. Grubeninhalt) in grossen Decantirbehältern. Die abgesaugte, klare Flüssigkeit wird in Destillationsapparaten, welche auf dem Pistorius'schen Princip beruhen, destillirt und auf Ammoniumsulfat verarbeitet. Der Niederschlag aus den Decantirgefässen wird in Filterpressen ausgedrückt, die Presskuchen an der Luft oder mit Hülfe abziehender Feuerluft getrocknet und dann zu fertiger Handelswaare zerkleinert. Diese Poudrette enthielt: Nach ENGLER (104) und NESSLER (107) Wasser 11-14 (nach NESSLER 25); Stickstoff 2.5-3.6 ; Kali 03-0-5#; Phosphorsäure 5.5-6.3# (NESSLER 4.7#).

Das Verfahren von Buhl und Keller hat den Vorzug, aus den breiigen Kloakenmassen

feste Produkte bei möglichst sparsamer Verwendung von Heizmaterialien zu gewinnen, gegen welchen Vortheil der theilweise Verlust des weniger werthvollen Kalis nicht ins Gewicht fallen dürfte.

Zur Literatur vergl. ferner: Dr. FERD. FISCHER, Die menschlichen Abfallstoffe, ihre praktische Beseitigung und landw. Verwerthung, Braunschweig 1882. HEIDEN, Die menschlichen Excremente, Hannover 1882.

Städtisches Kehricht etc. Analysen von Bremer Strassenkehricht ergaben im Mittel: Stickstoff = 0.22 \{\rightarrow{2}\}; Kali = 0.22 \{\rightarrow{2}\}; Phosphorsäure = 0.31 \{\rightarrow{2}\} (108). Eine Durchschnittsprobe sehr mannigfach zusammengesetzten städtischen Abfalls von Brüssel ergab bei der Analyse (109): Wasser = 4.20; Organische Substanz = 22.88; Asche = 72.92; Kali = 0.31; Phosphorsäure = 0.60; Stickstoff = 0.39 \{\rightarrow{2}\}. Strassenkehricht von Breslau enthielt 0.40 \{\rightarrow{2}\}. Stickstoff, 0.27 Phosphorsäure, 0.29 Kali, 3.58 Kalk (401).

III. Abfälle des thierischen Körpers.

Knochen. Dieselben bestehen aus einer innigen Vereinigung von Knochenerde mit einer leimbildenden Substanz, dem Ossein, welche dem Collagen des Bindegewebes sehr ähnlich zusammengesetzt ist (111). Ausserdem ist stets eine gewisse Menge Fett vorhanden. Das Verhältniss der verbrennlichen zu der anorganischen Substanz beträgt ca. 30:70. Dasselbe schwankt jedoch mit der Beschaffenheit und dem Alter der Knochen. Schwammige Knochen enthalten nahezu $4\frac{1}{2}\frac{9}{6}$ mehr organische Substanz als die festen. Auch bei verschiedenen Thiergattungen stellen sich Unterschiede heraus, wie die folgenden von Hentig (110) ausgeführten Analysen von Schenkelknochen lehren:

Organische Substanz.		Hammel 26:54	Ochs 30:58
Knochenerde		73· 4 6	69.42
Letztere enthielt:			
Tricalciumphosphat .		62 ·70	58.30
Calciumcarbonat		7.00	7-07
Trimagnesiumphosphat			2.09
Fluorcalcium			1.96

Am reichsten an Asche sind im Allgemeinen die Vögelknochen (75·8-84·5‡). dann folgen Säugethiere (64-73‡), Amphibien und schliesslich Fische (21-57‡) Die letzteren Knochen sind relativ reicher an Calciumcarbonat. Der Wassergehalt wechselt sehr mit dem Alter der Knochen und beträgt bei den käuflichen Knochen oft noch 30‡ und darüber. Der Fettgehalt beläuft sich durchschnittlich auf 10‡, der Stickstoffgehalt auf 4-5‡ der trocknen Substanz. Der Gehalt an Phosphorsäure würde nach den oben mitgetheilten beiden Analysen betragen resp. 28·7 und 26·7‡ in der Trockensubstanz.

Die einfachste und älteste Manier der Verarbeitung der Knochen*) besteht darin, dass man die rohen Knochen auf Koller- und Mahlgang ohne weitere Vorbereitung zu grobem Mehl zerkleinert, das natürlich sehr setthaltig ist. Dieses Produkt wird rohes Knochen mehl genannt. Mit demselben Namen bezeichnet man es auch noch, wenn etwa die Knochen behus Fettgewinnung in der Fabrik gekocht sind, bevor sie gemahlen werden. Werden aber die entsetteten Knochen durch Behandlung mit Druckdamps mürbe gemacht, dann gedörrt und zerkleinert, so heisst das Fabrikat gedämpstes Knochenmehl.

Neuere Fabriken machen neben Knochenmehl stets gleichzeitig Knochenschrot. Die Entfettung geschieht durch Benzin. Am meisten Verbreitung haben

^{*)} Ref. verdankt diese und viele weiteren Mittheilungen aus der Technik der Güte des Herrn Fabrikdirektors Dr. LORENZ in Rendsburg.

gefunden die Benzinextractionsmethoden von Seltsam in Forchheim und RICHTERS in Breslau. Will man Leim gewinnen, so geschieht dies entweder beim Dämpfen aus dem ganzen Knochenquantum, und erhält man dann meist 5—13 g vom Gewicht der Knochen an Leim, oder man entleimt nur die feinsten Schrotsorten, die sogen. Griese, welche 20 g trocknen Leim liefern.

Der Gang der Fabrikation ist etwa der folgende: Aus den rohen Knochen werden fremde Beimengungen, wie Glas, Eisen, möglichst ausgelesen, die Knochen dann mit Hülfe geriffelter Walzen oder den Fleischhackmaschinen ähnlicher Vorrichtungen gebrochen. Nun wird in grossen Digestoren mit heissem Benzin das Fett (3-9 €) extrahirt, das rückständige Benzin durch 3-4 stündiges Durchblasen von heissem, trocknem Dampf abdestillirt. Nach dem Darren und Stampfen erhält man das gedämpste und entsettete Knochenmehl und Knochenschrot. Da der Knochen aber spröde ist, wenn er nicht mit Dampfdruck behandelt wurde, so ist das resultirende Schrot splittrig und lang, würde daher als Knochenkohle sich zu rasch abnutzen. Deshalb dämpfen viele Fabriken nach dem Abtreiben des Benzins noch 10-15 Minuten lang mit 2 Atmosphären Druck und erhalten dann beim Stampfen ausser dem erwähnten Mehl ein rundliches Schrot, das als Kohle sehr widerstandsfähig ist. In der Regel wird nur 3 der Knochen als Mehl, als Knochenschrot erhalten. Arbeitet die Fabrik auf Leim, so wird der letztere durch Einwirkung von schwach gespanntem Wasserdampf aus den Knochen extrahirt, welche sich in den Benzin-Extractoren oder in kleineren Digestoren befinden, die oft systemartig verbunden sind.

Fettarme Knochen, wie z. B. jene aus den La Plata-Staaten, welche ihren Fettgehalt durch die oft lange währende Lagerung grösstentheils eingebüsst haben, werden ohne Entfettung nur 1 Stunde gedämpst, dann gedarrt und zerkleinert.

Bei der beschriebenen Methode der Fabrikation des gedämpsten Knochenmehls geht nicht mehr als 0.2 g der Knochen an Stickstoff verloren. Das beim Dämpsen sich sammelnde Condensationswasser, welches nach der rasch eintretenden Fäulniss ammoniakhaltig ist, wird wie Jauche direkt zum Düngen verwendet.

Das Knochensett wandert grossentheils in die Stearinkerzensabriken.

Das im Handel vorkommende gedämpfte Knochenmehl enthält 20—24 § Phosphorsäure, 8—4 § Stickstoff, ferner 3—5 § Sand, 5—10 § Feuchtigkeit. Ein Theil des Osseins ist in Leim verwandelt, der sich schon theilweise nach 5 Minuten, reichlicher in einer Stunde, in kaltem Wasser löst (409).

Wurden die Knochen behus Leimgewinnung extrahirt, so ist der Stickstoffgehalt des aus den Rückständen bereiteten Knochenmehls auf 2 g und weniger reducirt, während ein entsprechend hoherer Gehalt an Phosphorsäure (bis ca. 27 g) vorhanden ist.

Solche stark entleimte Knochenmehle sind nicht allein wegen ihres kleineren Stickstoffgehalts, sondern auch desshalb geringwerthiger, weil die Wirksamkeit auf dem Felde zum Theil abhängt von der Menge fäulnissfähiger, stickstoffhaltiger, organischer Substanz. Werden solchen Massen dann zur Erhöhung des Stickstoffgehalts andere stickstoffhaltige Substanzen zugesetzt, wie Blutmehl, Hornmehl, Lederabfälle, so kann hierdurch der erwähnte Mangel nicht ausgeglichen werden, da die günstige, innige Vereinigung der stickstoffhaltigen Substanz mit den Phosphaten, wie sie die Knochen repräsentiren, sich durch mechanische Mengung nicht nachahmen und ersetzen lässt.

Zur Verfälschung von Knochenmehl wurden besonders folgende Mittel angewandt: Sand, Thon, Asche, Gyps, gemahlene Austerschalen, Phosphoritmehl, Drehspähne des vegetabilischen Elfenbeins oder sogen. Hartnussmehl. Das letztere stammt von der Elephantennuss (Steinnuss, Corososnuss), der Frucht einer südamerikanischen Palme, Phytelephas macrocarpa, welche in der Dreherei Verwendung findet. Eine solche Beimengung lässt sich mit Hülfe des Mikroskopes

leicht entdecken. Ein kleiner Gypsgehalt ist nicht immer als Fälschung zu deuten, da manche Fabriken, welche viele frische Knochen verarbeiten, genöthigt sind, die gelagerten, leicht faulenden Massen mit Gyps zu bestreuen, um eine Verpestung der Luft zu verhüten.

Die Gegenwart der leimbildenden Substanz lässt sich nachweisen, indem man eine Probe des Knochenmehls durch Kochen mit verdünnter Salzsäure löst und das verdünnte Filtrat mit Phosphorwolframsäure versetzt. Es erfolgt ein voluminöser, weisser Niederschlag (115). Man hat hierbei zu beachten, dass diese Reaction auch von manchen andern eiweissartigen Substanzen herrühren kann. Schüttelt man ein unreines Knochenmehl mit Chloroform, so sammeln sich manche specifisch leichtere Beimengungen, wie Hornmehl, Blutmehl, an der Oberfläche. Theilchen des schwarzen Blutmehls hinterlassen beim Glühen auf dem Platinblech eine eisenoxydhaltige Asche.

Das Aufschliessen des Knochenmehls mit Schwefelsäure, welches 1840 zuerst von Liebig empsohlen wurde, wird in ähnlicher Weise wie bei der Fabrikation der Superphosphate (s. d.) aus Rohphosphaten vorgenommen. Das Produkt bildet das aufgeschlossene Knochenmehl, welches eines der beliebtesten Düngemittel ist. Kann man von dem gedämpsten Knochenmehl verlangen, dass es frei sei von jeglicher fremden Beimengung, so lässt sich diese Forderung bei dem aufgeschlossenen Mehl nicht in Strenge aufrecht halten, da gewisse Schwierigkeiten bei der Fabrikation einen kleinen Zusatz fremden Materials erfordern, wenn nicht anderseits ein Produkt von ungenügender mechanischer Beschaffenheit resultiren soll. Die organische Substanz der Knochen wird nämlich durch Einwirkung der Schwefelsäure zum Theil in eine schmierige Masse verwandelt, die nicht wieder trocken wird. Um das Trocknen und die seinere Körnung des Materials zu ermöglichen, setzt man daher häufig 15-20% Knochenasche oder Knochenkohle zu, in welch' letzterem Falle das Präparat freilich eine dunklere Färbung erlangt. Auch durch einen kleinen Zusatz von Chilisalpeter soll das Trocknen gefördert werden. Die erwähnte Schwierigkeit hat übrigens zu dem Auswege geführt, die Knochenmehle nicht mehr vollständig, sondern dadurch theilweise aufzuschliessen, dass man nur 2-1 der für das vollständige Aufschliessen berechneten Menge Schweselsäure zusetzt. Diese unvollständig aufgeschlossenen Knochenmehle bilden ein sehr viel angewandtes Düngerpräparat, welches gewöhnlich einen Gehalt besitzt von 18-20 Gesammtphosphorsaure, 6-8 löslicher Phosphorsäure, ca. 3 Stickstoff. Ferner ziehen es viele Fabrikanten vor, statt des reinen Präparates ein autgeschlossenes Knochenmehl mit Zusätzen zu fabriciren. Als solche werden verwendet u. A. Blut, Hommehl, Fleischrückstände, Ammoniaksalz etc. Durch diese Zusätze wird der Stickstoffgehalt des Präparates erhöht und es resultiren Gemenge, welche Gesammtphosphorsäure, lösliche Phosphorsäure, Stickstoff in wechselnden Verhältnissen enthalten und welche mit verschiedenen Namen, zweckmässig unter Angabe der Zuthaten, verkauft werden.

In Leimfabriken wird zuweilen aus den Rückständen der Leimfabrikation ein dem gedämpften Knochenmehl ähnlich zusammengesetztes Düngemittel bereitet, indem man die auseinander geschichteten Massen in einem bedeckten Raume der von selbst eintretenden Erwärmung und »Fermentation« anheim giebt. Die Massen werden dabei so trocken und mürbe, dass ein sich in ein seines Pulver verwandeln lassen, welches mit einem andern Nebenprodukt der Leimfabrikation, dem präcipitirten phosphorsauren Kalk, vermengt und dann als »sermentirtes Knockermehl« verkauft wird. Wenn das Material auch eine sehr seinpulvrige Beschaffenheit besitzt. 50 ist doch die Vereinigung des Stickstoffs mit dem Phosphat natürlich nicht eine so innige, wie in dem aus Knochen hergestellten Mehle.

Um die Wirksamkeit des gedämpften Knochenmehls auf dem Felde zu erhöhen, wurde empfohlen (116, 62), dasselbe mit dem gleichen Volumen guter Erde zu mischen, mit Jauche oder Wasser mässig anzufeuchten und in Form eines festgeschlagenen spitzen Haufens, mit Erde

bedeckt, 8 Tage stehen zu lassen. Auch die Beimischung von etwas Sägemehl oder von kurzem Schaf- oder Pferdemist fördert die Zersetzung und die um so raschere Wirkung des Knochenmehls (62). Nach König und Kiesow (119) verwandelt sich dabei mehr als die Hälfte des Gesammtstickstoffs in Ammoniak. Jedoch ist der Prozess, wie auch Ulbricht (117) zeigte, mit einem Stickstoffverlust verbunden, der nach König und Kiesow durch einen Zusatz von Erde oder von Gyps verhindert wird. Der von Ilienkoff (118) gemachte Vorschlag, die Knochen mit Alkalien aufzuschliessen, ist als unrentabel zu bezeichnen.

Aus Fleischabfällen, Cadavern gefallener Thiere wird ein als Fleischmehl bezeichnetes Düngemittel bereitet. In der Leipziger Fabrik, welche das Material vorzugsweise von den dortigen Abdeckereien bezieht, werden die Thiere enthäutet, Pferdehufe an die Blutlaugensalzfabriken abgeliefert, die in 4 Theile zerlegten Cadaver dann in Papin'schen Cylindern dem gespannten Wasserdampf von 2 Atm. Druck ausgesetzt bis das Condensationswasser klar abläuft, dann noch weitere 8 Stunden unter vollem Dampfdruck behandelt, wodurch das Fett ausgeschmolzen und die Bindegewebstheile in Leim verwandelt werden. Die Leimbrühe (wohl nicht mehr vollständig gelatinirend) findet, zum Syrup verdunstet, in der Tuchweberei als Schlichte Verwendung, während der Fleischrückstand nach Abtrennung der Knochen gedarrt und gemahlen als Fleischmehl in den Handel gebracht wird (120). Dasselbe enthält 7—8 g Stickstoff und 8—10 g Phosphorsäure (113). Seit Einführung der Pferdeschlächtereien gelangt jedoch nur noch ein geringes Quantum in der beschriebenen Weise zur Verarbeitung.

In ähnlicher Weise werden die Rückstände von der Gewinnung von Fleischextract in der Liebic's Extract of meat Comp. verarbeitet. Da das aus reineren Fleischrückständen präparirte »Fleischmehl« gegenwärtig eine höhere Verwendung als Futtermittel findet, so werden zur Darstellung des »Fleischdüngemehls« vorzugsweise die sonstigen Abfälle, Sehnen, Knochen etc. verwendet. Wurden bei der Darstellung bedeutende Mengen Knochen verarbeitet, so ist der Phosphorsäuregehalt relativ hoch. Dies war jedenfalls bei dem »Fray Bentos Guano« der Fall, da derselbe nach verschiedenen Analysen ergab (121): Stickstoff = 5·4-7·5‡; Phosphorsäure = 12·8-18‡. Ein solches Produkt wird daher jetzt auch als »Fleischknochenmehl« bezeichnet.

Die Echtheit des Fleischmehls lässt sich mikroskopisch an der noch theilweise erhaltenen Muskelfaserstruktur erkennen. In verdünnter Salzsäure gelöst giebt dasselbe eine ähnliche Reaction mit Phosphorwolframsäure wie Knochenmehl (s. d.) (115).

Fischguano oder Fischmehl wird in ähnlicher Weise wie das Fleischmehl aus den Absällen der Fische insbesondere in Norwegen gewonnen. Von Januar bis Mai werden dort zwischen dem 68. und 71. Breitengrade, namentlich bei der Inselgruppe der Lofoden, ungeheure Mengen von Kabeljauen resp. Dorschen (ca. 20-22 Mill. Fische) gefangen und als Stockfische nach Spanien und Italien, als Klippfisch nach Schweden und Russland versendet. Die dabei entstehenden Absalle, besonders Köpse und Rückgrate, dienen zur Darstellung des Fischguano, indem man dieselben an der Lust trocknet, mit Maschinen zerreisst und dann zu einem groben Pulver vermahlt. In neueren Fabriken von MEINERT in Hammerfest und auf den Losoden, wird jedoch ein seineres Pulver durch Dämpsen mit gespanntem Wasserdampf erzielt, wobei zugleich als Nebenprodukt Oel und Fischleim gewonnen wird. Das Dämpfen wird gewisser Schwierigkeiten wegen in rotirenden Cylindern vorgenommen. Die gedämpsten Fischreste sind sehr wasserreich, müssen daher durch hydraulische Pressen oder Centrifugen entwässert und dann gedarrt werden, worauf sie sich leicht zu einem staubseinen Pulver vermahlen lassen (113).

HELLRIEGEL (122) fand in einer Probe norwegischen Fischguanos: Wasser = 10.54 \(\frac{2}{3}\); organ. Substanz = 50.92 \(\frac{2}{3}\) (mit 8.01 Stickstoff), Sand = 0.36 \(\frac{2}{3}\), Phosphat = 34.44 \(\frac{2}{3}\) (mit 16.19 Phosphorsäure), Calciumcarbonat = 1.43 \(\frac{2}{3}\), Calciumsulfat = 0.56 \(\frac{2}{3}\), Verlust = 1.75 \(\frac{2}{3}\).

VOHL (123) fand übrigens auch noch kleine Mengen Chloralkalien resp. 1.65 § Na Cl und 0.54 KCl. Der in Deutschland in den Handel kommende norwegische Fischguano pflegt 7-9 § Stickstoff und 12-16 § Phosphorsäure zu enthalten (113).

Ein Dünger wurde ferner auch bereitet aus den Rückständen von der Bereitung des Leberthrans (124). Derselbe enthielt 5:65 g Stickstoff und 2:25 g Phosphorsäure. Ebenso dienen die Rückstände der Thransiederei aus Walfischen (125), also Fleisch und Knochen dieser Thiere, zur Gewinnung von » Walfischguano e, welcher nach KROCKER (126) dem gewöhnlichen Fischguano ganz ähnlich zusammengesetzt ist. Wenn zu der Herstellung eines solchen Präparates vorwiegend die Knochen der Walfische, Delphine etc. dienen, so nähert sich die Zusammensetzung sehr derjenigen des gewöhnlichen Knochenmehls. Solche Knochenreste konnten neuerdings von den Faröern bezogen werden.

Auch kleinere Fische und Crustaceen werden in den Küstengegenden roh oder zubereitet angewendet.

An den Küsten von Sussex, Kent, Essex wurde schon vor ca. 40 Jahren eine Masse kleiner Fische, insbesondere die oft in unglaublichen Mengen auftretende kleine Häringsart, Chapter Sprattus (Sprotten) zerstampft und als Dünger für Weizen und Hopfen verwendet. PETTIT bereitete aus solchem Material einen Dünger, welcher nach WAY und THOMPSON 16.8-13.6 Ammoniak (d. h. Stickstoff als NH, berechnet) enthielt (127). Ein aus Abstallen von Sardinen bereiteter Fischguano enthielt nach Moser (128) 11.94 Wasser, 5.6 Stickstoff, 6.3 Phosphorsäure. In Frankreich werden in den Herbstmonaten bereits gesalzene Häringsabfalle als Dünger verkauft, welche nach Hequet und Pagnoul (415) enthalten: 1.3-4.3 Stickstoff, 1.2-4.7 Phosphorsäure bei einem von 15-40 f schwankenden Wassergehalt. Durch ihren hohen Salzgehalt (22-52 f) haben dieselben jedoch öfters schädlich gewirkt, so dass empfohlen wurde (415), diese Absälle mit Wasser auszulaugen und nur den getrockneten, immer noch stickstoff. reichen Rückstand, als Dünger zu verwerthen, wenn auch mit dieser Zubereitung ein gewisser Stickstoffverlust verbunden ist. Aus den an der Nordseeküste massenhaft vorkommenden kleinen Krebsen, Granaten oder Garneelen (Crangon vulgaris) wurde ein Dünger, Granatguano, fabrikmässig hergestellt, indem man die auf Eisenplatten gedörrten Thiere unter Mühlsteinen pulverisirte. Das Produkt enthielt nach E. MEYER (129) u. A. (umgerechnet) ca. 8:54 Stickstoff. 4 g Calciumphosphat, 2.5 g Chloralkalien (vorwiegend NaCl), viel Kalk- und etwas Magnesiacarbonst.

Seemuscheln haben im Allgemeinen nur sehr geringen Düngerwerth, da die stickstoffhaltige organische Substanz sehr zurücktritt und der mineralische Antheil vorwiegend aus Carbonaten besteht. Die Phosphate sind hier ihrer Schwerlöslichkeit wegen nicht von Bedeutung.
Der Gehalt an Phosphaten beträgt nach Bortier (130), Reichardt (131) nur 1.2—1.6 å. In
den Austerschalen fand Storer (132) sogar nur 0.065 å Phosphorsäure, 0.083 å Stickstoff.
0.040 å Kali, J. König (133) in gemahlenen Muscheln 0.71 å Stickstoff. Dieses werthlow
Material fand im gepulverten Zustande manchmal Anwendung zur Verfälschung von Knochenmehl (s. d.).

Die an den Meeresküsten oft massenhaft auftretenden Quallen (Medusae) haben ihrer wässrigen Beschaffenheit wegen nur geringen Düngerwerth. 3 Quallen wogen 1345 Grm., die Trockensubstanz betrug 2·15 §, 100 Thle. Trockensubstanz enthielten 76·26 § Mineralstoff put 0·42 § Phosphorsäure, und 23·74 § organische Substanz mit 1·25 § Stickstoff (134).

Aus dem Blut geschlachteter Thiere wird ein Düngemittel von hohem Stickstoffgehalt, das Blutmehl, auf doppelte Weise gewonnen: entweder direkt, indem man durch Einleiten von Wasserdampf eine Gerinnung bewirkt, das nur noch schwach röthliche Blutwasser, das noch ca. 0.4 § Stickstoff enthält, ablausen lässt und das Gerinnsel trocknet und mahlt; oder indirekt in Verbindung mit der Gewinnung von Serum-resp. Blutalbumin. Bei dem letzteren Verfahren dient das beim ruhigen Stehen in flachen Zinkschüsseln mit einem doppelten durchlöcherten Boden sich freiwillig ausscheidende Coagulat, der Blutkuchen.

welcher in der Hauptsache aus Fibrin und Hämoglobin besteht, zur Darstellung des Düngers, der durch Trocknen und Mahlen daraus erhalten wird.

In neuerer Zeit wird das Blut nach einem schon von PAYEN (135) angegebenen Verfahren auch direkt so verarbeitet, dass man es frisch mit $1\frac{1}{2}-3\frac{9}{2}$ gebranntem und fein gepulvertem Kalk vermischt. Es erstarrt dann zu einem Kuchen, der ohne Fäulniss an der Luft trocknet und ein geruchloses, beständiges Pulver liefert. Ein gewisser Stickstoffverlust ist dabei unvermeidlich. Im Allgemeinen variirt der Gehalt des Blutmehls an Stickstoff von $11-14\frac{9}{2}$. Der Gehalt an Phosphorsäure wurde = 0.9-1.3 (136, 137), der Gehalt an Kali = $0.7\frac{9}{2}$ (137) gefunden. Blutmehl dient sehr häufig zur Darstellung combinirter Düngemittel von wechselndem Stickstoff- und Phosphorsäuregehalt, indem es mit Superphosphat oder aufgeschlossenem Knochenmehl vermengt wird.

Aus hornartigen Abfällen, Klauen, Hufen, Haaren, Federn etc. wird ein pulvriger, stickstoffreicher Dünger, das Hornmehl, bereitet durch Rösten oder Dämpfen. Das Rösten geschieht auf eisernen Platten oder flachen, gusseisernen Kesseln unter Umrühren, das Dämpfen ähnlich wie beim Knochenmehl in Digestoren (112), in welchen man den Wasserdampf ca. zwei Stunden lang unter 2-5 Atm. Druck auf das Horn einwirken lässt. Das condensirte Dampfwasser enthält 1—24 Stickstoff und findet am besten als Zusatz zur Schwefelsäure beim Aufschliessen der Knochen etc. Verwendung. Beim Dämpfen des Horns soll sich eine die Arbeiter sehr belästigende, die Augen angreisende Substanz verflüchtigen (112). Das Produkt des Röstens oder Dämpsens lässt sich (letzteres nach dem Trocknen) leicht zu einem Pulver vermahlen, welches das Hornmehl des Handels bildet. Dasselbe enthält im reinsten Zustande 13-15 Stickstoff. Für den Zweck der Düngung ist das gedämpste Hornmehl dem gerösteten vorzuziehen, da durch das Rösten die Zersetzbarkeit im Boden wahrscheinlich verringert wird. Da die Rohmaterialien, aus welchen das Hornmehl bereitet wird, oft durch Bestandtheile von geringerem Stickstoffgehalt verunreinigt sind, so schwankt der Stickstoffgehalt des käuflichen Hornmehls innerhalb weiter Grenzen von 7-15 und liegt wohl am häufigsten zwischen 10-14 der Gehalt an Phosphorsäure beträgt 5-68 (113) und darüber.

HELLEIEGEL (138) fand in einer Probe: Wasser = 9.5, stickstoff h. organ. Subst. = 71.7 (mit 18.1 N), Phosphate = 11.5 (mit 5.5 P₂O₅), Calciumcarbonat = 1.4, Calciumsulfat = 0.7, Sand = 5.3 \frac{9}{8}.

Von Knochen und Fleischmehl ist das reine Hornmehl, abgesehen von mikroskopischen Merkmalen, dadurch zu unterscheiden, dass es die Reaction mit Phosphorwolframsäure (115) meht giebt (vergl. Knochenmehl).

Elfenbeinmehl enthält nach einer Analyse von VÖLCKER (139) 13·1 § Feuchtigkeit, 26·1 organ. Substanz, 3·3 Stickstoff, 53·7 Calciumphosphat, 5·4 Calciumcarbonat etc.

Die periodisch massenweise erscheinenden Maikäfer werden am zweckmassigsten zur Herstellung von Dünger nutzbar gemacht. Das Tödten geschieht meist durch kochendes Wasser, kann aber leichter durch Schwefelkohlenstoff in luftdicht schliessenden und bedeckten Fässern bewirkt werden (140).

Die getödteten Käfer werden an der Sonne getrocknet, besser gedarrt, worauf sie sich auf einer Reibe gröblich zerkleinern lassen. Diese Trockenmasse enthielt 10·3 g Stickstoff, wovon sedoch ca. 1 g in der schwer zersetzbaren Form von Chitin vorhanden war. Ferner enthielt die Masse 1·9 g Phosphorsäure und 1·7 g Kali. Wo man das Darren und Zerkleinern der getödteten Maikäfer umgehen will, empfiehlt sich die Gewinnung eines Compostes aus denselben. Ein solcher soll z. B. entstehen, wenn man die getödteten Käfer mit gelöschtem Kalk einpudert und dann mit Erde bedeckt.

MUTH und NESSLER (141) fanden in 100 Thln. frischer Maikäfer 68 f Wasser, 30.95 f organ.

Substanz mit 3·3 N, 1·05 § Mineralstoffe mit 0·5 P₂O₅ und 0·4 K₂O. Eine vollständige Analyse der Asche von Maikäfern vergl. FARSKY (142), E. WOLFF (149).

IV. Stickstoffreiche Guanosorten.

Peruguano. Dieses wichtige Naturprodukt entstand als eine Folge der Regenlosigkeit der Zone zwischen 13-20° südl. Br. einerseits, des grossen Fischreichthums des Meeres an den Küsten Perus andererseits. Der letztere zieht Massen von Thieren, die sich von Fischen ernähren, an die Ufer und naheliegenden Inselgruppen, und besonders sind es verschiedene Arten von Seevogeln aus der Gattung der Möven, Tölpel, Pelikane, Cormorane, Verkehrtsschnabel etc., die sich in ungeheuren Schaaren auf diesen angesiedelt haben. Durch Anhäufung der Excremente dieser Vögel, manchmal gemengt mit denen von Robben, haben sich die Lager des Peruanischen Guanos gebildet. Die Auswürse jener Seevögel bestanden vorwiegend aus Harnsäure und Phosphaten. Im Laufe der Jahrtausende häusten sich dieselben bis zu einer bedeutenden Mächtigkeit an, welche auf einer der Chinchasinseln auf 150 Fuss bestimmt wurde. Allmählich haben die frischen Excrete gewisse chemische Wandlungen erfahren und sich in Guano verwandelt. Diese Veränderungen beruhen insbesondere auf den Umsetzungen der Harnsäure, deren diese ja in so hohem Grade fähig ist. Die folgende Analyse von KARMRODT (143) giebt ein Bild von der Mannigfaltigkeit der Bestandtheile des Peruguanos. In 100 Thin Dominions

in 100 Thin.	Peruguano
1. In Wasser löslich:	2. In Wasser unlöslich:
Harnsaures Ammoniak 12.74	Harnsäure
Oxalsaures Ammoniak 13.60	Harz 1-11
Stickstoff- u. schwefelhalt. Subst. 3.61	Fettsäure 1.60
Phosphors. Ammoniak-Magnesia 4.00 (?)	Stickstoff- u. schwefelhalt. Subst. 2.39
Phosphorsaures Ammoniak 0.90	Calciumphosphat 18-92
Schwefelsaures Ammoniak 1.82	Eisenphosphat 1.14
Chlorammonium 1.55	Kieselerde 064
Kaliumsulfat 3.30	46-04
Chlornatrium 2.44	
43.96	

Weitere Analysen von Bertels, Völckel, Winkler, Oellacher vergl. bei Liebig (144). Ueber das Vorkommen von Guanin im Guano vergl. dieses.

Dass hier Oxalsäure und Ammoniak durch eine Zersetzung der Harnsaure gebildet wurden, kann nicht bezweifelt werden. In den mittleren und oberen Schichten der Guanolager finden sich ferner mannigfache Concretionen, deren Bildung nur unter Mitwirkung des Wassers denkbar sind. Gehören jene Lager auch der regenlosen Zone an, so herrscht doch von Juli bis November ein dichter Nebel. Dieser im Verein mit nächtlichem Thau und dem beim Wellenschla: gegen die Granitwände der Inseln erzeugten Wasserstaub haben der trocknen Masse eine genügende Menge Feuchtigkeit zugestührt, um die langsame Bildung von Concretionen zu ermöglichen. In den mittleren gelben, meist am höchsten geschätzten Schichten, bestehen die Knollen aus Massen, welche einen krystalli nischen Kern von oxalsaurem, kohlensaurem und harnsaurem Ammonium כיי schliessen. In den unteren braunen Bänken dagegen, welche weniger an Stickstonverbindungen und mehr Erd- und Alkalisalze enthalten, findet man hartere krystallinische Knollen, welche vorwiegend aus Alkalisalzen, wie Chlornatrium in Form von Steinsalz und Kaliumsulfat bestehen. Zuweilen wurden auch krystallt nische Concretionen von phosphorsauren Salzen und Doppelverbindungen beob-

achtet. Ueber die nähere Zusammensetzung der Concretionen im Peruguano vergl. Wicke (145), Kraut und Kemper (146), Teschemacher und Herapath (147), Bäber (148), Phipson (113), Karmrodt (143). Neuerdings beobachtete Averdam (Privatmitth.) im Roh-Guano Concretionen aus reinem Bi-Ammoniumphosphat in grossen, strahlig krystallinischen Massen. Nicht selten wurden im rohen Guano auch Eier, Federn, Vogelskelette, Steine gefunden.

Der grosse Düngerwerth des Peruguanos war den Eingeborenen des Landes schon im 12. Jahrh. bekannt, welche öde Sandflächen mit seiner Hilfe in fruchtbare Gefilde umwandelten und die den Guano producirenden Vögel durch Gesetze schützten. Aber nach Europa brachte die erste Kunde des Peruguanos und zugleich Proben desselben ALEX. VON HUMBOLDT im Jahre 1802. Trotz vieler Berichte, welche Reisende über die grosse Wirksamkeit des Peruguanos in der alten Welt erstatteten, fand doch erst im Jahre 1840 ein grösserer Import statt, der 1842 für Deutschland durch Vermittlung der Firma J. D. MUTZENBECHER in Hamburg 10000 Ctr. betrug, dann aber rasch stieg. Es wurde zuerst der Abbau der Chinchasinseln in Angriff genommen, welche jährlich 10 Millionen Centner lieferten, wovon etwa ein Sechstel nach Deutschland wanderte. Dieser Guano besass einen einen hohen Stickstoffgehalt, welcher bis zum Jahre 1868 meist von 10-14 & variirte (149). Die Phosphorsäure betrug 9.2-13.3 , die Menge der Alkalien 2.5-7.8 (149). Nach VÖLCKER (150) fand sich ungefähr 1 des Gesammtstickstoff als Ammoniak, 4 als Harnsäure etc. vor, jedoch variirte das Verhältniss beider beträchtlich. Boussingault fand den Gehalt an Nitrat wechselnd von 0·1-0·63 & und manchmal noch höher (151). Etwa im Jahre 1864 unternahm die Firma OHLENDORFF & Co. in Hamburg das Aufschliessen von seebeschädigtem Guano und später auch von guter Waare mit Schwefelsäure, wodurch das Ammoniak sester gebunden und zugleich der Vortheil einer garantirbaren gleichmässigen Durchschnittszusammensetzung ermöglicht wurde, da die mechanischen Operationen (Absieben, Zerkleinern, Rühren), welche das Aufschliessen erforderte, eine gründliche Durchmischung des Materials zur Folge hatten. Gegen 1870 war der Guano der Chinchasinseln erschöpft und es trat an dessen Stelle der stickstoffärmere Guano der Guanape- und einiger anderer Inseln. Der Stickstofigehalt desselben variirte nach Heiden (152), Volcker (153) von ca. 8-10f und 12-14.8f Phosphorsaure, von welcher etwa der dritte bis vierte Theil (5:3-3:2) in Wasser loslich war. Auch diese neuen Guanovorkommnisse enthielten einen variablen Gehalt von Salpetersäure, welcher nach VÖLCKER (154) manchmal eine Höhe von 3 und mehr erreichte. Mit der Qualität sank auch allmählich die Quantität des jährlichen Imports. Der Hamburger Import von Peruguano, welcher 1876 eine Höhe von ca. 2 Millionen Ctr. erreicht hatte, betrug 1882 noch ca. 185000, 1883 48 000 Ctr. Der Lagervorrath im Januar 1885 soll 1 Million Ctr. betragen, neue regelmässige Zufuhren in Aussicht stehen. Näheres über den auf den Inseln noch vorhandenen Gesammtvorrath ist derzeit nicht bekannt.

Der aufgeschlossene Peruguano, welcher in ähnlicher Weise wie das Superphosphat (s. d.) mit Hilfe von Schwefelsäure dargestellt wird, unterscheidet sich von dem rohen Guano dadurch, dass die Phosphorsäure fast vollständig löslich in Form von Monocalciumphosphat, das Ammoniak ganz an Schwefelsäure gebunden und noch ein Theil des Stickstoffs der Harnsäure in die Form von Ammoniak übergeführt ist (155). Seit einigen Jahren wird der Guano auch im rohen aber gemahlenem Zustand mit garantirten Gehalten verkauft. Von der Gesammtphosphorsäure desselben von 14·1—14·5\(\frac{9}{2} \) fand AVERDAM (156) 5·8—6·4\(\frac{9}{2} \)

in Wasser, 3·1—4§ in Lösung von citronensaurem Ammoniak, 8·2—9·2§ in kohlensäurehaltigem Wasser löslich.

Die Anglo-Continentale-Guanowerke (vorm. OHLENDORFF) in Hamburg bringen gegenwärig folgende Guanopräparate in den Handel:

Aufgeschlossener Peruguano I mit 7 g Stickstoff, 9 g wasserlösl. P O , 2 g K O.

Aufgeschlossener Peruguano II mit 5 % N, 10 % wasserlösl. P2O2, 2 % K2O.

Roher, gemahlener Peruguano I mit 7 % N, 14 % P2O5, 21 % K2O.

Roher, gemahlener Peruguano II mit 48 N, 208 P2O5, 318 K2O.

Der Guano war namentlich in den ersten Decennien seines Auftretens beispiellosen Verfälschungen unterworfen, die heute Dank der Thätigkeit der landw. Versuchsstationen nicht lange unentdeckt bleiben können. Als Fälschungsmittel dienten u. A. eisenhaltige Erde, Sand, Torfasche, Gyps und gefärbte Massen, die behufs Nachahmung der Farbe des Guanos fabrikmässig hergestellt wurden.

Andere stickstoffreiche Guanosorten haben derzeit nur untergeordnete Bedeutung. Es gehören dahin: der Ichaboe-Guano von der Ichaboe-Insel 26-25° stidl. Br. und 14-16° östl. L. an der SW.-Küste von Afrika, vergl. ANDERSON (157), NIEDERSTADT (158).

Saldanha-Bay-Guano von mehreren Inseln und Riffen der Saldanha-Bay an der SW.-Küste von Afrika und daselbst von Pelikanen u. a. Seevögeln producirt, vergl. HEIDEN, KROCKER u. A. (159).

Ueber afrikanischen Guano, herstammend von den Inseln Halifax, Pamona, Possession und Ichaboe vergl. Petermann (308), ferner P. Wagner (400).

Guano von Patagonien und von den Falklandsinseln, ein stark ausgelaugter Guano, bestehend aus dem Koth und den verwesten Resten der an seinen Gestaden nistenden Pinguine und anderer Seevögel, wozu noch Muscheln, Algen, Krabben etc. kommen. Die Zesammensetzung ist schwankend und der Stickstoffgehalt (0.6—1.8 g für patag. Guano, 4.3 g für solchen von den Falklands-Inseln) im Allgemeinen niedrig, vergl. Völcker (160).

Der Angamos-Guano besteht aus den jüngsten trocknen Excrementen von Seevögela, und besitzt den hohen Stickstoffgehalt von 19:3—21:1 8, vergl. VÖLCKER (161).

Fledermausguano bildet sich in vielen Höhlen Sardiniens, Ungams, Mährens, Krains, Spaniens, Aegyptens, Texas, Jamaikas und an anderen Orten als eine Ansammlung der Excremente und Reste der Fledermäuse, welche hier, oft eng aneinander gedrängt, ihren Winterschlaf halten. Die Excremente, in welchen man Reste von Käfern, Schmetterlingen etc. vorfindet, sammeln sich aber z. Th. in der dem Winterschlaf vorhergehenden Mästungsperiode, in welcher die Fledermäuse eine bedeutende Gefrässigkeit zeigen. Der Stickstoffgehalt ist ein sehr wechselnder, schwankend von 0.5-9 f. In den besseren Sorten findet sich jedoch meist ein hoher Gehalt von 7-9 f und darüber. Einen Fledermausguano aus Aegypten fand Popp von schwach wachsgelber Farbe und krystallinischer Structur, herrührend von dem bedeutenden Gehalt an Harnstoff, begleitet von Harnsäure, Kreatin, Phosphaten, welche Bestandtheile er jedoch in den Excrementen der gewöhnlichen europäischen Fledermaus (Rhinolophus Hipposideras) nicht nachweisen konnte. Der Gehalt an Phosphorsäure wurde schwankend von 0.7-25 f, am häufigsten jedoch zwischen 1-5 f gefunden; der Kaligehalt betrug 0.76—1.8 . Mehrfach wurde ein kleiner Gehalt an salpetersauren Salzen constatirt. Näheres über die Zusammensetzung des Fledermausguano vergl. Top (163). MALAGUTI (164), HARDY (165), POPP (162), PAVESI und ROTONDI (166), MOSER (167) Völcker (168), Weigelt (169).

V. Rohe und aufgeschlossene Phosphate.

Die Phosphate bilden, vorzugsweise im aufgeschlossenen Zustande, heute eines der gebräuchlichsten Düngemittel. Zwei Momente waren es besonders, welche die Einführung und technische Zubereitung derselben bewirkt haben: die

Betonung der Notwendigkeit des phosphorsauren Kalkes für die Pflanze durch LIEBIG, und der etwa um dieselbe Zeit beginnende Import des Peruguanos. Die grossen Erfolge, welche mit dem letzteren erzielt wurden, veranlassten nämlich das Suchen nach weiteren Guanovorkommnissen. Auf einer Koralleninsel des stillen Oceans, der Baker-Insel, fand sich ein Lager von Guano, welcher 1855 nach Amerika und seit 1860 auch nach Deutschland exportirt wurde. Die Wirkungslosigkeit desselben auf dem Felde veranlasste dazu, das Material mit Schwefelsäure aufzuschliessen (vergl. d. historischen Theil). Es entwickelte sich die Industrie der Superphosphatbereitung, welche indessen schon 1840-50 in England mit den dort vorkommenden Koprolithen nach Analogie der Knochenaufschliessung geübt worden war. Die Untersuchung des Bakerguanos ergab, dass derselbe wesentlich verschieden vom Peruguano zusammengesetzt ist, indem er wenig Stickstoff, wenig organische Materie, dagegen sehr viel phosphorsauren Kalk enthält. Auf dem hohen Gehalt an diesem beruhte der Werth desselben als ein vorzügliches Material für die Fabrikation der Superphosphate. Neue Funde ähnlicher Art, herstammend von der Jarvis-, Howland-, Malden-Insel, reihten sich an. Nachdem man erkannt hatte, dass alle Materialien, welche reich sind an Phosphaten und gleichzeitig nicht zu viel Carbonat enthalten, mehr oder weniger für die Herstellung von Superphosphat geeignet sind, erweiterte sich bald der Kreis der brauchbaren Rohmaterialien durch neue Phosphatfunde in verschiedenen Ländern und Welttheilen. Ausser den bereits erwähnten Coprolithen wurden nunmehr mineralische Phosphorite, Apatit, Knollenphosphate etc. ausgebeutet und den Superphosphatfabriken zugeführt.

Die Rohmaterialien der Superphosphatsabrikation (Rohphosphate). Fast alle Rohphosphate haben das Gemeinsame, dass sie neben ihrem Gehalt an Phosphat noch kleinere oder grössere Mengen von Erdcarbonat, Fluor, Chlor, Sulfat, Silicat und Sand enthalten, durch welche der Procentgehalt des Werthbestandtheils, Phosphorsäure, beeinflusst wird. Die Brauchbarkeit der betr. Materialien wird namentlich beeinträchtigt durch das mit dem Phosphat meist vergesellschaftete Carbonat und das oft beigemengte Eisen- und Thonerdephosphat. Sie hängt auch ab von dem physikalischen Zustand der bald amorphen, bald krystallinischen Massen. Nach ihrem Ursprung lassen sich die Rohphosphate in folgender Weise näher eintheilen:

a) Die Knochenphosphate.

Die Knochenasche wird in grossen Massen aus Süd-Amerika importirt. Sie stammt aus den baumlosen Ebenen der Laplata-Staaten und der brasilianischen Provinz Rio Grande, wo in Ermanglung von Brennmaterial die Knochen der in ungeheurer Zahl dort weidenden Rinder und Schase zu Heizzwecken dienen müssen. Die gesammelte Asche wird exportirt und bildet heute ein werthvolles Material für die Superphosphatsabriken. Im Jahr 1883 wurden 328000 Centner nach Europa eingestührt, wovon Deutschland mehr als die Hälste consumirte. Die Knochenasche enthält im Allgemeinen 70—80 g phosphorsauren Kalk, 5—6 g kohlensauren Kalk, 2 g Magnesiumphosphat, 3 g Fluorcalcium, 2—5 g unvollständig verbrannter organischer Substanz, die einen Stickstoffgehalt von ca. 0.5 g bedingt, endlich ca. 7 g und oft mehr (bis 16 g) Sand. In Folge der starken Erhitzung sind ausserdem gewöhnlich einige Procente kaustischen Kalkes vorhanden (113).

Abgenutzte Knochenkohle besteht im Wesentlichen aus den Abfällen gebrauchter und frischer Knochenkohle. Dieses Material wird in grossen Massen bei der Rübenzuckerfabrikation, in relativ kleinen Mengen zur Darstellung von

Kartoffelzucker verwendet. Die »ausgebrauchte Knochenkohle«, sowie die bei der Operation des Wiederbelebens sich abspülenden feinpulvrigen Theile, die sogen. »Waschkohle«, endlich der bei der Knochenkohlenfabrikation abfallende Staub, von dem ein Theil auch in der Wichse- und Farbefabrikation (Beinschwarz) verwendet wird, wandern in die Superphosphatfabriken.

Im Allgemeinen schwankt der Gehalt des Materials an phosphorsaurem Kalk von 25-75%, die niederen Gehalte finden sich aber meist nur bei der durch organische Materie, Sand etc. stärker verunreinigten Waschkohle, namentlich wenn dieselbe vor dem Verkauf nicht nochmals mit Salzsäure behandelt wurde, was aber meistens geschieht. Diese letztere Behandlung wird so geleitet, dass fast nur Calciumcarbonat, nicht aber das Phosphat gelöst wird.

Die gebrauchte Knochenkohle enthält stets einen kleinen Stickstoffgehalt, der bei starker Beladung mit organischen Substanzen bis 2 $\frac{0}{2}$ betrug (113). Der Gehalt an Calciumcarbonat schwankte von 1·5—15 $\frac{0}{2}$ (112). Ein charakteristisches Unterscheidungsmerkmal der gebrauchten Knochenkohle von neuem Spodium bildet der oft hohe Gehalt an Gyps, der bis zu mehreren Procenten anwächst (409).

b) Die Guanophosphate sind gebildet in ähnlicher Weise, wie der Peruguano (s. d.) durch eine Ansammlung der Excremente und sonstiger Reste von Seevögeln insbesondere auf kleinen in der Nähe des Aequators gelegenen Koralleninseln, oder geschützt gelegenen Felsenplateaus an der Meeresküste. Durch den Einfluss der Sonnenhitze, und den Wasserstaub der Brandung, der bei der niederen Lage der Inseln die Massen feucht erhält, hat dieser Guano nach seiner Entstehung tiefgreifende Umwandlungen erfahren. Die organischen Substanzen sind verwest, die Fäulnissprodukte ausgelaugt oder verflüchtigt, und so erklärt sich, dass zuletzt ein Material zurückblieb, welches arm ist an organischen Substanzen und Stickstoff, dagegen vorwiegend aus dem, den Lösungsvorgängen mehr wiederstehenden Calciumphosphat mit etwas Carbonat besteht. Durch die folgenden, von E. Güssefeld (113) mitgetheilten Analysen, möge die Zusammensetzung der Guanophosphate veranschaulicht werden.

	Guanophosphate von Inseln des stillen Oceans				
	Guano der Baker-Insel 1872	Guano der Howland- Insel 1872	Guano der Enderburry- Insel	Guano der Malden-Insel	
Feuchtigkeit	10.21	11.59	11.67	5.48	
Chem. geb. Wasser	_	-	! —	_	
Phosphorsäure*)	32.23	32.30	37.41	36.32	
Kalk	41.40	40.07	42.01	48.50	
Magnesia	1.23	1.05	1.56	1.45	
Eisenoxyd	_	_	0.17	0-01	
Kohlensäure**)	4.60	1.51	_	2-54	
Schwefelsäure	2.43	0.48	0.60	1-11	
Fluor	0.54	0.65	0.25	0.43	
Chlornatrium	0.56	0.51	_	0-86	
Unlösliches, Sand	_	_	_	0-83	
Organische Stoffe ***)	6.80	11.84	6.33	2-11	
Kali	_	_		0.46	
	100-00	100-00	100-00	100-10	
•) entsprechend Tricalciumphosphat	70·36	70-51	81-67	79- 2 9	
••) ,, ,, Calciumcarbonat .	10.07	3.43	_	5.77	
••••) enthaltend Stickstoff	0.47	0.48	0.24	_	

Weitere Analysen von Guanophosphaten, herstammend von der Baker-, Jarvis-, Howland-, Malden-, Starbuck-, Enderburry- und anderen Inseln des stillen Oceans, vergl.: LIEBIG (170), BARRAL (171), S. W. JOHNSON (172), HELLRIEGEL (173), HAGUE (174), WEINHOLD (175), KROCKER, v. GROTE, FITTBOGEN, DIETRICH, SCHULZ (176), P. WAGNER (177), C. GILBERT und TZSCHUCKE (178), SCHUMANN und HEIDEN (179), VÖLCKER (180), CHERSON (181).

Ueber die allgemeinen Verhältnisse des Vorkommens dieser Guanophosphate vergl. HAGUE (174) und L. MEVN (182).

Fast vollständig abgebaut ist der an den Abhängen der Bai von Mejillones vorkommende sogen. Mejillones oder Boliviaguano, der früher in grossen Massen als ein vorzügliches Rohmaterial für Superphosphate importirt wurde. Derselbe bestand vorwiegend aus Calciumtriphosphat und Magnesiumbiphosphat. Analysen desselben vergl. Fresenius und Neubauer, Märcker, H. v. Liebig, Karmrodt in Wagner's Lehrbuch (113), sowie bei Erni (183) und Völcker (180).

c) Mineralphosphate bilden eine besondere Gruppe der Rohphosphate des Handels, einschliessend die Apatite, Phosphorite, Koprolithen, Osteolithen, die Navassa-, Sombrero-, Curaçao- und ähnliche Phosphate. Von Guanophosphat sind sie dadurch unterschieden, dass die in ihnen enthaltene Phosphorsäure, wenn sie auch meist schon einmal zum Aufbau des Thier- und Pflanzenleibes gedient hat, doch in Folge mechanischer und chemischer Umlagerungsprocesse, die Form und Eigenschaften von Verbindungen rein mineralischen Ursprungs mehr oder weniger angenommen hat. Dem entspricht das starke Zurückweichen der organischen Materie, das Auftreten in steinartig harten Concretionen oder in Massen von krystallinischem Gefüge (Apatit) (113). Nach dem Ursprung und dem mehr oder weniger ausgeprägten mineralischen Charakter unterscheidet man die folgenden wichtigeren mineralischen Rohphosphate:

Das Navassaphosphat, von der Insel Navassa östlich von Jamaica und südwestlich von Haiti, ein in den Spalten, Becken, Klüften des Korallenriffes vorkommendes, durch Umwandlung von Guano gebildetes Phosphat von oolithischer Struktur. Der Gehalt an Phosphorsäure schwankt von 31·2—36·4 å, an Carbonat von 2·7—6·8 å, an Wasser von 1·0—10·7 å, an organischen Stoffen 4·1—8·7 å, Sand 1·5—3·0 å. Der zwischen 8—15 å betragende Gehalt an Eisenoxyd und Thonerde beeinträchtigen den Werth dieses Materials für die Superphosphatfabrikation (113, 182). Dasselbe kommt seit Jahren nicht mehr nach Europa und hat daher nur noch historisches Interesse. Analysen von Navassaphosphat vergl. ULEK (184), ULBRICHT, BRETSCHNEIDER, C. GILBERT (185), VÖLCKER (180). Das Sombrerophosphat von der Insel Sombrero und einigen andern kleinen Inseln West-Indiens scheint ähnlicher Entstehung zu sein wie das vorgenannte (113, 182). Ausser den Parthieen von oolithischer Struktur kommen überall auch solche von gleichmässig dichter Beschaffenheit vor. Von dem Navassaphosphat war es vortheilhaft dadurch unterschieden, dass es nur ca. 2 å Thonerde und Eisenoxyd enthielt, doch hat sich mit dem zunehmenden Abbau des jetzt erschöpften Lagers die Qualität mehr und mehr verschlechtert. Analysen vergl. WICKE (186), RITTHAUSEN (187), PHIPSON (188), VÖLCKER (180).

Zu derselben Gruppe von Phosphaten dürste nach Vorkommen und Entstehung das Curaçao-Phosphat zu zählen sein, welches eines der wichtigeren Rohmaterialien neueren Fundes (gegen 1875) repräsentirt, von welchem 1883 über Hamburg 138 000 Ctr. importirt wurden. Dasselbe stammt von der Insel Curaçao vor der Mündung des Golfs von Venezuela im Karaibischen Meer, wo es als selsiger Gesteinswall am Fusse eines Korallenkalkberges austritt. Die besseren Qualitäten enthalten 85—87 g und zuweilen noch mehr Tricalciumphosphat, nebst geringen Mengen Eisenoxyd und wechselnden Mengen, meist 4—7 g Calciumcarbonat. Nähere Mittheilungen über dieses Phosphat nebst Analysen von C. Gilbert vergl. L. Meyn (213). Weitere Analysen vergl. Peters (214), Krocker und Karmrodt (215).

Nicht weit von Curação befindet sich die holländische Insel Aruba (Leewards-Insel), auf welcher ein Phosphat (Arubainselphosphat) vorkommt, das in bedeutender Menge abgebaut und exportirt wird. In Hamburg wurden 1883 164000 Ctr. Phosphat von Aruba importirt. Nach Analysen von Völcker schwankt der Gehalt desselben an Calciumphosphat von 63—76 g, neben welchem wechselnde Mengen von Calciumcarbonat (bis 15·2 g) und reichlich Eisenoxyd und Thonerde austreten (180). Nordöstlich von Aruba liegen die Aves-Inseln, von welchen der Aves guan o stammt. Analysen desselben vergl. Märcker und Heiden (402).

Auch auf einigen andern Inseln des caraibischen Meeres wurden Phosphate gefunden. Wir erwähnen nur noch jenes von der Felseninsel Redonda (kleine Antillen), welches im Wesentlichen ein Eisen- und Thonerdephosphathydrat bildet (180). Ueber die Phosphate von der Insel Rata (bei der grösseren Insel Fernando de Norouha, nordöstlich vom Cap San Roque) vergl. PELLET und Analysen von VÖLCKER u. A. (399). Ueber Razaphosphat von der Insel Raza, einer kleinen Felsinsel im californischen Golf vergl. VÖLCKER (180).

Der Apatit bildet seiner Reinheit wegen eines der vorzüglichsten Rohmaterialien für die Superphosphatsabrikation und wird für diesen Zweck insbesondere in Norwegen (Krageroe, Snarum) und in Canada bergmännisch gewonnen. Als einer der besten Apatite wird der in sastgrünen Krystallen auftretende Apatit der Laurenzia-Mine in Canada bezeichnet (112). Die canadischen Apatite sind stets fluorhaltig, durch Eisenoxydulgehalt grün, oder durch Eisenoxyd roth gesärbt. Sie sind meist stark mit Quarz und mit Silicaten durchwachsen, ein Umstand, der das Ausschliessen (s. unten) erschwert. Die norwegischen Apatite sind vorzugsweise Chlorapatite, das Chlorcalcium aber ost ersetzt oder begleitet von Calciumoxyd und Calciumcarbonat (409). Auch hier besteht die Gangart vorwiegend aus Silicaten, von denen ein Theil durch Säure zersetzbar ist. Die Prima-Sorte ist durch genaues Auslesen bis auf 83—87 Calciumphosphat angereichert und wird vorzugsweise exportirt. Im Allgemeinen beträgt der Gehalt der besseren käuslichen Apatitsorten 37—43 Phosphorsäure, 50—53·5 Kalk, 1—2 Eisenoxyd und Thonerde (112, 113).

Analysen canadischer Apatite vergl. HUTTON (189), VÖLCKER (180).

Estramadura-Phosphorit. Die Fundstätten desselben liegen vertheilt in einem Raume, dessen nördliche Grenze durch das schwache Lager bei Prebejos, dessen westliche Grenze durch Marvas in Portugal markirt ist, während sich südwärts die Lager bis Alburquerque, ostwärts bis Logrosan erstrecken. Die Phosphorite lagern entweder im Granit oder in Uebergangskalken (Devon) (190). Die Textur des Minerals ist sehr mannigfaltig und sind hiernach die verschiedenen Varietäten, als krystallinische, strahlige, fasrige, schalige, dichte, erdige zu unterscheiden. Wenn auch das reinere Mineral einen Phosphatgehalt von 76–861 besitzt, so stellt sich doch der Durchschnittsgehalt ganzer Ladungen nach Volcker (180) niedriger; bei den besten selten höher als 70–720, und bei der Mehrzahl auf 60–652 Calciumphosphat.

Dies ergiebt sich auch aus neuen Analysen von Niederstadt (191). Der Gehalt an Eisenoxyd und Thonerde beträgt 0.8—1.5 g (191) oder auch mehr (180, 192); der Gehalt an Fluwcalcium 1—2 g (191), doch wurde in anderen Fällen (190) ein höherer Fluorgehalt nachgewiesen. An Quarz sind in der käuflichen Waare 3—30 g, an Calciumcarbonat 7—14 g vorhanden. Analysen einzelner Varietäten, ausgeführt in der Bergakademie zu Madrid, vergl. Wolfenstein (190 Ausführliche Mittheilungen über Vorkommen und Abbau des Estramaduraphosphorits vergl. auch bei Gruner (422).

Der Nassauer Phosphorit findet sich in Nassau in der Lahn- und Dillgegend und wurde 1864 durch den Bergwerkbesitzer VICTOR MEYER bei den

Schürfarbeiten auf Braunstein in der Nähe von Staffel bei Limburg entdeckt. Indem man nach weiteren Fundorten suchte, zeigte sich die Gegend am ergiebigsten, wo im mittleren Laufe des Lahnflusses Kalkstein und Schiefer, Grünstein und sogen. Schalstein zusammentreffen. Die bedeutendsten Lager finden sich bei Wetzlar, zwischen Limburg und Weilburg und namentlich am linken Lahnuser unterhalb Weilburgs. Der Phosphorit wird als Auslaugungsprodukt eines an Phosphorsäure reichen (1-6%) Gesteins, des Schalsteins betrachtet, welche Ansicht besonders dadurch gestützt wird, dass völlig zersetzter Schalstein (Schalsteinthon) meist die besten Phosphoritlager begleitet. Gleichzeitig scheinen die das Liegende des Phosphorits bildenden devonischen Kalksteine bei dessen Bildung mitgewirkt zu haben, da man in den, ohne Berührung mit Kalkstein auftretenden Schalsteinzügen der Lahn- und Dillgegend bis jetzt keine Phosphoritlager gefunden hat (113). Die Gehalte des Lahnphosphorits an Calciumphosphat schwanken nach H. und E. ALBERT innerhalb der weiten Grenzen von 25-70 % (113). Sorten, die weniger als 50 g enthalten, können nicht mehr wohl zur Superphosphatbereitung dienen. Ferner betragen die Gehalte an Calciumcarbonat 3.2-5.28, an Fluor 1.8-3.28, an Eisenoxyd und Thonerde 2.4-9.58, an unlöslichen Silikaten 10.6-28.4 . Der Phosphorit wird bergmännisch gewonnen, von Nebengestein möglichst befreit und gemahlen. Das bedeutendste Mahlwerk von H. und E. Albert zu Fürfurt an der Lahn liefert allein ca. 124 Millionen Kilo Phosphoritmehl pro Jahr (113). Weitere Analysen von Lahnphosphorit vergl. Fresenius (193), Eichhorn, Wicke, Dietrich und König, Th. Petersen (194).

Allgemeines über das Vorkommen und die Produktionsverhältnisse vergl. C. A. Stein (195) und L. Meyn (182). Dem Nassauer und Estremadura-Phosphorit ahnlich ist das sogen. Lotphosphat oder Bordeaux-Phosphat, vorkommend in dem Dep. Tarne-et-Garonne und Lot (210, 211, 180).

Die Knollenphosphate zeigen eine dem Nassauer Phosphorit ähnliche Zusammensetzung. Sie treten in unförmigen, löcherigen, oft zerreiblichen, thonigen, an der Zunge haftenden Stücken oder auch in nierenförmigen, seinsasrigen Concretionen, besonders in der Jura-Formation auf. Ein bekanntes Lager findet sich bei Amberg in Bayern, welches einen Phosphorit von ca. 80 % Calciumphosphat liefert. Weitere Fundstellen kommen vor bei Bamberg, dann im Badischen, Württemberger und Allgäuer Jura, sowie in dem norddeutschen Jura der Wesergebirge und des Teutoburger Waldes (182) und in Schluchten des Samländischen Strandes an der Ostsee (200). Aehnliche Vorkommnisse finden sich in Süd-Russland (bei Kursk) (182), in russisch und österreichisch Podolien (196), in der belgischen Kreide bei Ciply (199), in der böhmischen Kreide zu Schwarzenthal bei Johannisbad (202, 203, 204). Die aus russisch Podolien stammenden fluorreichen Phosphate bilden oft Kugeln von 8-10 Centim. Durchmesser, glatter Oberfläche, grauschwarzer Farbe, radialfaseriger Struktur und zeigen häufig eine mit Eisenocker erfüllte Höhlung (196). Das für die Düngerfabrikation wichtigste Knollenphosphat bildet das Carolinaphosphat, welches in dem ausgedehnten Kalkgebiet des Beckens von Charleston in Süd-Carolina, vorzugsweise an den Ufern der Flüsse und Sümpfe auftritt. Es besteht aus löcherigen, unregelmässig geformten Stücken, welche oft Reste zersprungener Kreidepetrefacten enthalten. Die aus dem Fluss gewonnenen Phosphate sind von dunkelgrauer, fast schwarzer Farbe, eisenoxydulhaltig und verhältnissmässig werthvoller, als die eisenoxydhaltigen Phosphatnieren aus dem Lehm und Sand. Die ersteren zeigten nach VÖLCKER (180) einen Phosphorsäuregehalt von 25:3-28:4%, die letzteren 22·0—26·5 \{ \}. Nach einer von GÜSSFELD (112, 113) mitgetheilten Analyse der besten Sorte, sogen. River-Phosphat, enthielt dasselbe im trockenen Zustande: 27·6 \{ \} Phosphorsäure, 60 \{ \} Tricalciumphosphat, 10·3 \{ \} Calciumcarbonat, 3·43 \{ \} Fluor, 7·7 \{ \} organische Substanz, 7·8 \{ \} Sand etc. In Hamburg wurden 1883 100 000 Ctr. Carolinaphosphat importirt. Vergl. auch GRUNER (422).

Koprolithen und Osteolithen (Knochenbreccien) sind den Knollenphosphaten nach Form und Zusammensetzung ähnlich, bestehen aber aus versteinerten Kothmassen und Knochen vorweltlicher Thiere. Es sind zahlreiche Fundorte, namentlich in England und Frankreich bekannt, welche vorwiegend dem Diluvium oder der Lias-, Keuper-, Muschelkalk-Formation angehören.

Die im Handel bekanntesten Koprolithen sind wohl die Suffolk-Koprolithen (harte, glänzende, ockerbraune Knollen), welche schon bald nach ihrer Entdeckung (1846) in ähnlicher Weise wie die Knochen, mit Schwefelsäure aufgeschlossen wurden. Der Phosphatgehalt schwankt von 45-65 und beträgt im Mittel ca. 54 neben 10 Carbonat, 9 Eisenoxyd und Thonerde, 3 Fluor etc. (182, 180). Sehr verbreitet sind die Koprolithen in der Grünsandformation, besonders in England, wo sich in der Gegend von Cambridge bedeutende Lager von solchen vorfinden, welche 56.8-63.6 Tricalciumphosphat (180) neben einem hohen Gehalt von Eisenoxyd und Thonerde (17-20%) enthalten. Auch in Deutschland fanden sich in der Grünsandsteinformation Koprolithen, jedoch von sehr geringem Werth, in der Gegend von Aachen (207). In Frankreich bildet das Kreidelager eine Fundstätte von Koprolithen in den Dep. Ardennen und Maas, von denen ein Theil im rohen, gemahlenen Zustand zum Düngen benützt wird (182). Das bedeutendste Lager findet sich dort aber in der Nähe der Schweizergrenze zu Bellegarde im Dep. de l'Ain (197, 198) und ähnliche Vorkommnisse bei Morteau (201) und im Dep. du Cher (205); ferner bei Boulogne (182) und im Grünsand des Meuse-Departements (209). Wahrscheinlich zählen manche dieser Funde zum Theil zu den Knollenphosphaten, da sich eine scharfe Grenze zwischen diesen und den Koprolithen nicht ziehen lässt.

Erwähnenswerth sind noch die Koprolithen resp. Pseudokoprolithen von Helmstädt (Herzogth. Braunschweig) (206) und bei Peine an der Grenze von Hannover und Braunschweig (182); ferner jene, welche in der böhmischen Kreideformation bei Teplitz (208) und in den Gaultformationen in vielen Cantonen der Schweiz auftreten (212).

Noch keine Bedeutung haben als Rohmaterialien erlangt die in den sogen. Knochenhöhles oft reichlich angehäuften fossilen Knochen einer verschwundenen Generation von Raubthieren, wie Bären, Hyänen etc., noch auch die sogen. Knochenbreccie, entstehend aus den an den Spalten des Hochgebirges verunglückten und später von thonigem Schlamm bedeckten Thiere. Ueber diese Bildungen vergl. MEYN (182) und RÜMPLER (112).

Phosphate, welche als Nebenprodukte bei der Entphosphorung des Eisens gewonnen werden.

Das Kladnophosphat wurde auf der Adalberthütte in Böhmen gewonnen, wo man die zerkleinerten und gerösteten Erze, um den für die Roheisengewinnung schädlichen Phosphorsäuregehalt zu verringern, mit wässeriger schweftiger Säure behandelte, wodurch phosphorsaure Thonerde und etwas Eisen in Lösung gehen. Durch Erhitzen gewann man die schweftige Säure zum abermaligen Gebrauch wieder. Dabei schied sich Thonerdephosphat gemengt mit wenig Eisen- und Kalkphosphat ab und kam nach dem Trocknen als weisses, lockeres Pulver in den Handel, welches auf Kalksuperphosphat und Alaun verarbeitet wurde (216). P. WAGNER: (113) Analyse ergab 18-8 Feuchtigkeit, 13-8 gebundenes Wasser, 32-5 Phosphorsäure, 4-8 Eisenoxyd, 25 Thonerde.

Die Thomasschlacke bildet das Nebenprodukt bei der Entphosphorung

Dünger, 453

des Roheisens zu Stahl nach dem Verfahren von Thomas und GILCHRIST, welches die Verarbeitung von stark phosphorhaltigem Roheisen gestattet (vergl. Eisen). Die Thomasschlacke enthält 15—20 pp. Phosphorsäure, ferner ergab eine Analyse (217) bei einem Gehalt von 19·33 pp. Phosphorsäure, 6·20 pp. Kieselsäure, 1·72 Kohlensäure, 0·56 Schwefel, 9·74 Eisenoxydul, 9·50 Manganoxydul, 47·60 Kalk, 2·68 Thon, Sand. Nach einer Analyse von MILLOT betrug der Mangangehalt nur 0·30 pp. bei einem Eisengehalte von 12·60 pp.; offenbar sind diese Mengenverhältnisse sehr wechselnde (218), vergl. auch Gruner (422). Diese Schlacke eignet sich weniger zur Darstellung von Superphosphat, als zur Herstellung eines Präcipitats (vergl. präcipitirter, phosphorsaurer Kalk unten).

Wie ergiebig diese neue Phosphorsäurequelle werden kann, geht daraus hervor, dass allein das Ilseder Hüttenwerk bei einer Roheisenproduktion von 80 Mill. Kgrm. 5:6 Mill. Kgrm. Phosphorsäure in den Schlacken abwirft (218).

Fabrikation der Superphosphate.

Nur in seltenen Fällen lohnt es, die soeben beschriebenen Rohphosphate im rohen feingemahlenen Zustande auf dem Acker zu verwenden. In der Regel beobachtete man dabei keinen oder nur geringen Erfolg. Nur im Gebiet der Hochmoore kommt derzeit die Anwendung gepulverter Rohphosphate noch in Frage, da hier bereits über günstige Resultate berichtet werden konnte. (Man vergl. die Arbeiten der Moor-Versuchsstation in Bremen, deutsche landw. Presse, X. Jahrg. 1883, No. 18, 26, 30).

Die allgemeinste Verwendung der Rohphosphate besteht in der Fabrikation des Superphosphates, d. h. eines Düngemittels, welches die Phosphorsäure vollständig oder theilweise in wasserlöslicher Form enthält. Der Prozess, auf welchem diese Umwandlung beruht, vollzieht sich bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf das feingemahlene Phosphat und wird als das »Außschliessen« des Phosphates bezeichnet. Da die Phosphorsäure in den genannten Rohmaterialien fast immer als Tricalciumphosphat anwesend ist, so wählt die theoretische Betrachtung diese Verbindung zum Ausgangspunkt. Der Prozess des Außschliessens beruht auf der folgenden Gleichung:

$$Ca_3P_2O_8 + 2H_2SO_4 + 5H_2O = (CaH_4P_2O_8 + H_2O) + 2(CaSO_4 + 2H_2O)$$

Hiernach erfordern 100 Thle. Tricalciumphosphat 63·1 Thl. Schwefelsäurehydrat und 29 Thle. Wasser, resp. 92·1 Schwefelsäure von 68·5 proc. Schwefelsäurehydrat oder 53·1 proc. Schwefelsäureanhydrid. Wendet man mehr Schwefelsäure an, als dieser Gleichung entspricht, so ist dies nicht allein Verschwendung, sondern auch für die Herstellung trockener Waare von Nachtheil, da das entstehende Phosphorsäurehydrat eine hygroskopische Beschaffenheit des Produktes bedingt. Verwendet man weniger Schwefelsäure, so kann es die Erscheinung des Zurückgehens (s. unten) zur Folge haben.

Vermischt man nun in dem angegebenen Verhältnisse Tricalciumphosphat, Schwefelsäure und Wasser, so findet eine starke Erwärmung statt, und nach längerer Zeit der Einwirkung (3—4 Tage) findet man in einem mit viel Wasser bereiteten Auszug die gesammte Phosphorsäure in der löslichen Form des Monocalciumphosphates vor. Aber die nähere Untersuchung des Vorganges (113) hat gelehrt, dass der Prozess in zwei Phasen verläuft. Die erste sofortige Einwirkung der Säure macht nur zwei Drittel der Phosphorsäure in Wasser löslich, und zwar als Phosphorsäurehydrat; in der zweiten Phase setzt sich das letztere mit dem noch vorhandenen Rest von Tricalciumphosphat allmählich um, so dass alle

Phosphorsäure schliesslich die Form des Monocalciumphosphats annimmt. Diese beiden Phasen des Prozesses sind auszudrücken durch die Gleichungen:

1. $3(Ca_3P_2O_8)+6(H_2SO_4)+2H_2O=2(H_6P_2O_8)+Ca_3P_2O_8+6(CaSO_4+2H_2O)$, 2. $2(H_6P_2O_8)+Ca_3P_2O_8+3H_2O=3(CaH_4P_2O_8+3H_2O)$.

Der zweite Prozess vollzieht sich viel langsamer als der erste, z. Th. aus dem Grunde, dass der auskrystallisirende Gyps Theilchen des unaufgeschlossenen Phosphates einhüllt und dadurch die Einwirkung der Säure erschwert. Je mehr das Rohphosphat eine amorphe (wie bei den Knochen und Guanophosphaten), nicht steinartig krystallinische (wie bei den Mineralphosphaten) Beschaffenheit hat, und je feiner es gepulvert ist, um so vollständiger verläuft der zweite Process, um so mehr gelingt es, fast die ganze Menge des unlöslichen dreibasischen Kalkphosphates in löslichen einbasisch phosphorsauren Kalk umzuwandeln und ein vollkommen trockenes, nur geringe Mengen freier (hygroskopischer) Phosphorsäure enthaltendes Superphosphat zu gewinnen [nach P. WAGNER (113)]. Bei den Mineralphosphaten wird der Prozess des Aufschliessens auch verzögert durch den Umstand, dass sie fast immer von Quarz und von zersetzbaren Silicaten durchwachsen sind, wie z. B. die norwegischen und canadischen Apatite. Die Schweselsäure muss genügen, um das Silicat, welches das Phosphat einhüllt, möglichst zu zersetzen. Dieser Process erfordert viel Zeit. Im frischen Superphosphat aus canadischem Superphosphat waren 2:5-34 ungelöste Phosphorsäure und erst nach 4-6 Monaten war das Fabrikat trocken und enthielt noch 0.6-0.9 ungelöste Phosphorsäure (409).

Die zum Aufschliessen nothwendige Menge Schwefelsäure lasst sich berechnen, wenn der Gehalt an Tricalciumphosphat bekannt ist. Dabei ist jedoch der fast nie fehlende Gehalt der Phosphate an Calciumcarbonat, Fluor- und Chlorcalcium und an zersetzbaren Silikaten zu berücksichtigen, welche zu ihrer Ueberführung in krystallinischen Gyps resp. Sulfat einer bestimmten Menge Schweselsäure und Wasser bedürfen, die sich mit Ausnahme des zur Zersetzung des Silicats nothwendigen Theiles durch Rechnung leicht finden lässt. Es ergiebt sich dann die theoretisch erforderliche Menge Schwefelsäure und Wasser, also auch der Concentrationsgrad der Säure. Von dem letzteren weicht die Praxis bald mehr, bald weniger ab. Je nach der Natur, der Pulverung, der Zusammensetzung des Rohphosphates, dem Silikatgehalt und dem in Anwendung zu bringenden Aufschliessungsverfahren wird man bald eine verdünntere, bald concentrirtere Säure, bald eine grössere, bald eine geringere Menge zum Aufschliessen verwenden müssen, um bei rentabelstem Betrieb ein Superphosphat von grösstmöglichem Gehalte an löslicher Phosphorsäure, von physikalisch günstigster Beschaftenheit und genügender Haltbarkeit zu erzielen. Die aus der chemischen Zusammensetzung des Rohproduktes oder durch das in RUMPLER'S Handbuch (112) pag. 74 angegebene sehr brauchbare Titrirverfahren ermittelte Säuremenge bildet nur die Grundlage zu einer genauen Feststellung der richtigen Concentration und Menge der Säure auf empirischem Wege, d. h. durch Versuche im Kleinen.

Ein die Herstellung vollwerthiger Superphosphate erschwerender Vorgang besteht in dem »Zurückgehen« derselben. Man versteht darunter das Wiederunlöslichwerden der durch Außschliessen löslich gemachten Phosphorsäure. Besonders häufig wird das »Zurückgehen« beobachtet bei Superphosphaten, welche
aus Eisenoxyd und Thonerde-haltigen Rohmaterialien hergestellt sind, wohin viele
Phosphorite und Knollenphosphate etc. zählen. Die Ursachen des Zurückgehens

sind noch nicht vollständig aufgeklärt. P. WAGNER (113) ist der Ansicht, dass das beim Aufschliessen solcher Phosphate entstehende Eisenoxyd- und Thonerdephosphat zur Bildung eines unlöslichen, aus Eisenoxyd, Kalk, Thonerde, Phosphorsäure bestehenden Niederschlages Veranlassung gebe, dessen Zusammensetzung eine wechselnde zu sein scheint und näher noch nicht ermittelt ist. A. MILLOT (219) zeigte, dass der von Kalksalzen durch heisses Wasser befreite unlösliche Rückstand ein Gemenge bildete der beiden Ferriphosphate 2P2O3. Fe₂O₃ und 3P₂O₅·2Fe₂O₃. Erlenmeyer (220) hatte beobachtet, dass das Monoserriphosphat, Fe₂O₃(P₂O₅)₂(H₂O)₆, sich schon in der Kälte allmählich umsetzt in das schwer lösliche Winkler'sche Salz, Fe₂O₃(P₂O₅)₂(H₂O)₈, unter Abscheidung des dritten Mol. der Phosphorsäure im freien Zustande und will darin den Grund des Zurückgehens eisenhaltiger Superphosphate erkennen (221). Ist Thonerde vorhanden, so kann das Ferriphosphat etwas Aluminiumphosphat enthalten, doch scheinen die Thonerdephosphate eine grössere Löslichkeit als die des Eisens zu besitzen. Die Löslichkeit des Thonerdephosphats erhellt z. B. deutlich daraus, dass eine Superphosphatlösung mit Alaun versetzt, sich zwar beim Erwärmen trübt, beim Abkühlen wieder klar wird, während die mit Eisenoxydsalz versetzte Lösung einen bleibenden Niederschlag erzeugt (409). C. F. MEYER (222) zeigt, dass das saure Ferriphosphat auch bei Einwirkung auf Tricalciumphosphat nahezu ein Drittel seiner Phosphorsäure unlöslich werden lässt. Der Bildung eines unlöslichen Eisenphosphates günstig ist jede Erwärmung beim Aufschliessen (113). Es beruht dies wahrscheinlich darauf, dass die Verwandlung des Monoferriphosphates und des Monoaluminiumphosphates in die basischen Verbindungen durch die Wärme begünstigt wird (220, 222). Man pflegt daher die eisenhaltigen Phosphate, damit das Eisenoxyd möglichst intact bleibe, mit etwas dünnerer Säure aufzuschliessen, ferner den frischen, noch heissen Superphosphatbrei durch Ausbreiten auf dem Boden möglichst schnell abzukühlen (113, 112). Doch nur unvollständig erreicht man damit den beabsichtigten Zweck; die dünnere Säure wirkt nicht nur weniger kräftig auf das Eisenoxyd, sondern auch schwächer auf das Kalkphosphat, so dass ein grösserer Rückstand von unaufgeschlossenem Material hinterbleibt; dann könnte also die von C. F. MEYER (222) angegebene Reaktion zwischen Monoferriphosphat und Tricalciumphosphat statthaben. Die Erfahrung zeigt, dass die angegebene Vorsichtsmaassregel zwar der sofortigen Bildung grösserer Mengen zurückgegangener Phosphorsäure entgegenwirkt, dass sie aber die während der Aufbewahrung des Superphosphates sich allmählich vollziehende weitere Bildung von unlöslichem Phosphat nicht zu verhindern vermag.

Aus einem anderen Grunde findet das Zurückgehen statt auch bei reinen Kalkphosphaten, wenn man dieselben nur theilweise aufschliesst, indem man weniger als die theoretisch erforderliche Menge Schwefelsäure anwendet. Es kann dann eine allmähliche Einwirkung des erzeugten Monocalciumphosphates auf den unaufgeschlossen gebliebenen Rest des Tricalciumphosphates statthaben im Sinne der Gleichung:

$$3CaH_4P_2O_8 + 3Ca_3P_2O_8 = 6Ca_2H_2P_2O_8$$
.

Häufig wurde ein Zurückgehen der Phosphorsäure auch in jenen Gemengen von Superphosphat und Kalisalz beobachtet, welche als »Wiesendünger« in den Handel kommen. Es beruht die Erscheinung hier wahrscheinlich darauf, dass zur Bereitung solchen Düngers oft calcinirte Kalisalze angewandt werden, welche in Folge der Behandlung in Flammösen basisch wurden. In einem Falle konnte

die Basicität des Kalisalzes mit Bestimmtheit als die Ursache des Zurückgehens nachgewiesen werden, da das betr. Kalisalz $2\frac{9}{6}$ freie Basis, berechnet als Magnesia, enthielt. 1 Thl. MgO genügt aber um theoretisch 3.55 Thle. Phosphorsäure (P_2O_5) unlöslich zu machen durch Ueberführung von Monophosphat in Diphosphat (419).

Der technische Theil der Superphosphatfabrikation zerfällt in mehrere Operationen: a) das Zerkleinern der Rohphosphate, welches stufenweise vorgenommen wird in der Steinbrechmaschine (bis zu Nussgrösse), Grobkornwalze (Erbsengrösse) und zuletzt in der Trottmühle oder der Phosphoritmühle, welche ein feines Pulver liefern (113), b) das Aufschliessen der Phosphate. Die einfachste Anlage zum Vermischen des Rohphosphates mit der Schwefelsäure besteht nach RÜMPLER (112) in einer runden mit gewöhnlichem Kalkmörtel 1/2 Stein stark gemauerten Grube von ca. 3 Meter Durchmesser und 1/2 Meter Tiefe. In diese bringt man die zur Darstellung von ca. 1500 Kgrm. Superphosphat erforderliche Säure (ca. 700—800 Kgrm.) und streut dann das Rohmaterial rasch und gleichmässig unter starkem Rühren mit der Kalkschlägerhacke ein.

Die Masse erhitzt sich, verdickt sich aber bald und nimmt eine krümmlige Beschaffenheit an. Man wirst sie noch heiss aus und lässt sie einige Tage in Hausen liegen oder solange, bis die Masse durch die Bindung des Wassers durch die auskrystallisirenden Salze soweit erhärtet ist, dass sie gepulvert werden kann.

In grösseren Fabriken sind Mischmaschinen für continuirlichen Betrieb im Gebrauch, Rührwerke, in welche man Säure- und Phosphatmehl in geeignetem Verhältniss einfliessen lässt, während der absliessende Brei abgesührt wird (113). Während des Aufschliessens entwickeln sich unter Aufbrausen mannigfache Gase, ausser Kohlensäure, Salzsäure, auch Flusssäure und Fluorsiliciumgas, welches sich zersetzend alle feuchten Gegenstände der Umgebung mit schneeweisser Kieselsäure überzieht, eine Erscheinung, die sich besonders stark beim Aufschliessen von Carolinaphosphat und russischen Koprolithen zeigt. Die aufsteigenden dunkelrothen Dämpse, welche ostmals als Joddämpse bezeichnet wurden, bestehen in den meisten Fällen aus Untersalpetersäure. Doch kommen auch Spuren von Jod, in nennenswerther Menge namentlich im Estremaduraphosphat und im Phosphat aus dem Dep. Tarne et Garonne und Lot vor (409, 418). Von den genannten Dämpfen wirken die Fluorverbindungen und die Untersalpetersäure höchst nachtheilig auf die Gesundheit der Arbeiter. Die Mischmaschinen haben den Vortheil, dass sie sich mit einem Exhaustor verbinden lassen, der diese Dämpse entsernt. Da aber auch der absliessende Brei während des Erstarrens noch etwas von solchen Dämpsen abgiebt, so hat man für starke Zuglust in den betr. Fabrikräumen Sorge zu tragen.

c) Die Zerkleinerung und Pulverung des Superphosphats nach dem Erhärten geschieht mit Hilfe einer sehr zweckmässigen Maschine, des Desintegrators (113).

Ein gutes Superphosphat stellt eine gleichmässig pulvrige, nicht mit härteren Knollen gemengte, meist etwas feucht anzufühlende Substanz dar, welche einen eigenthümlichen, an Stiefelwichse erinnernden Geruch und je nach dem Rohmaterial eine weisse, graue, rothbraune, kaffeebraune, schwarze Färbung zeigt.

Den wirksamen Bestandtheil der Superphosphate bilden die löslichen Formen der Phosphorsäure. Im Allgemeinen kann der wasserlösliche Theil enthalten nusser Monocalciumphosphat, auch Monoferri- und Aluminiumphosphat, freie

Phosphorsäure, Magnesiumsulfat und etwas Gyps, während der in Wasser schwer resp. unlösliche Theil krystallisirtes zweibasisches Calciumphosphat, basische Eisen-Thonerde-Kalkphosphate (zurückgegangene Phosphorsäure), unaufgeschlossenes Phosphat, Gyps, Kieselsäure, zersetzte Silikate enthält.

Studien über die Constitution der Superphosphate vergl. JONES (223).

Der Werth der Superphosphate bemisst sich nach ihrem Gehalt an wasserlöslicher Phosphorsäure, wobei jedoch oft auch der zurückgegangene Theil der Gesammtphosphorsäure in Rechnung gezogen wird. Im Allgemeinen beträgt der Gehalt an löslicher Phosphorsäure 4—22 g. Die geringsten Gehalte findet man bei den aus stark eisenhaltigem Phosphorit bereiteten und daher leicht zurückgehenden Superphosphaten; die höchsten Gehalte bei jenen, welche aus hochprozentigen Guano- und Knochenphosphaten bereitet wurden. In neuerer Zeit ist es Brunner (224) gelungen, durch Aufschliessen von gutem Guanophosphat etc. mit Phosphorsäurelösung, die selbst durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Lahn-Phosphorit erhalten wurde, ein Superphosphat von ca. 40 g wasserlösliche Phosphorsäure, das sogen. Wetzlarer Doppelsuperphosphat darzustellen.

Ausser dem Procentgehalt an löslicher Phosphorsäure kommt bei der Beuntheilung der Qualität derselben auch der Feinheitsgrad in Betracht. auch im Allgemeinen die Wirksamkeit mit dem Grad der Feinkörnigkeit zunimmt, so scheinen doch auf gewissen (leichten, kalkarmen) Bodenarten Superphosphate von etwas gröberem Korn den Vorzug zu verdienen (225). Aus den reinen Superphosphaten werden durch Vermischung von stickstoffreichen Materialien stickstoffhaltige Superphosphate in sehr wechselnden Mischungsverhältnissen her-Von diesen die wichtigsten sind die Ammoniaksuperphosphate, welche als Dünger sür Getreide, Rüben etc. sich einer grossen Beliebtheit erfreuen. Sie werden durch Mischung von Superphosphat mit dem in der Gassabrikation (s. u.) als Nebenprodukt gewonnenen schwefelsauren Ammoniak mit wechselnden Gehalten fabricirt. Zu verwerfen sind Mischungen von Chilisalpeter und Superphosphat, da die Bedingungen der Wirkung des Salpeters andere sind, als die der löslichen Phosphorsäure, wesshalb der Landwirth zweckmässig mit beiden Düngemitteln für sich operirt. Den Ammoniaksuperphosphaten wird öfters auch noch Kalisalz zugemischt. Eine Mischung von Superphosphat und Kalisalz wird häufig unter der Bezeichnung »Wiesendünger« verkauft.

Der präcipitirte phosphorsaure Kalk repräsentirt eine zweite wirksame Form der Phosphate. Derselbe wurde früher nur gewonnen als ein Nebenprodukt der Leimfabrikation. Die zur Leimgewinnung geeigneten Knochen werden zur Entfernung des Kalkphosphats mit verdünnter Salzsäure extrahirt. Die zurückbleibende, collagene Substanz wird durch Sieden in Leim verwandelt. Aus der salzsauren Auflösung wird aber durch Neutralisiren mit Aetzkalk ein Niederschlag erhalten, welcher aus einem Gemenge von Di- und Tricalciumphosphat besteht. Der Niederschlag bildet im gereinigten und trocknen Zustand jenes Düngemittel, welches man als Leimkalk oder präcipitirten phosphorsauren Kalk bezeichnet, das sich in vielen Fällen als ein wirksamer Phosphorsäuredünger bewährt hat und auf gewissen Bodenarten sogar mit dem Superphosphat rivalisiren kann. Dasselbe enthält meist noch kleine Mengen von Calciumhydroxyd, Calciumcarbonat, etwas Chlorcalcium, Gyps, Eisen- und Magnesiaphosphat.

Analysen vergl. WICKE (229) und C. REIDEMEISTER (112).

Der Phosphorsäuregehalt beträgt meist 28-33 %.

Da dieses Phosphat in Wasser schwer köslich ist, so hat man vorläufig als

Maassstab für dessen Werth und Wirksamkeit die Löslichkeit der Phosphorsäure in einer Lösung von citronensaurem Ammoniak angenommen, obgleich diese Methode als eine wenig exakte bezeichnet werden muss. Immerhin ist es aber wahrscheinlich, dass ein in citronensaurem Ammoniak leichter und vollständiger lösliches Präcipitat sich auch für die praktische Anwendung besser eignen werde, als ein schwer auflösliches. Desshalb stellt sich auch die Technik die Aufgabe, solche Präcipitate herzustellen, welche sich leicht und vollständig in Ammoniumcitrat in der Wärme lösen. Zu diesem Zweck empfiehlt es sich, jeden Ueberschuss an Kalk zu vermeiden, um einen möglichst grossen Antheil der Phosphorsäure in Form des leichter löslichen Dicalciumphosphates zu fällen. Es lässt sich dies erreichen, wenn man die salzsaure Lösung nur soweit mit Kalkmilch versetzt, dass die Flüssigkeit noch eine saure Reaction behält. Praktisch geschieht dies, indem man die mit Kalk im geringen Ueberschuss versetzte Phosphatlösung mit etwa 4 Vol. unvermischter Lösung zusammenbringt (409). Das Auswaschen geschieht dann zur Entfernung des Chlorcalciums ein oder mehrmals durch Decantation, dann fliesst der Brei in Filterpressen, wo derselbe ausgepresst und zugleich mit Dampf gewaschen wird. Die dünnen festen Kuchen sind dann sehr vorsichtig zu trocknen, wobei sie in ein feines, sich wenig zusammenballendes Pulver zerfallen. Es kommt darauf an, dass das Trocknen bei einer nur ca 60° C. betragenden, 100° nicht übersteigenden Temperatur vorgenommen wird. Es kann dies zweckmässig in einem Trockenraum geschehen, welcher durch verlorene Wärme geheizt wird und in welchen man die von den Filterpressen kommenden feuchten Kuchen auf Horden (aus Korbweide oder Latten) bringt (230) Vergl. auch K. WALTER (231).

Thomas präcipitat und präcipitirter phosphorsaurer Kalk aus eisenhaltigen Phosphaten. Aus jedem Phosphat wird man da, wo Salzsäure in grossen Mengen und billig zur Verfügung steht, ein Präcipitat nach demselben Princip, wie ebei der Darstellung des Leimkalkes befolgt wird, darstellen können, indem man das Pulver in Salzsäure löst, und dann durch Neutralisiren mit Kalk fällt. In ähnlicher Weise wird gegenwärtig besonders die Thomasschlacke (s. o.) verarbeitet, und als Thomaspräcipitat mit einem Gehalt von 30-32 Phosphorsaure von dem Anglo-Continentale-Guano-Werke in Hamburg in den Handel gebracht.

Ueber ein patentirtes Verfahren zur Verarbeitung der Thomasschlacke vergl. THOMAS und GILCHRIST (232). Nach SCHEIBLER'S Patent (408) wird die Schlacke geröstet und dann der Einwirkung des Wasserdampss unterworfen, wobei sie in Folge der Bildung von Kalkhydrat 22 einem feinen Pulver zerfallen soll. Hierauf wird mit Salzsäure extrahirt und durch Kalkmich pracipitirt [näheres vergl. bei Gruner (422)]. Beachtung verdient auch das Patent von Frank, der die geschmolzene Schlacke direkt in Chlormagnesiumlauge (Abfalllauge der Stassfurter Werke laufen lasst, wodurch sie feinpulverig wird. Es geht der überschüssige, nicht an Phosphorsaure gebundene Kalk als Chlorid in Lösung, Sulfide werden zersetzt, ausgeschiedene Magnesia abg: schlammt. Der Rückstand wird nun in Säure unter Zusatz von schweselsaurem Ammonial und Magnesiumsulsat (Kieserit) gelöst. Beim Neutralisiren scheidet sich dann Ammonium-Magnesiumphosphat aus, das als Dünger Anwendung finden soll. Das Präparat enthält 28 gPhosphorsaure und 5:38 Stickstoff (vergl. Tageblatt d. Magdeburger Naturf, Vers. 1884, pag. 327). Da ubrigerdie Thomasschlacke in äusserst sein gemahlenem Zustande nach neueren Versuchen von Fleis His (233) eine ebenso grosse Löslichkeit ihrer Phosphorsäure in kohlensäurehaltigem Wasser zeigte als die Phosphorsäure des Präcipitates, so wurde insbesondere mit Rücksicht auf die den Robphosphaten gegenüber sich günstig verhaltenden Moorbodenarten empfohlen, die Wirksamked der ausserst fein gemahlenen Schlacke durch weitere Versuche zu erproben. Durch Schlammen wurde man die Feinheit der Theilchen noch weiter treiben konnen, ein Verfahren, welches le reits auf einer Dortmunder Fabrik (Union) im Gebrauch ist (233).

VI. Salze der Alkalien.

Chilisalpeter enthält als wirksamen Bestandtheil salpetersaures Natron und bildet einen der wichtigsten Stickstoffdünger, ausgezeichnet durch die Energie seiner Wirkung. Derselbe kommt am reichlichsten vor in der peruanischen Provinz Tarapaca unter einer Conglomeratschicht von $\frac{1}{2} - \frac{3}{4}$ Meter und noch grösserer Mächtigkeit, welche aus einem durch salzig-thonige Bindemittel verkitteten Gerölle besteht. Das salpeterhaltige Rohmaterial, welches als Caliche oder Terra salitrosa bezeichnet wird, besitzt eine graue bis braune Farbe und ist in einer Mächtigkeit von 25—150 Centim. entwickelt. Das Liegende bildet ein auf Granit oder Porphyr lagernder lettenartiger Thon. Die Zusammensetzung der Caliche ist eine wechselnde; der Gehalt an Natronsalpeter schwankt im Allgemeinen von 48—75 \(\frac{9}{6} \), neben welchem 20—40 \(\frac{9}{6} \) Chlornatrium und ausserdem wechselnde Mengen von Natriumsulfat, Gyps, Kaliumnitrat, Jodkalium, Chlormagnesium, unlösliche erdige und guanoartige organische Substanzen vorhanden sind.

Das Lager besitzt eine Ausdehnung von ca. 28 geogr. Quadratmeilen. Ueber seine Entstehung sind die Ansichten getheilt. Doch hat diejenige von HILLIGER (113, 112) die grösste Wahrscheinlichkeit, dass der Salpeter durch die Nitrification eines mächtigen Guanolagers entstanden sei, welches die Ufer eines grossen Natronsees bedeckt habe, zu Gunsten welcher auch angeführt werden kann, dass man in der Caliche Spuren guanoähnlicher Substanzen, im Guano aber fast immer kleine Mengen von Salpeter vorfindet. Ueber die Bildung des Chilisalpeters vergl. auch Nöllner (226).

Die Gewinnung eines gehaltreicheren Salpeters aus dem Rohsalz beruht auf einer Auslaugung. Der in faustgrosse Stücke zerkleinerte Rohsalpeter wird in der Mutterlauge des bereits auskrystallisirten Salpeters unter Einleiten von Dampf gelöst, die Flüssigkeit in Schlammkästen geklärt und zur Krystallisation in Gefassen von Holz oder Eisen sich selbst überlassen. Nach dem Trocknen ist das Salz versandtfähig. Der durchschnittliche Stickstoffgehalt beträgt 15 ft.

Die nähere Zusammensetzung ergiebt folgende von R. WAGNER (227) ausgeführte Analyse: 94-03 § Natriumnitrat, 0-31 % Natriumnitrit, 1-52 % Chlornatrium, 0-92 % Natriumsulfat, 0-29 % Jodnatrium, 0-64 % Chlorkalium, 0-93 % Chlormagnesium, Spur Borsäure, 1-36 % Wasser.

Im Jahre 1872 wurden mehr als 4 Mill. Ctr. Salpeter exportirt, wovon nahezu 1 Mill. Ctr. uber Hamburg importirt wurden (113). Die leeren, mit Salpeter imprägnirten Säcke, in welchen sich der Dünger befand, sind mit Vorsicht zu behandeln, da sie ein leicht entzündliches Material repräsentiren. Dieselben haben ferner zu Vergiftung von Thieren, die daran leckten, Veranlassung gegeben.

Die Anwendung des Chilisalpeters geschieht vorzugsweise im Frühjahr als Kopfdünger, d. h. zur Ueberdüngung der jungen Saaten.

Der Kali-Natronsalpeter, welcher 1874 durch MERCK & Co. in Hamburg in den Handel gebracht wurde, enthielt 55-62\{\rightarrow{g}\} Natronsalpeter und 34-42\{\rightarrow{g}\} Kalisalpeter (113, 236). Derselbe ist wahrscheinlich ein Nebenprodukt der Darstellung von Kalisalpeter durch Umsetzung von Chilisalpeter mit Chlorkalium (Conversionssalpeter). Ein ganz ähnlich zusammengesetztes Salz soll nach DRECHSLER (228) auch aus den Mutterlaugen vom Versieden des Rohsalpeters als Nebenprodukt gewonnen werden. Bisher hat dieses durch seine Zusammensetzung beachtenswerthe Düngmittel nur bei Versuchen Anwendung gefunden, welche ein günstiges Resultat geliefert haben (228).

Die Stassfurter Kalisalze bilden heute die Hauptquelle kalihaltiger Düngemittel. Sie kommen vor in dem mächtigen, der Buntsandsteinformation angehörigen Steinsalzlager des Magdeburg-Halberstädter Beckens, dessen oberste Parthie aus kali- und magnesiahaltigen Salzen besteht. Sehr charakteristisch und

auf klärend für die Entstehung der grossen Salzablagerung ist die Natur der sogen.

Jahresringe« d. h. der im Steinsalz in dünneren Schichten oder Schnüren periodisch eingelagerten fremden Salze. In dem eigentlichen Steinsalzflötz bestehen jene

Jahresringe« aus Anhydrit. Ihre Stärke beträgt durchschnittlich 7 Millim. zwischen Steinsalzschichten von je 8—9 Centim. Oben treten dann an Stelle der Anhydrischnüre zuerst Polyhalitschnüre, (Polyhalitregion) auf. In der darauf folgenden Ablagerung wurde das stets noch vorhandene Steinsalz mit Kieserit und Carnallit verunreinigt (Kieseritregion); das letzere Salz gelangt immer mehr zur Herrschaft bis das Salzgemenge schliesslich in ein abbauwürdiges Carnallitlager (Carnallitregion) übergeht. Die hier erwähnten Salze haben die folgende Zusammensetzung: Polyhalit: K₂SO₄, MgSO₄, 2CaSO₄, 2H₂O, Carnallit: KCl, MgCl₂, 6H₂O, Kieserit: MgSO₄, H₂O.

Die Carnallitregion bildet in einer Mächtigkeit von 25 Metern das Hangende des ganzen Salzlagers; dieselbe ist mit Steinsalz und Kieserit derart durchwachsen, dass die Carnallitregion durchschnittlich aus 55 g Carnallit, 26 g Steinsalz, 17 g Kieserit, 2 g Anhydrit und Thon hesteht (234). Ausserdem enthält der Carnallit Boracit in Knollen eingelagert. Durch die spätere Einwirkung des Wassers haben die Salze der Carnallitregion manche Umwandlungen erfahren. Die bemerkenswertheste besteht in der Bildung des Kainits durch Wechselwirkung zwischen dem unter Wasserausnahme aus Kieserit erzeugten Bittersalz und dem durch Zersetzung des Carnallits entstehenden Chlorkalium. Der Kainit, im reinen Zustande vollkommen weiss, besitzt die Zusammensetzung K₂SO₄, MgSO₄, MgCl₂, 6H₂O.

Als weitere Mineralien von secundärer Bildung sind noch zu erwähnen der Sylvin (KC: Tachhydrit (CaCl₂, 2MgCl₂ + 12H₂O), Krugit (K₂SO₄, MgSO₄, 4CaSO₄, 2H₂O), Reichhardtit (MgSO₄, 7H₂O), Glauberit (CaSO₄, Na₂SO₄), der Astrakanit (Na₂SO₄, MgSO₄, 4H₂O), und der nur in Spuren auftretende Douglasit (2KCl, FeCl₂, 2H₂O).

Da wir hier auf die interessanten Schlüsse, welche aus den Lagerungsverhältnissen bez. der Entstehung des Stassfurter Salzlagers gezogen werden konnten, näher nicht eingehen dürfen, so verweisen wir auf die diese Frage behandelnden Schriften von F. BISCHOF (235) und PRECHT (234).

Von den Stassfurter Salzen findet im rohen Zustande nur der Kainit als Düngemittel Verwendung, zu welchem Zwecke er im gemahlenen Zustande in den Handel gebracht wird. Das bergmännisch gewonnene Salz ist noch stets mit Chlornatrium verwachsen, so dass die durchschnittliche Zusammensetzung in etwa 24 g Kaliumsulfat, 16:5 g Magnesiumsulfat, 13 g Chlormagnesium, 14 g Wasser, 31 g Chlornatrium und 1:5 g Gyps und Thon besteht (234). Die jährliche Förderung des Kainits betrug in den Jahren 1876—1880 55773 Tons à 20 Ctr. Der Kainit wird derzeit in mehreren Fabriken auf ein Kalium-Magnesiumsulfat verarbeitet mit 50 g Kaliumsulfat und 3 g Chlor, welches sowohl in der Landwirthschaft als in der Industrie (Potaschefabrikation) ein gutes Absatzgebiet gefunden hat (234).

Eine wichtige Kaliquelle für die Landwirthschaft bilden ferner das aus der Verarbeitung des Carnallits resultirende Chlorkalium und die dabei abfallenden Nebenprodukte. Es werden verschiedene Sorten Chlorkalium auf den Markt gebracht, von denen für Dürgungszwecke am wichtigsten ist jenes mit 80-85 Chlorkalium, welches den Landwirthen als »fünffach concentrirtes Kalisalz« angeboten wird. Dasselbe enthält ausserdem 15-19 Kochsalz, kleine Mengen von Chlormagnesium und Sulfaten. Von den Nebenprodukten finden Verwendung

der Klärschlamm und das sogen. Bühnensalz. Der Carnallit wird nämlich bei der Chlorkaliumgewinnung in einem Gemenge von Mutterlauge und Wasser unter Erhitzen mit Dampf gelöst. Die durch suspendirte Theilchen getrübte heisse Rohlösung lässt man, bevor sie in die Krystallisirgefässe abgelassen wird, in den Klärkästen ca. 2 Stunden ruhig stehen. Der hierbei sich absetzende Schlamm wird im getrockneten und gemahlenen Zustande als Düngesalz verwerthet. Dasselbe enthält nach einer von RÜMPLER (112) mitgetheilten Analyse 16:5% schwefelsaure Kali-Magnesia, 11.08 Chlorkalium, 10.28 Chlormagnesium, 8.78 Calciumsulfat, 45.5% Chlornatrium, 6.3% Unlösliches, 1.8% Wasser und Verlust (hieraus berechnen sich 12.35 & Kali). Die Mutterlaugen von der Krystallisation des Chlorkaliums werden durch Verdampfung weiter concentrirt. Dabei scheidet sich zuerst ein Gemenge von Chlornatrium mit schwefelsaurer Kali-Magnesia aus, welches als > Btihnensalz « bezeichnet wird. Aus der davon abgelassenen Lösung krystallisirt ein Salz von der Zusammensetzung des Carnallits (sogen. künstlicher Carnallit), welcher das Rohmaterial für die Darstellung eines reineren hochprocentigen (95-984) Chlorkaliums bildet. Das »Bühnensalz« enthält trocken ca. 7.5 & Kali, entsprechend einem Gehalt von 14 & Kaliumsulfat.

Diese Absallsalze werden alle in gleicher Weise behandelt; man trocknet sie in Flammösen, indem man sie bis zum theilweisen Schmelzen erhitzt und dann aus einer, ähnlich den Kaffeemühlen construirten, Mühle zerkleinert (112).

Die hier beschriebenen Produkte sind es im Wesentlichen, welche als kalihaltige Düngesalze in den Handel kommen oder zur Fabrikation anderer kalihaltiger Düngemittel dienen. Die Bereichnung dieser Düngemittel drückt die Natur der darin enthaltenen Salze nicht immer richtig aus. Das calcinirte Bühnensalz oder der Klärschlamm kommen als rohes schweselsaures Kalien den Handel, obgleich sie das Kali nicht in Form von Kaliumsulsat enthalten, und ebenso wird nach einer nicht zu billigenden Usance ost der Gesammtkaligehalt anderer Präparate als schweselsaures Kaliegedachte und garantirt, wo nur ein Theil in dieser Form anzunehmen ist. Alle im Obigen nicht erwähnten Düngesalze werden durch Mischung der beschriebenen Absall-salze bereitet und mit verschiedenen Namen in den Handel gebracht. Aussührlicheres über die Verarbeitung der Stassfurter Salze vergl. bei RÜMPLER (112).

Analysen von Kainit und andern Stassfurter Salzen und Fabrikaten vergl. CORDEL (237), JUL LEHMANN (238), HAMMERBACHER (239), FARSKY (240), PRECHT (241).

Die Asche ist ein seit den ältesten Zeiten bekanntes und durch seine Wirksamkeit geschätztes Düngemittel. Die Zusammensetzung und daher auch der Düngerwerth sind aber je nach dem Ursprung der Asche sehr wechselnde. Die Analyse allein kann daher im einzelnen Falle Aufschluss über den Düngerwerth ertheilen. Für die Beurtheilung des letzteren bietet auch das bereits erwähnte Aschenwerk von E. v. Wolff (31) zahlreiche Anhaltspunkte, da in demselben alle vorliegenden Aschenanalysen übersichtlich, nach den Rohmaterialien geordnet, zusammengestellt sind. Im Ganzen hat dieses Düngemittel mehr eine lokale und untergeordnete Bedeutung, da bessere Aschensorten meist nur in beschränkter Quantität zur Verfügung stehen und mancherorts noch zum Zwecke der Pottaschenfabrikation Verwendung finden.

Als die wirksamen Bestandtheile der Asche sind im Allgemeinen anzusehen: Kalium- und Calciumphosphat und Carbonat, begleitet von etwas kieselsaurem Kali und Chlorkalium. Neben dem Kalium- treten Natriumsalze, neben dem Calcium etwas Magnesium auf. Eine Asche ist um so werthvoller, je höher der Gehalt derselben an Kali und Phosphorsäure. Von diesem Gesichtspunkte aus hat NESSLER (242) vor Kurzem eine Anzahl von Holzaschen analysirt, welche folgendes Resultat ergaben:

Asch	e voi	ور 1 Buchenscheithola ا	ζ,Ο 6·4	P ₂ O ₅ 7·5	von Kiefernprügelholz	8K,O 17∙0	P,O,
,,	,,	Buchenprügelholz 1	5·1	11.6	" Rothtannenholz		7.6
,,	,,	Eichenholz	8.4	3.4	" Rothtannenrinde	2.0	8.4
,,	,,	Kiefernscheitholz 18	5-1	6.2	" Weisstannenholz	3.4	2.2

STORER (243) fand in gewöhnlicher Holzasche von Haushaltungen, von verschiedenen Holzarten abstammend $K_2O = 6.0 - 10.8\frac{9}{8}$; $P_2O_5 = 0.4 - 4.2\frac{9}{8}$.

Einen geringeren Werth besitzt die Asche von Torf, Braun-, Steinkohlen, wie folgende Analysen von P. WAGNER und RUPPRECHT (244) lehren.

			₿K,O	$P_{2}O_{5}$	CaO
Torfasche	•		0.5-3.6	1.4-3.9	33.3—14.7
Braunkohlenasche			1.5	Spur	11.7
Steinkohlenasche			0.15-1.33	0.52 - 1.97	29.6
Buchenholzasche			6.3	1.9	20.0

STOHMANN (245) fand in der Asche von Braunkohlen aus der Umgegend von Halle: $K_1O = 0.27$; $P_2O_5 = 0.22$; CaO = 21.0 %. LECHATELIER und LEON (246) in Steinkohlena-che 0.13-3% P_2O_5 .

Der Gehalt der Gerberlohasche variirt nach Analysen von Moser (247), J. König (248), Petermann (249) für K₂O:1·17-2·5; P₂O₅ 0·71-2·27; CaO:18-36 f.

Die Asche der Weinhese enthält nach Moser (247) K2O = 6.7; P2O5 = 2.5 %.

Die Gewinnung der Potasche liesert Rückstände, welche durch ihren Gehalt an Alkalı und Kalksalzen noch einen gewissen Düngerwerth besitzen. Die Auslaugungsrückstände enthielten nach Pavest und Rotond (250) 5·13 g P₂O₅, 0·7 K₂O; 40·5 CaCO₃. Die verdampste Mutterlauge von der Krystallisation der Potasche: 4·62 K₂SO₄, 15·8 Na₂SO₄; 51·5 NaCl. 18·2 g K₂Cl. Gesammtgehalt an K₂O = 6·74 g (250). Zuweilen enthalten solche Absälle neben viel Gyps einen schädlich wirkenden Gehalt an schwestigsaurem und unterschwestigsaurem Kalk (261). Der Rückstand von der Gewinnung der Potasche aus Schlempekohle (sogen. Potascheschlamm) enthält nach Petermann (251) P₂O₅ = 1·5-1·7; K₂O 3·5 bis Spuren; CaO 7·9—12·3. Nach Nessler (252) variirt der Phosphorsäuregehalt der Rückstände von der Potaschegewinnung aus verschiedenen Holzarten (sogen. Aescherig) von 5—11 g.

VII. Kalk und Gyps.

Die Anwendung des Kalkes als Düngemittel ist schon sehr alt. Denn es wird berichtet, dass schon die Römer Kalköfen zum Zweck der Düngung bauten (253). Man verwendet zum Kalken der Felder den gewöhnlichen gebrannten Kalk, nachdem derselbe durch Löschen in ein feines Pulver verwandelt ist. Manche Fabriken bringen den gelöschten Kalk lose oder in Säcken in den Handel. Meist ist es vortheilhafter, sich des Stückkalkes zu bedienen, da beim Ankauf des gelöschten Kalkes das Hydratwasser überflüssige Transportkosten verursacht. Dagegen erfordert der Stückkalk immerhin einige Arbeiten durch das Löschen. Für das Löschen sind verschiedene Wege vorgeschlagen, z. B. die folgenden:

- 1. Man bringt den Kalk in Weidenkörbe, die ca. 50 Pfund fassen und taucht diese dans in ein mit Wasser gefülltes Fass. Nach 3-4 Minuten steigen keine Luftblasen mehr auf, der Kalk ist dann mit Wasser gesättigt. Man zieht den Korb heraus und wirft den Kalk auf einen Haufen. Der freiwillige Zerfall erfolgt dann rasch.
- 2. Man setzt den Kalk auf dem Felde in kleine Häuschen von 20-30 Liter Ishalt, etwa 5-6 Meter von einander entsernt, bedeckt diese mit Rasenerde oder gewöhnlicher Erde. Der Zersall findet dann unter dem Einstuss des Regens und der Bodenseuchtigkeit früher oder später statt.

Der zerfallene Kalk wird dann ausgestreut und durch flaches Unterpflügen mit dem Boden vermischt.

Vielfach werden auch Abfälle, Ausraum der Kalköfen, als Düngerkalk verwerthet.

Der Werth des Düngerkalkes richtet sich nach seinem Gehalt an Calciumoxyd und nach dem Verhalten beim Löschen. Je leichter und vollständiger der Zerfall in ein staubseines Pulver stattfindet, um so werthvoller und wirksamer ist der Kalk auch als Düngmittel. Darum kann es vortheilhafter sein, einen guten, aus reinem Kalkstein hergestellten, gebrannten Kalk (Fettkalk) zu verwenden, als einen aus magerem Kalkstein, sich langsam und unvollständig löschenden Magerkalk oder unreine Abfälle, wenn diese auch billiger zu haben sind. Zu vermeiden bei der Anwendung ist auch der todtgebrannte Kalk, der in Folge einer unrichtigen Temperaturregulirung während des Brennens noch viel unveränderten kohlensauren Kalk enthält. Kalksteine, Mergelarten, welche einen Gehalt an Kieselsäure oder Thon besitzen, eignen sich, falls dieser eine gewisse Grenze übersteigt, auch nicht zur Herstellung von Düngerkalk, da derselbe hydraulisch wird, d. h. die Eigenschaft gewinnt, in Berührung mit Wasser zu erharten. Schon ein Gehalt von über 10 g Kieselsäure bringt hydraulische Eigenschaften hervor; aber auch ein geringerer Gehalt vermindert durch Silicatbildungen den procentischen Antheil des freien Calciumoxydes.

Statt einer Kalkdüngung wird vielfach auch eine solche mit Mergel oder Kreide angewendet (vergl. unter VIII).

Die Wirkung des Kalkes beruht theilweise darauf, dass das Calciumoxyd zu den für das Pflanzenleben unentbehrlichen Verbindungen zählt. Diese Basis verbindet sich mit den im Boden auftretenden Säuren zu verschiedenen Salzen, wie z. B. mit Salpetersäure zu Calciumnitrat, welche Salze in die Pflanze einwandernd, derselben den nothwendigen Kalk zuführen. Aber andererseits wirkt die Kalkdüngung auch in mehrfacher Richtung indirect. 1. Durch Einwirkung auf die Humussubstanzen und stickstoffhaltigen organischen Reste im Boden. Die Zersetzung derselben unter Bildung von Kohlensäure, Ammoniak, Salpetersäure wird beschleunigt. Da die beiden letzteren ernährend wirken, die Kohlensäure einen lösenden Einfluss auf andere gebundene Nährstoffe des Bodens ausübt, so fördert der Kalk also in indirekter Weise das Gedeihen der Pflanzen. Dieser längst bekannten Wirkung wegen wurde der Kalk früher oft mit Recht als ein »Reizmittel« betrachtet. 2. Durch Verbesserung der physikalischen Eigenschaften des Bodens. Besonders auf schwerem Thonboden übt der Kalk einen günstigen Einfluss aus. Der freie Thon hat eine grosse, dem Pflanzenwuchs sehr gefährliche Bindigkeit, da die starken Volumänderungen beim Trocknen und wieder Feuchtwerden, ein Zerreissen der zarten Pflanzenwurzeln bewirken können. Diese Bindigkeit vermindert sich in dem Maasse, je mehr der Thon sich mit Basen, namentlich Kalk sättigt. Auch erfolgt in dem genügend mit Kalk versorgten schweren Boden das vor der Saatbestellung so nothwendige Abtrocknen nicht unter Verlust einer gewissen lockeren Beschaffenheit, während der kalkarme Thonboden zu harten Massen eintrocknet, welche sehr schwer zu bearbeiten sind. Der Kalk mildert also die strengen und extremen Eigenschaften des schweren Thon- und Lehmbodens. 3. Gleichzeitig wird in solchem Boden durch eine Kalkzufuhr die Absorptionskraft erhöht, so dass werthvolle Dungstoffe von den Bodentheilchen besser gebunden und länger festgehalten werden (vergl. pag. 341, Bd. II). 4. Manche Bodenarten, besonders ungenügend entwässerte, humusreiche, sehr kalkarme, enthalten zuweilen schädliche Substanzen, wie freie Säure (Schwefelsäure), Eisenvitriol. Das zweckmässigste Mittel, den Einfluss dieser Pflanzengifte aufzuheben, bildet eine Kalkdungung. Der Kalk ist daher für die Moorkulturen sehr wichtig geworden, da dieselben vielfache Misserfolge durch die genannten schädlichen Substanzen aufzuweisen hatten.

Nach Analysen von LEHMANN (254) schwankte der Gehalt der Düngerkalke an Calcium-oxyd von $50-92\,$ an MgO $0.75-32\,$ Al(Fe) O3 $0.8-6.6\,$ KyO $=0.02-0.33\,$ P2O5 $=0.02-0.07\,$ SO3 $=0.02-0.03\,$ In den besseren Sorten gebrannten Kalkes ist aber ein Gehalt an CaO von $97-99\,$ anzunehmen.

Gyps soll schon im Alterthum zum Düngen verwendet worden sein. In

Deutschland wurde die Anwendung desselben Mitte des vorigen Jahrhunderts zuerst von J. Chr. Bergen auf den Gütern des Grafen v. Schulenburg in Hannover praktisch ausgebildet, dann auf Grund dieser Erfahrungen von Joh. Fr. MAYER, Pfarrer zu Kupferzell in Franken, in weiteren Kreisen gelehrt, später durch Schubarth von Kleefeld mit günstigem Erfolg auf Klee erprobt. Nachdem sich dann der Gyps auch auf französischem Boden vorzüglich bewährt, gelangte er durch Franklins überzeugende Versuche auch in Nord-Amerika zur Anerkennung, während die in England gemachten Erfahrungen theils für, theils gegen die Anwendung sprachen. Die Geschichte der Einführung und Anwendung des Gypses wurde ausführlich von Hulwa (255) mitgetheilt. Auch heute lässt sich nur bestätigen, dass der Gyps kein allgemeines Düngemittel bildet, sondern nur unter gewissen Voraussetzungen mit Aussicht auf Erfolg angewandt werden kann. Einmal kommt er nur auf gewissen, weder zu nassen, noch zu trockenen Bodenarten zur vollen Wirkung, insbesondere auf tiefgründigem, kraftigem humosem Lehmboden, auch auf kalkreichem Boden; zweitens sind nur gewisse Pflanzenarten, wie namentlich die Papilionaceen, Klee, Luzerne, Esparsette, Erbsen, Wicken, Bohnen empfänglich für dieses Düngemittel. Die Wirkung des Gypses ist theils eine direkte, theils eine indirekte. Ersteres, weil sowohl Kalk als Schweselsäure unentbehrliche Pflanzennährstoffe sind, letzteres durch seine Wirkung auf die in absorbirter Form im Boden enthaltenen Pflanzennährstoffe. Dieselben, meist vorwiegend in der Oberkrume concentrirt, werden durch den Gyps theilweise gelöst und den tieferen Bodenschichten zugeführt. Durch diese doppelte Wirkungsweise lässt es sich erklären, dass der Gyps besonders bei den kalkbedürstigen, eiweissreichen, tieswurzelnden Papilionaceen günstig wirkt.

Zu der Anwendung eignet sich vorwiegend der rohe, ungebrannte, aber möglichst seingemahlene Gyps; während der gebrannte Gyps in Folge seines Verhaltens zum Wasser zur Klumpenbildung neigt. Käuslicher guter Düngergyps enthält durchschnittlich ca. 75 g schweselsauren Kalk, häusig einige Procente kohlensauren Kalks.

Düngergyps von Segeberg in Holstein enthielt 76.85 § schwefelsauren Kalk, 2.85 § Calcium-carbonat, 18.85 § Wasser (256).

Analysen von Gypsproben aus dem Hessischen theilt Dietrich (257), Proben aus Baden Nessler (403), solchen aus unterfränkischen Gypslagern E. Wein (258) und eine Analyse des Düngergypses von Osterrode Kraut (259) mit. Ueber einen an Magnesiumcarbonat sehr reichen (16%) Gyps berichtet Donath (260).

VIII. Mineralischer Detritus.

Mergel. Im landwirthschaftlichen Sinne versteht man unter Mergel eine kalkreiche Erde, welche durch ihren Gehalt an Kalk und manchmal noch durch andere Bestandtheile günstige, direkte oder indirekte Wirkungen auf dem Acker hervorbringt. Die verschiedensten Ablagerungen und Untergrundsschichten werden daher als Mergel bezeichnet und zum Düngen benützt. Häufig repräsentit der Mergel, wie in vielen Distrikten des norddeutschen Diluviums, die ursprüngliche lehmig-kalkige Geschiebeformation, aus welcher der Kalküberschuss nur an der Oberfläche durch Pflanzenwuchs erschöpft, zum Theil auch ausgelaugt und tiefer hinabgespült ist. Hier lässt sich oft aus geringer Tiefe die ursprüngliche Formation als ein brauchbarer Mergel heben. An anderen Orten, wo eine kalkarme Sandablagerung die reiche Mergelbank überschichtete, muss derselbe oft aus grösseren Tiefen emporgearbeitet werden. Je nach seiner Beschaffenheit und der Natur des erdigen Grundbestandtheiles werden verschiedene Arten des

Mergels unterschieden, wie Thon-, Lehm-, Sand-Mergel. Ist derselbe sehr reich an kohlensaurem Kalk, so bezeichnet man ihn als Kalk-oder Kreidemergel. Unter Wiesenmergel versteht man eine kreideartige Ablagerung, die sich oft in Wiesen- und Torfgründen vorfindet.

Den wesentlichsten und wirksamsten Bestandtheil des Mergels bildet der kohlensaure Kalk, dessen Menge innerhalb der weitesten Grenzen schwankend befunden wird. Von untergeordneter Bedeutung, weil meist nicht reichlich, ist im Allgemeinen eine Beimengung von Calciumphosphat. Dagegen enthalten manche Mergelasten feldspathreichen Sand, der durch seine Verwitterung dem Boden lösliches Kali spendet.

Die Wirkung des Mergels ist theils eine direkte, in den meisten Fällen aber vorzugsweise eine indirekte. Eine direkte Wirkung äussert der Mergel auf den, nicht selten vorkommenden Bodenarten, welche an Kalk verarmt und desshalb nur dürftigen Kleewuchs, dagegen eine reichliche Entwicklung sauerer Gräser zeigen, schon durch die Zufuhr des fehlenden Pflanzennährstoffes allein. Gleichzeitig wirkt der Mergel aber indirekt, indem er die oben beim Kalk beschriebenen günstigen Einflüsse auf die physikalische Natur- und Absorptionsfähigkeit der Ackerkrume austübt. Im Vergleich mit Kalk wird der Mergel im Allgemeinen milder wirken, da er weniger feintheilig und keine alkalische resp. ätzende Beschaffenheit zeigt. Da der Mergel oft in bedeutenden Quantitäten auf die Felder gefahren wird, so kann unter Umständen auch die mechanische Bodenbeschaffenheit hierdurch verbessert werden. Ein Sandboden würde durch lehmigen Mergel bindiger, ein schwerer Thonboden durch sandigen Mergel gemildert, abgesehen davon, dass der Kalk für sich allein schon die Bindigkeit des strengen Thonbodens vermindert.

Manchmal enthält der Mergel schädliche Substanzen, wie Eisenkies, lösliche Eisenoxydulverbindungen. Es ist daher sehr zweckmässig, verdächtige Mergelarten in dieser Hinsicht zu prüfen, indem man ein wässriges Extract durch 24 stündige Behandlung mit Wasser in der Kälte bereitet und dieses mit Ferridcyankalium auf Eisenoxydulsalze geprüft. Mergelarten, welche letztere enthalten, können nur durch sehr langes Lagern und öfteres Umarbeiten an der Luft verbessert werden. Dieselbe Behandlung empfiehlt sich für alle Mergelarten, welche aus tieferen, von der Luft abgeschlossenen Schichten stammen, deren dunkle oder blaue Farbe für die Anwesenheit von Eisensulfür oder Oxydul spricht. Besonders häufig wurden schädliche Wirkungen bei Anwendung mancher Mergelarten des Marschbodens beobachtet, welche auf einen Gehalt an löslichen Eisenoxydulsalzen zurückzuführen waren. Auch für den Wiesenmergel wird längeres Lagern an der Luft vor der Anwendung empfohlen.

Die Anwendung des Mergels leitet sich schon aus den ältesten Zeiten her. In England wurde das Mergeln nachweislich 1100, wenig später das Kalken eingeführt (253).

Analysen von Mergel liefern je nach dem Material so wechselnde Resultate, dass hier einige Hinweise auf die neuere Literatur genügen müssen.

Ueber Diluvialmergel vergl. Kraut (262), K. Müller (263), Bente (264), Ref. (265); über Mergelsorten aus dem Fürstenthum Lippe-Detmold vergl. J. König (266), Reg.-Bez. Cassel vergl. Dietrich (267), Mergel der Buntsandsteinformation vergl. Dietrich (268); über Wiesenmergel, Moormergel vergl. Kraut (262), E. Wolff (269), Stöckhardt (270). Viele Mergelanalysen, insbesondere des Diluviums, finden sich auch in den Untersuchungen der k. preuss. geologischen Landesanstalt (271).

Schlick. Unter dieser Bezeichnung versteht man den an der Ausmündung der Flüsse ins Meer sich zu Boden senkenden Schlamm. Seine Bildung wird durch die Strom hemmende Wirkung der Fluth (vergl. pag. 333, Bd. II) begünstigt. An vielen Strommündungen und Häfen massenhaft ausgebaggert, steht dieses Material für landwirthschaftliche Meliorationen oft sehr reichlich zur Verfügung. Mit vielem Erfolg wurde Schlick aus dem Dollart erfolgreich zur Düngung von ab-

getorstem Moor in Holland (sogen. Veenculturen) angewendet (272) und auch in neuerer Zeit wird über günstige Wirkungen der Schlickdüngung berichtet, insbesondere auf sauren Wiesen mit Grünlandsmoorcharakter, wie auch auf leichtem, bisher nicht kleefähigem Ackerboden (290). Der Schlick repräsentirt im Allgemeinen eine sehr fruchtbare, nährstoffreiche, kalkige, thonige Erde, welche daher auf jedem armen, der Düngung bedürftigen Boden von Erfolg sein wird. Wenn auch der Kalkgehalt in der Regel stark vorherrscht, so ist derselbe doch meist von ansehnlichen Gehalten an Phosphorsäure und Stickstoff begleitet. Da der Schlick reich ist an feinthonigen Theilchen, so wirkt seine Anwendung auf leichtem, sandigen Boden nicht allein düngend, sondern auch physikalisch verbessernd, indem er die Bindigkeit, Wassercapacität, Absorptionskraft erhöht. Die mancherorts schon mit Erfolg durchgeführte Schlickdüngung des leichteren Sandbodens wird neuerdings in ernste Erwägung gezogen, namentlich da, wo günstige lokale Verhältnisse einen möglichst billigen Transport gestatten. (Näheres darüber enthalten namentlich die Sitzungsber. d. Central-Moorcommission, Berlin.) Um transportfähig zu werden, muss der Schlick nach dem Ausbaggern an der Luft durch längeres Lagern getrocknet werden, wodurch zugleich etwaige schädliche Bestandtheile durch Oxydation umgewandelt werden.

Analysen von Schlickablagerungen vergl. Fleischer (273), Zöller (274), König (275), Ref. u. G. Loges (276), Kreusler (283).

Schlamm aus Flüssen, Seen, Teichen wird sich in ähnlicher Weise wie Schlick (s. d.) zur Düngung armer Ländereien, zur physikalischen Verbesserung leichten Sandbodens verwenden lassen. Oft ist der Kalkgehalt ein ansehnlicher, wie z. B. in dem bei Hochwasser gesammelten Rheinschlamm (277), im Uebrigen fällt manchmal ein im Verhältniss zum Ackerboden hoher Gehalt an Phosphorsäure, Kali, Stickstoff ins Gewicht.

Jeder Schlamm, der aus stagnirendem Wasser stammt z. B. aus Teichen (sogen. Teichmodde), sowie solcher, welcher reich ist an organischen Resten, oder sich durch eine dunkle Färbung verdächtig macht (Schwefeleisen), muss vor seiner Anwendung längere Zeit gelagert und öfters durch Umarbeiten gelüstet werden.

Da die Zusammensetzung des Schlamms sehr von der Art seiner Bildung abhängt, so beschränken wir uns hier auf einige Literaturnachweise:

Schlamm aus Teichen vergl. Hoffmann (278), Tod (279), Siegert (280), Pincus (281). Peters (282), Schlamm aus Flüssen vergl. Kreusler (283), Henneberg (284), Pott (285). E. Schulze (277), W. Wicke (286), Kurmann (287), Strassenschlamm vergl. Siegert (285) Peters (289).

IX. Reste pflanzlichen Ursprungs.

Sehr mannigfache Reste pflanzlicher Herkunft werden in den Wirthschaften zur Bereicherung der Düngergrube verwendet. Es empfiehlt sich meist nicht, diese Materialien direkt auf das Feld zu bringen. Erst durch Fäulniss wird der Zusammenhang solcher Massen soweit gelockert, dass sie mehr und mehr zerfallen und durch die gleichzeitig eintretende Zersetzung einen Theil der vorhandenen Nährstoffe eine lösliche Form annehmen lassen. Es ist daher rathsam, pflanzliche Reste irgend welcher Art dem Composthaufen einzuverleiben, wo sich jene vorbereitenden Prozesse vollziehen können. In vielen Wirthschaften ist man genöthigt, das fehlende Winterstroh durch pflanzliche Abfälle oder umgewandelte Pflanzenreste zu ersetzen. In diesem Falle ergiebt sich eine zweckmässige Anwendung der genannten Materialien von selbst, indem diese zuerst im Stall zur Einstreu dienen, dann mit Jauche durchtränkt in die Dungstätte gelangen, wo

sie unter dem Einfluss der dort statthabenden Gährung noch weitere, für den Zweck ihrer Verwendung sehr förderliche Umsetzungen erfahren. Der Dungwerth dieser Massen ist übrigens ein sehr veränderlicher und richtet sich nach dem Gehalt an den bekannten wichtigeren Nährstoffen, sowie nach der Zersetzbarkeit derselben unter dem Einfluss der Gährungserreger. Je grösser die letztere, um so günstiger ist dies für die Verwerthung. Für den gedachten Zweck werden die verschiedenartigsten Abfälle verwendet, wie verschimmeltes Heu, Kartoffelkraut, Schilf, Sägmehl, Teichgras, Tang. Insbesondere ist es aber der Wald, welcher in Form der Rech- und Hackstreu mannigfache Streusurrogate liefert. Zur Rechstreu gehören die Laubabfälle der Bäume und das Moos, zur Hackstreu die Nadeln und jüngeren Zweige der Nadelhölzer. Ferner liefert der Wald eine Mäh- oder Unkräuterstreu, bestehend aus Haiden, Besenpfriemen, Beerkräutern, Farrenkraut, Schilf- und Riedgräsern, und eine Erdstreu, bestehend aus dem Bodenfilz der Haide, Haideplaggen, Torf, Moorerde.

Wenn diese für die Erhaltung der Bodenkraft und eine günstige physikalische Bodenbeschaffenheit des Waldes nothwendige Oberlage demselben öfters zur landwirthschaftlichen Nutzung entzogen wird, muss dies von den nachtheiligsten Folgen für die Weiterentwicklung des Waldbestandes werden. Die Entnahme der Mähstreu kann jedoch unter Umständen aus forstwirthschaftlichen Gründen geboten sein. —

Wir müssen darauf verzichten, den sehr variablen und oft sehr geringen Dungwerth der angegebenen Materialien durch analytische Daten zu belegen, sondern beschränken uns auf einige wenigen Literaturangaben:

EBERMAYER, Die gesammte Lehre der Waldstreu, Berlin 1876.

Derselbe: Naturgesetzliche Grundlagen des Wald- und Ackerbaues I. Berlin 1882.

Derselbe: Die Bedeutung d. Streudecke d. Wälder, BIEDERM. Centralbl. VII. Bd. 1875, pag. 398. JUL. SCHRÖDER (Tharandt), Forstchemische und pflanzenphysiologische Untersuchungen. Heft I, auch BIEDERM. Centralbl. 8 (1879), pag. 875 und 951.

G. LOGES, chemische Analysen frisch abgefallenen Baumlaubes, mitgetheilt von Oberförster EMEIS, allg. Forst- und Jagdzeitung 1884, Märzheft pag. 85.

Untersuchungen der Versuchsstation in Eberswalde, vergl. DANKELMANN'sche Zeitschr. für Forst- und Jagdwesen 1882-1884.

- E. v. Wolff, Tabellen und Aschenwerk (31).
- v. Schorlemmer, Ueber Plaggendungung, Agrik. Jahresb. 8, pag. 243.
- R. HOFFMANN, Landw. Versuchsst. I, pag. 269.
- L. Dulk, Ueber Waldstreu, ebendas. XVIII, pag. 204.

Die Anwendung des Torfes zum Düngen ist schon ziemlich alt, da sie von den Humustheoretikern (s. o.) mit Nachdruck gelehrt wurde. Thaer empfahl, den Torf mit Sand durchschichtet, im feuchten Zustand längere Zeit lagern zu lassen, bevor er zum Düngen verwendet wird. Aus neuerer Zeit werden günstige Wirkungen in Folge einer Düngung mit Torf oder Torfmull auf unfruchtbarem Haidesandboden berichtet von Ad. Mayer (291), auf Keupersandboden von Schreiner (292). Auch von Salfeld (293) wird mitgetheilt, dass Moorerde allein auf Sandäckern mit gutem Erfolge verwendet werde. Dass Torf auf einem seiner Armuth wegen unfruchtbaren Sandboden günstig wirkt ist unschwer zu erklären, da der Torf einerseits die physikalischen Eigenschaften solchen Bodens verbessert, anderseits oft reichlich Stickstoff und kleine Mengen mineralischer Nährstoffe enthält, wodurch die Ernährungsverhältnisse der in solchem Sande wachsenden Pflanzen etwas verbessert werden. Ein mit Torf versetzter sehr leichter Boden wird aber auch jede andere, z. B. eine Stallmistdüngung besser verwerthen,

da die Absorptionskraft des Bodens gegen Alkalien und andere pflanzliche Nährstoffe durch geeignete Torfarten erhöht wird (vergl. pag. 343, 345, Bd. II). Dazu kommt die bedeutende Wassercapacität des Torfs, welche den Sandboden befähigt eine grössere Wassermenge als zuvor aufzunehmen und festzuhalten, wodurch er vor dem allzuraschen Austrocknen geschützt wird.

Da der Torf eine nur langsam zersetzbare Substanz ist, da er ja selbst das Endprodukt eines Jahrhunderte lang fortgesetzten Verwesungsprozesses vorstellt, so findet ein Umsatz seiner Bestandtheile in lösliche und wirksame Nährstoffe im Acker nur langsam statt, und zählt derselbe daher zu den nur langsam wirkenden Düngemitteln. Durch eine Compostirung mit Kalk soll die Wirksamkeit der Moorerde bedeutend erhöht werden, wesshalb Fleischer (294) solchen Compost als ein treffliches Mittel empfiehlt, dem Haidesandboden Humus zuzuführen und dadurch allmählich die schädliche Plaggenwirtschaft entbehrlich zu machen. Ein Kalkzusatz zum Torf ist auch noch rathsam aus dem Grunde, weil die Versuche von A. König (vergl. Bd. II, pag. 343—45) lehren, dass der Torf nur bei Gegenwart einer genügenden Menge von Basen ein kräftiges Absorptionsvermögen gegen gelöste Pflanzennährsalze ausübt.

Um auf besserem Boden wirksam zu sein, muss der Torf mit anderweitigen Materialien versetzt oder compostirt werden, welche das für die Pflanze erforderliche Kali und die Phosphorsäure in reichlicheren Mengen enthalten, da die Torse meist ziemlich arm daran sind. Durch eine Compostirung von Tors mit seingemahlenem Rohphosphat suchte man einen wirksamen Dünger herzustellen, indem man zugleich hoffte, dass die sauren Humusbestandtheile des Torfes einen aufschliessenden Einfluss auf das Rohphosphat ausüben, und einen grösseren Antheil desselben in wasserlösliche oder citratlösliche Form überführen möchten. Die von Holdefleiss ausgeführten Compostirungsversuche (295) lieferten jedoch keine günstigen Resultate, wenn sich auch nicht verkennen liess, dass Moorerde, insbesondere die mit Jauche begossene einen kleinen aufschliessenden Einfluss ausgeübt hatte, der jedoch zu gering erschien, um die Hoffnung auf eine praktische Verwerthung des Verfahrens zu unterstützen. Bei jenen Versuchen war die Mannigfaltigkeit der verschiedenartigen Torfsubstanzen und ihr sehr wechselndes Verhalten noch nicht hinlänglich bekannt und darum wenig berücksichtigt Die günstigen Resultate, welche inzwischen bei der Anwendung von gemahlenen Rohphosphaten auf Hochmoorfeldern erzielt wurden, liessen erwarten, dass gewisse Torfarten doch einen aufschliessenden Einfluss ausüben möchten. Dies wurde durch Fleischer (296) bestätigt, dessen Versuche lehren, dass der an mineralischen Stoffen arme Moostorf das höchste Aufschliessungsvermögen gegen Rohphosphate besitzt, welches abnimmt, je mehr mit zunehmender Cultur die freie Humussäure abgestumpst wird. Dem Moostorf stand hinsichtlich des Aufschliessungsvermögens am nächsten der ebenfalls aschenarme saure Torf aus den untersten Schichten der nordwestdeutschen Hochmoore. Dieselbe Fähigkeit kam in etwas geringerem, aber stets noch erheblichen Grade dem Haidetorf zu, während von den Niederungsmooren nur die kalkärmeren, sauer reagirenden noch eine gewisse Wirkung auf leichter aufschliessbare Phosphate ausübten. Es eigab sieh ferner, dass das Verhältniss zwischen Moorsubstanz und Phosphat von grossem Einfluss ist auf den Grad der Aufschliessung in der Weise, dass die Wirkung mit der relativen Menge der Moorsubstanz zunimmt. Es erklärt sich hierdurch die günstige Wirkung roher Phosphatmehle auf Moorboden, da hier bei den in der Praxis angewandten Düngermengen ein grosser relativer Ueber-

schuss von Torf auf das Phosphat einwirkt. Praktische Compostirungsversuche (296) mit Hochmoor und Phosphorit bestätigen die von Fleischer aus Versuchen im kleineren Maasstabe abgeleiteten Resultate. Kissling (297) zeigt ferner, dass ein Zusatz von Chlorkalium und Kaliumsulfat zu Haidehumus oder Moostorf einen die Aufschliessung schwer löslicher Phosphate fördernden Einfluss ausübte. Für das Kaliumsulfat wurde festgestellt, dass die in Lösung übergehende Menge der Phosphorsäure proportional ist mit der Quantität des zugesetzten Salzes. Kainit übte nur einen geringen, Gyps und Chlorkalium einen ungünstigen Einfluss aus.

Die Frage der Verwendung des Torfs als Dünger trat in ein neues Stadium, als durch die fabrikmässige Herstellung von Torfstreu ein neues sehr brauchbares Ersatzmittel für das in dürren Jahren oft mangelnde Stroh geschaffen wurde. Der Torf verdankt seine Brauchbarkeit zu dem genannten Zwecke namentlich seinem bedeutenden Aufsaugungsvermögen für Flüssigkeiten, in Folge dessen die Jauche zurtickgehalten und auch aus wässrigem Stallmist ein verhältnissmässig fester, stickstoffreicher Stalldünger erhalten wird, dessen Stickstoffgehalt noch um den der Torfstreu selbst bereichert wird. Jenes Vermögen übertrifft das des Strohs und beträgt häufig das 7½-8 fache von dem Gewicht der Torfstreu, während Stroh nur das 31-4 fache aufnimmt. Die wasseraufsaugende Kraft ist aber sehr abhängig von der Natur der betr. Torfarten. Das bei der Gewinnung von Torfstreu abfallende, jetzt vielfach zu Desinfectionszwecken angewendete Torfpulver hat ein noch grösseres Aufsaugungsvermögen als die Torfstreu selbst (298, 299). Der Stickstoffgehalt der gewöhnlichen käuflichen Torfstreusorten Nord-Deutschlands beträgt 0.4-0.7 & i. M. ca. 0.5 &. Dass übrigens viel stickstoffreichere, zur Herstellung von Torfstreu geeignete Sorten von Moostorf vorkommen, lehren die Untersuchungen Schreiner's (299). Der Stickstoffgehalt der von ihm analysirten, von bayrischen Mooren stammenden Moostorfproben betrug nicht selten 2-34.

Analysen von Torfproben vergl. VOHL (307), HELLRIEGEL (308), R. HOFFMANN (309), WEBSKY (300), KREUSLER (301), KÖNIG (302), Weender Versuchsstat. (303), ALBERTI u. A. (304), THOMS (305), Versuchsstation Hildesheim (306), NESSLER (310), v. SCHWARZ (311), PETERMANN (312), FLEISCHER (313).

Analysen von Torfstreu vergl. ARNOLD (314), WATTENBERG (315), LENNÉ (316), J. KÖNIG und DEICHMANN (317), Versuchsstation Bonn (318).

Analysen von mit Hülfe von Torfstreu bereitetem Dünger vergl. ARNOLD (314), LENNÉ (316), PLEISCHER (313).

Schornsteinruss wird öfters als Düngemittel verwendet. Derselbe enthält in der Regel einen kleinen Stickstoffgehalt, der jedoch sehr von der Art des Russes abhängt. Derselbe betrug nach BREUNLIN (319) bei Holzfeuerung 1·31, bei Steinkohlenfeuerung 2·05 g. Es kommen Russe von höherem Stickstoffgehalt z. B. 2·8 g vor, während in andern Proben nur verschwindende Mengen (0·2 g) nachgewiesen werden konnten (320). Der Aschengehalt ist beträchtlich und schwankt nach den vorliegenden Analysen (319, 320, 322) von ca. 25—55 g. An Phosphorsaure wurde gefunden 0·75 g (322) und 0·35 g (320), an kohlensaurem Kali 0·9—1·2 g (321). Braunnkohlenabfälle enthielten nach einer Analyse von E. Schulze (322) 0·33 g Stickstoff, 0·11 g Kali, 0·16 g Phosphorsäure.

X. Abfälle der Fabriken und Gewerbe.

Bei der grossen Mannigfaltigkeit und mit Rücksicht auf den zusälligen Charakter dieser Absälle versuchen wir keine Anordnung dieser Materialien nach der Natur der Bestandtheile oder der Art der Rohstoffe, von denen sie stammen, sondern sühren dieselben in alphabetischer Reihensolge aus:

Aepfelpressrückstände enthalten bei 77 Feuchtigkeit 0.50 Asche, wovon die Hälte Kali; Storer (323); Lesne (411) empfiehlt dieselben mit Kalk zu compositien oder sie in dünneren Lagen mit Dünger zu vermengen. Ueber Aepfeltrester vergl. Lechartier (420).

Bierbrauereien:

Malzkeime enthalten ca. 3.7 g Stickstoff, 1.8 g Phosphorsäure, 2.0 g Kali (324). Da sie im unverdorbenen Zustande mit grossem Vortheil verfüttert werden können, so finden nur verdorbene Malzkeime oder Malzkehricht als Dünger oder zur Compostbereitung Verwendung.

Frischer Brauerei-Abfallhopfen enthielt: Feuchtigkeit = 80.2 \(\frac{1}{6} \), 0.5 \(\frac{1}{6} \) N und 0.17 \(\frac{1}{6} \)
P₂O₅ (325). In der lufttrocknen Masse fand Spiess (421) 10 \(\frac{1}{6} \) Wasser, 3.3 \(\frac{1}{6} \) N, 0.60 \(\frac{1}{6} \) K₂O₅ (ungerechnet).

Analysen von Spülwasser der Bierbrauereien vergl. J. König (326).

Blutlaugensalzfabrikation; die Rückstände derselben sind reich an Kali und stickstoffhaltiger Kohle. Der Kaligehalt betrug frisch 12%, Phosphorsäure 5.6% vergl. KARMRODT (327), NESSLER (328). Wegen ihres Gehalts an Eisenoxydul (8%) und Schwefeleisen (4%) können sie erst nach längerer Lagerung an der Luft zum Düngen angewendet werden.

Eisenindustrie vergl. oben unter Rohphosphaten. In neuerer Zeit ist man mit Versuchen beschäftigt, das bei der Darstellung der Hochofencoaks verloren gehende Ammoniak zu gewinnen, woraus eine neue Quelle für die Gewinnung dieser werthvollen Substanz entspringen dürste (333). Während bei den älteren Anlagen hierzu von Knab und den neueren von Coppée und Jameson die Oesen erhitzt werden durch das Gas des Nachbarosens, welches mit Lust gemischt in den Canälen des Osenmauerwerks verbrennt, wobei andere Canäle der Osenwandungen zum Vorwärmen der Lust dienen, sind jetzt von G. HOFFMANN in Gottesberg und Wanne Oesen erbaut worden, welche mit 2 Siemens'schen Regeneratoren verbunden sind. Diese werden von den abgehenden Feuergasen erhitzt und alternirend von den zur Verbrennung der Destillationsgase erforderlichen Lust durchströmt, die dabei auf 1000° erwärmt wird. Die Condensation des Theers und Ammoniaks geschieht unter Anwendung von Lust- und Wasserkühlung in gewöhnlichen Scrubbern, die systemartig verbunden sind. Es sind 160 Oefen im Betrieb resp. im Bau begriffen. 100 Thle. Kohle geben etwa 3 Thle. Theer und 1 Thl. schwefelsaures Ammoniak.

Die Gewinnung dieser beiden Nebenprodukte aus Hochofengasen ist nur bei den weniger zahlreichen Werken möglich, welche an Stelle der meist angewandten Coaks mit anthracitartiger Kohle arbeiten, wie es in Schottland und in Amerika der Fall ist. Die Gartsherrie-Werke in Schottland haben 8 solcher Hochofen mit Gewinnung der Nebenprodukte in Betrieb (409).

Fürberei: ausgekochtes Rothholz und Blauholz enthielt resp. 2-8 und 2-5 g (361); gebrauchtes Fernambukholz 0-82 g Stickstoff (330).

Flachs bereitung: der beim Schwingen des Flachses abfallende Staub enthielt I-17# Suckatoff und 0-34 # Phosphorsäure (331).

Gasfabrikation. Dieselbe liefert als Nebenprodukt das für die heutige Kunstdungerfabrikation so wichtige schweselsaure Ammoniak. Man destillirt das Gaswasser anfangs ohne, später mit Kalk aus 2—3 vereinigten Grüneberg'schen Kesseln oder aus Colonnen-Apparaten, ähnlich den Savalle'schen Spiritus-Recincatoren und leitet die ungekühlten Dämpse in Schweselsäure von etwa 58 B. Arsenhaltige Saure darf jedoch nicht so concentrirt angewendet werden, da sie stark schaumt, indem die entweichenden Gase, Kohlensäure und Schweselwasserstott, in den losen Flocken des ausgeschiedenen Arsensulstrs sich sangen. Het Anwendung arsentreier Saure erhält man ein weisses Salz, welches man auf einer Ruhne neben dem Saurebottich so abtropsen lässt, dass die Mutterlauge in

die noch im Kochen begriffene Säure zurücktropst. Das so dargestellte Salz ist nur sehr selten rhodanhaltig, da die durch Ueberschäumen etwa übergerissenen Rhodanverbindungen resp. die sreie Säure bei der Temperatur der concentrirten, dampserhitzten Schweselsaure nicht zu bestehen vermag (409). Eine gelbe Färbung des käuslichen Ammoniaksalzes deutet auf einen Gehalt an Arsensulsür. In einem solchen Produkt wurde z. B. 0.85 & Arsensulsür gesunden (332).

Wie bedeutend die Production des schwefelsauren Ammoniaks, folgt aus der Angabe von SIEMENS (333), dass Grossbritannien jährlich ca. 1900000 Ctr. fabricire. In Hamburg wurden 1883 ca. 400000 Ctr. meist von England importirt. Dieses Salz dient fast ausschliesslich zur Herstellung der Ammoniak-Superphosphate (s. o. bei Superphosphat pag. 457).

Analysen von Gaswasser vergl. Hoffmann (334), Nessler (335), Gerlach (336).

Ueber rhodanhaltige Ammoniaksalze und deren pflanzenschädliche Wirkung vergl. Schumann (337), Hulwa (338), P. Wagner (339), O. Kohlrausch (340), Kraut (341), König (406). Analyse des Abflusswassers einer Gasfabrik vergl. J. König (342).

Die bei der Gassabrikation unbrauchbar gewordenen Reinigungsmassen sucht man vielsach als Düngemittel zu verwerthen. Dieselben sind als Rohammoniak und als Gaskalk in den Handel gebracht worden. Das Rohammoniak wurde durch Auslaugen der Laming'schen Reinigungsmasse und Eindampsen gewonnen. Dieses Produkt ist nach einer von Märcker (343) ausgestührten Analyse sehr reich an pslanzengistigen Substanzen, insbesondere an Eisenvitriol (15 ?), so dass vor der Anwendung des Materials zum Düngen eindringlich gewarnt werden muss.

Einige Horden werden bei der Reinigung des Leuchtgases auch mit Kalk beschickt. Derselbe wird nach seiner Ausnützung einige Zeit an der Luft gelagert und dann zuweilen als ein Düngemittel unter der Bezeichnung Gaskalk angeboten. Verschiedene Analysen von solchem Gaskalk lehren, dass derselbe einen beträchtlichen Gehalt an Schwefelcalcium und schwefligsaurem Calcium enthält. Da dies schädliche Verbindungen sind, welche sich an der Luft allmählich zu Gyps oxydiren, so folgt die Nothwendigkeit, den Gaskalk vor seiner Anwendung lange Zeit im Freien lagern zu lassen. Die übrigen Hauptbestandtheile des Gaskalks bilden Kalkhydrat, schwefelsaurer und kohlensaurer Kalk.

Analysen von Gaskalk und Dünger ähnlichen Ursprungs vergl. R. HOFFMANN (344), Anderson (345), VÖLCKER (346), E. PETERS (347), PAVESI u. ROTONDI (348), A. MAYER u. CLAUS-NITZER (349).

Gerbereiabfälle (incl. Leder).

- 1. Rückstände aus den Kalkgruben (sogen. Leimkäse), reich an organischer Substanz, Calciumcarbonat, etwas Kalkphosphat (3-6 f), Stickstoff (2.8-3.4 f) (350).
- 2. Rückstände von der Enthaarung und Abgeschabtes sind durch ihren hohen Stickstoffgehalt werthvoll. Derselbe betrug bei Haaren nach R. HOFFMANN (334) 5.5—8.0 f; vergl. ferner PHILIPPAR (352).
- 3. Gerberlohe enthielt im lufttrocknen Zustand nach PHILIPPAR (352) 95 g organische Substanz, 5 g Mineralsubstanz mit 0.5 g Kalium und 0.5 g Phosphorsäure.

In gebrauchter Eichenlohe wurde gefunden (353) 73·1 & Feuchtigkeit, 2·1 & Asche mit 0·03 & Phosphorsäure und 0·04 & Kali, 24·7 & organische Substanz mit 0·22 & Stickstoff.

In gebrauchter Fichtenlohe: 79 & Feuchtigkeit, 1.2 & Asche mit 0.02 & Phosphorsäure und 0.06 & Kali, 19.8 & organische Substanz mit 0.11 & Stickstoff (353).

Ueber Gerberloheasche vergl. Asche (pag. 462).

4. Lederabfälle von rohem Leder enthielten nach Nessler 4.8 § Stickstoff (354), gedämpstes Leder 6 § Stickstoff. Petermann fand in gemahlenem Leder 7.5 § N und 0.8 § P₂O₅ (364).

Analyse eines aus Leder bereiteten Düngers vergl. HELLRIEGEL (355). Im Allgemeinen schwankt der Stickstoffgehalt des Ledermehls von 5-98 (112).

Häringslake, eine beim Einsalzen der Häringe gewonnene Flüssigkeit. Nach einer vollständigen Analyse von Girardin und Marchand (356) enthält dieselbe im Liter 3.85 phosphorsäure, 5.9 Stickstoff, wovon 2.4 g als Ammoniak und Propylamin, 255 Chlornatrium etc. Der hohe Salzgehalt der Flüssigkeit ermahnt zur Vorsicht bei der landwirthschaftlichen Anwendung, da das Salz, sobald seine Menge im Boden eine gewisse Grenze übersteigt, schädliche Wirkungen auf die Pflanzen hervorbringt.

Ueber Abfälle gesalzener Häringe vergl. oben pag. 442.

Hobelspähne: Stickstoff = 0.6 g, Kali = 0.01 g, Phosphorsäure = 0.01 g, vergl. Ponl (114)

Knochenkohlenfabrikation. Der bei dem Sortiren der Knochenkohle abfallende Staub (vergl. oben pag. 448) findet Anwendung zu der Superphosphatfabrikation.

Früher ging das beim Erhitzen der Knochen sich entwickelnde Ammoniak mit den Feuergasen verloren. Gegenwärtig wird in den meisten grösseren Knochenkohlenfabriken ca. 5% des Knochenschrots an schweselsaurem Ammoniak nach dem Patent von Lorenz-Rendsburg gewonnen. Das Brennen geschieht wie früher in kleinen gusseisernen Töpsen, da die Retortenkohle zu mürbe wird und nicht die tiesschwarze Farbe besitzt, wie die in Töpsen gebrannte Kohle. Die Feuergase des Osens, welche zugleich die Produkte der Knochenzersetzung mit sich sühren, passiren zunächst eine Lustkühlvorrichtung, alsdann geräumige Kästen zum Absetzen von Theer und Flugasche, deren Obersläche mit Wasser gekühlt ist, und wandern schliesslich durch zwei Thürme, welche mit Wasser resp. Schweselsäure berieselt werden. Die sauren Laugen des letzteren Thurmes werden mit den kohlensauren Ammoniaklaugen des ersten Thurmes behuß Neutralisation gemischt und das Salz durch Eindampsen und Aussischen gewonnen (409).

Leimfabrikation. Des wichtigsten Nebenproduktes dieser Fabrikation, des präcipitirten phosphorsauren Kalkes, sowie des aus den Absällen mancherorts bereiteten sermentirten Knochenmehls wurde oben (vergl. pag. 457 und pag. 440) schon gedacht.

Die Leimsiedereirückstände enthielten bei 37 g Feuchtigkeit nach WICKE (357) noch 35 g Organisches mit 1.8 Stickstoff, 27 g Mineralisches mit 1 Phosphorsäure etc. Die sogen. Leimbrühe, die beim Dämpfen der Knochen sich condensirende leimhaltige Flüssigkeit, enthielt nach MOSER (358) 1—2 g Stickstoff, 0.05—0.3 g Phosphorsäure.

Knochenleimgallerte d. h. die eingedickte Leimbrühe enthielt 47 g Wasser, 50 g Organisches 3 g Asche mit 0.26 Phosphorsäure, 7 g Stickstoff (359).

Oelfabrikation. Das wichtigste Nebenprodukt derselben bilden die Oelkuchen, d. h. die Rückstände von der Gewinnung des Oels aus Kernen, Samen durch Pressen. Wo man sich einer chemischen Extractionsmethode zur Gewinnung des Oels bedient (Anwendung von Petroleumäther) hinterbleibt der Rückstand in Form eines Mehls (Extractionsmehle). Die Oelkuchen, besonders Rapskuchen, wurden schon in der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts in England mit glücklichem Erfolge (11) als Dünger angewendet, welchem Beispiele viel später auch Deutschland resp. Sachsen folgte (360). Heute hält man es im Allgemeinen für unwirthschaftlich, Oelkuchen als Dünger zu verwerthen, da dieselben als Futtermittel eine höhere Nutzung gewähren, bei welcher zugleich auch der grössere Antheil der darin enthaltenen Pflanzennährstoffe in den Stalldünger übergeht.

Einer Verwendung der Oelrückstände zum Düngen ist aber dringend in allen Fällen das Wort zu reden, wo eintretendes Schimmeln, Faulen, Ranzigwerden oder andere Ursachen die Verfütterung derselben an das Vieh verbietet. Manche

grössere Oelfabriken haben angefangen, die unbrauchbar gewordenen Rückstände von den guten zu sondern und zur Herstellung von Dünger zu verwenden, ein Vorgehen, welches verdiente allseitig nachgeahmt zu werden, damit der Missbrauch, verdorbene Oelkuchen als Futtermittel zu verkaufen, endlich aufhört.

Der Werth der Oelkuchen als Dünger wird namentlich bedingt durch ihren Stickstoffgehalt, der bei manchen Sorten (Erdnusskuchen, Baumwollsaatkuchen) bis 7—8 \{ \} beträgt. Der Kaligehalt beträgt meist 1—2 \{ \}, der Gehalt an Phosphorsäure 1—3 \{ \}. Der Stickstoffgehalt ist aus den gewöhnlichen Futtermittelanalysen durch Division des Proteingehalts durch 6,25 abzuleiten.

Nähere Angaben über die mittlere Zusammensetzung der Oelkuchen vergl. E. Wolff's Tabellen (324) und einzelne Aschenanalysen in dessen Aschenwerk (31).

Zum Raffiniren des ausgepressten Oels wird dasselbe mit Schwefelsäure behandelt. Dabei fällt ein stark schwefelsaurer kohliger Schlamm als Nebenprodukt ab, welcher kleine Mengen von Stickstoff und Phosphorsäure enthält. Ein solcher Schlamm enthielt 0.66 & Stickstoff und 3.6 & Phosphorsäure (361), in einem andern Falle 0.36 & Phosphorsäure und 0.34 & Stickstoff (362). Papierfabrikation.

Die Brühe, erhalten durch Kochen von Leinwandlumpen mit Kalklauge, enthält 0.06-0.17 § Stickstoff (361). Analyse des Schlammes einer Papierfabrik vergl. J. König (342).

Pottaschesabrikation, s. Asche, pag. 462.

Spinnereien und Webereien. Von den Abfällen derselben sind die folgenden analysirt:

a) Baumwollenspinnereien.

Abfälle, erhalten durch Auflockern der Baumwolle mit dem Wolfe, wobei Reste von Samenkörnern, Samenkapseln, Staub, Sand, Baumwollfasern herausfallen. Diese Abfälle sollen auf Klee günstig gewirkt haben und enthielten nach Lintner (363) u. A. 25 f Stickstoff, 36 f Phosphorsäure, 2 f Chlorkalium. Die mögliche Anwesenheit von Unkrautsamen mahnt zur Vorsicht.

Abfälle einer Baumwollspinnerei, welche bereits zum Putzen der Maschinen angewandt wurden, enthielten 0.28 § Stickstoff (334).

b) Ab fälle der Wollspinnereien. Wollstaub enthält beträchtliche, aber sehr schwankende Stickstoffgehalte von 2—9 g, im Mittel 4.8 g (365, 366, 367), Haarabfälle enthielten 3.4—13.3 g, im Mittel 11.3 g Stickstoff (366), Analysen von seinen und groben Wollabfällen vergl. Nessler (368). In Belgien werden Absälle von der Bearbeitung der rohen Wolle in concentrirter Schweselsäure oder durch Behandlung mit gespanntem Wasserdamps gelöst, die Lösung zur Trockne eingedämpst und gepulvert. Dieses Präparat, welches als »gelöste Wolle« bezeichnet wird, hat sich als Dünger nach Versuchen von Petermann (404) bewährt.

Kehricht von dem Maschinenraum einer Tuchsabrik vergl. Fesca (369). Pressrückstände aus einer Kammgarnspinnerei, welche aus dem absliessenden Wasser als Wollsasern erhalten wurden, enthielten noch 1.9 § Stickstoff (351). Das gesaulte Wollwaschwasser aus einer Streichgarnspinnerei enthielt nach Karmrodt (370) 0.54 § Ammoniak.

Stärkemehlfabriken. Das Wasser vom Einquellen des Weizens behufs Stärkmehlgewinnung enthielt nach HOFFMANN (371) 0.55-0.75 Stickstoff. Die Abflusswasser einer Stärkefabrik vergl. König (342).

Tabakabfälle enthielten rund 12 ff Feuchtigkeit, 23 ff Asche, 65 ff organische Substanz, ferner 2:3 ff Stickstoff, 0:8 ff Phosphorsäure, 5:7 ff Kali (372), vergl. auch R. HOFFMANN (373).

Traubenzuckerfabrikation. Ein dabei abfallender Schlamm enthielt nach MUTH (374)
66 & kohlensauren Kalk, 26 & organische Substanz, 4·5 & Phosphorsäure, 1·2 & Gyps, 0·4 & Stickstoff.
Westbalden and Phosphors and Normal N

Wachholderbeeren. Rückstände von der Verarbeitung derselben zu Muss vergl. NESSLER (375)-

Weinbereitung. NESSLER (375) ermittelte den Düngerwerth der Weinhefe und fand

in flüssiger Weinhese 21 g Trockensubstanz, 0.76 g Stickstoff, 0.29 g Phosphorsäure, 3.2 g Kali. in gepresster Weinhese 50 g Trockensubstanz, 1.8 g Stickstoff, 0.68 g Phosphorsäure, 7.5 g Kali. Letzteres war verwiegend als Weinstein vorhanden.

Ueber die Asche der Weinhefe vergl. unter Asche (pag. 462). Die bei der Weinhereitung zurückbleibenden Trestern lieferten nach Lory (376) im trocknen Zustande 4:9 § Asche, welche 40 § Kaliumcarbonat, 27:7 § Calciumphosphat, 26:3 § Calciumcarbonat enthält.

Zuckersabrikation. Ein in grossen Massen absallendes Material bildet der Scheideschlamm, dessen Düngerwerth aus seinem Gehalt an Stickstoff und phosphorsaurem Kalk beruht, wozu noch eine beträchtliche Menge von Calciumcarbonat hinzukommt. Der Stickstoffgehalt des Scheideschlamms von einem Feuchtigkeitsgehalt von 40-50 \(\frac{1}{2} \) betrug meist 0.15-0.8 \(\frac{1}{2} \), der Phosphorsäuregehalt 0.3-1.5 \(\frac{1}{2} \), der Kaligehalt 0.1-0.5 \(\frac{1}{2} \). Doch wurden zuweilen auch höhere und niedrigere Gehalte gefunden. Analysen von Scheideschlamm aus Fabriken, welche mit dem Pressversahren oder Diffusionsversahren arbeiten, vergl. Kreusler (377), Hempel und Alberti (378), Lichtenstein (379), Strohmer (410).

Die Melasse wird in Brennereien zur Alkoholgewinnung benützt, die zurückbleibende Schlempe ist reich an Kalisalzen, und enthält etwas Stickstoff, zum Theil in Form von Ammoniak. Eingedickte Melassenschlempe von 70 f Trockensubstanz enthielt 3-4% Stickstoff und 7-8% Kali (380). Der Stickstoffgehalt verschiedener Melassesorten variirte nach Hoffmann von 0.30—1.8 (383). In der Regel wird die Melasse verkohlt und die resultirende Schlempekohle auf Potasche verarbeitet. Vincent (381) hat vorgeschlagen, die Produkte der trocknen Destillation der Melassenschlempe gleichzeitig neben der in der Kohle zurückbleibenden Potasche zu verwerthen. Von technischem Werth ist besonders das wässrige Destillat, aus welchem sich Methylalkohol, schwefelsaures Ammoniak und schweselsaures Trimethylamin gewinnen lässt. Eine Fabrik in Courrières stellt aus dem Condensationswasser täglich 1600 Kgrm. Ammonsulfat, 400 Kgrm. Methylalkohol, 1800 Kgrm. rohe Trimethylaminsalze dar. Um das Trimethylamin zu verwerthen, wird dasselbe in salzsaures Salz übergeführt, welches beim Erhitzen auf 260-325° Chlormethyl liesert, welches zur Fabrikation von Theerfarben und zur Eisbereitung Verwendung findet. Trimethylaminsalz könnte vielleicht auch, falls andre Anwendungen nicht rentabler sind, zum Düngen gebraucht werden, da es nach Versuchen von v. Eckenbrecher (417) ebenso günstig gewirkt hatte als das Ammonsulfat.

Nach den in Oesterreich bestehenden Patenten sollen aus 1000 Hkl. Schlempe 1650 Kgrm. Ammoniumsulfat, entsprechend 350 Kgrm. Stickstoff = 80 g des Gesammtstickstoffs gewonnen werden (382).

Analysen von Melassenschlempe-Kohle resp. Asche vergl. Bretschneider (384), R. Hoff-mann (385), v. Gohren (386), Coliot (387).

Bei der Verarbeitung der Melasse nach dem Osmose-Verfahren bleibt als Rückstand das Osmosewasser, welches einen gewissen Düngerwerth durch seinen Reichthum an Kalisalzen und einen kleinen Stickstoffgehalt besitzt. Nach einer Analyse von STROHMER (388) enthicht ein Osmosewasser 93 g Wasser, 1.95 g Zucker, 1.4 g Asche, 3.64 g Organische Substanz mit 0.26 g Stickstoff; die Asche enthielt u. A. 47.30 g Kali und 1.22 g Phosphorsäure. Es wurde auch versucht in einer Fabrik zu Havringcourt in Frankreich die Osmosewässer auf Salpeter und Chlorkalium zu verarbeiten (389).

Die Elutionslauge, d. h. die Flüssigkeit, welche bei der Wiedergewinnung des Alkohols bei dem Elutionsversahren nach Manoury zurückbleibt (Verarbeitung der Melasse), zeigte bei einer Analyse (390) die solgende Zusammensetzung: Wasser 82·18, Trockensubstans 17·9, letztere bestehend aus 11·5 organischer Substanz und 6·4 Mineralstoffen; serner Stickstoff aus 0·41, Phosphorsäure Spuren, Kali 2·86, Natron 0·44, Chlor 0·45, Kalk 0·71 § etc.

Analysen des Schlammes, der sich in dem Klärbassin absetzt, in welchem sich die verschiedenen Schmutzwasser der Zuckerfabrik von der Rübenwäsche aus dem Spodiumhause etc. ansammelten, vergl. BECKER (391), BREITENLOHNER (392); Zusammensetzung des bei Anwendung des SÜVERNschen Verfahrens gebildeten Schlammes vergl. STOHMANN (393).

Analyse des von Sinkstoffen befreiten Schmutzwassers vergl. Breitenlohner (392).

Düngeranalyse. Da die Werthbestimmung der künstlichen Dünger auf Grundlage der analystisch festgestellten Zusammensetzung geschieht, so ist die Düngeranalyse für Handel, Industrie und Landwirthschaft von gleich hoher Bedeutung. Fast allgemein werden Düngemittel im Handel nur mit garantirten Gehalten verkauft, und der consumirende Landwirth fordert die strenge Erfüllung der Garantie bis auf gewisse zulässige Grenzen der Differenzen, welche als Analysenlatitude bezeichnet und für Phosphorsäure zu 0.5 %, für Stickstoff zu 0.2 % angenommen werden. Die Controle des Düngerhandels üben die staatlich subventionirten landwirthschaftlichen Versuchsstationen. Es kann nicht ausbleiben, dass Differenzfälle öfters vorkommen, besonders wenn eine grobkörnige ungleichartige Beschaffenheit die Entnahme einer ganz correcten Durchschnittsprobe erschwerte. Trotzdem lässt sich auf Grund der zahlreich vorliegenden Controlanalysen behaupten, dass die Düngersabrikation in der Herstellung gleichartiger Mischungen sehr Bedeutendes leistet. Von dem controlirenden Chemiker wird die grösste Sorgfalt und wissenschaftliche Genauigkeit bei der Titerstellung und Ausführung der Analysen gefordert. Bei letzteren hat sich der Chemiker namentlich bezüglich der Phosphorsäurebestimmung an die conventionellen Methoden zu halten. Gegenwärtig sind in dieser Beziehung maassgebend, die den 18. December 1881 von einer Versammlung von Agrikultur-Chemikern und Düngerfabrikanten in Halle angenommenen Methoden (Landw. Versuchsstationen, Bd. 27, pag. 406).

Als eine zweckmässige Anleitung zur Analyse käuflicher Düngemittel empfehlen wir den analytischen Theil in P. WAGNER'S Lehrbuch der Düngesabrikation (113). Für anderweitige Düngemittel bildet auch E. Wolff's Anleitung zur chemischen Untersuchung landwirthschaftlich wichtiger Stoffe einen unentbehrlichen Rathgeber. Wir machen noch auf die Umwandlung aufmerksam, welche in neuerer Zeit die Stickstoffbestimmung mit Natronkalk durch Anwendung des eisernen Rohrs im Wasserstoffstrom nach dem Vorschlag Grandeau's durch P. WAGNER (394) oder im Leuchtgasstrom nach G. Loges (395) erfahren hat, so wie auf die neue Methode der Stickstoffbestimmung von KJELDAHL (396), welche sich nach Versuchen von HEFFTER, HOLLRUNG, MORGEN (397) so gut bewährt hat, dass sie von mehreren Versuchsstationen eingeführt wurde. Ohne hier näher auf die betreffenden Methoden einzugehen, müssen wir schliesslich doch noch das Studium der werthvollen Originalarbeiten, welche in Fresenius Zeitschrift für analytische Chemie und in einigen andern Fachblättern erschienen sind, einem jeden Analytiker anempfehlen, an welchen die Aufgabe herantritt, die käuflichen Düngemittel im Interesse des Handels, der Industrie oder der Landwirthschaft zu untersuchen. EMMERLING.

F

Eisen,*) Fe = 55.88. Geschichtliches. Den Gebrauch des Eisens findet man bereits bei dem Eintritt der ältesten Culturvölker in die Geschichte. Es ist

^{*) 1)} LUDW. BECK, Geschichte d. Eisens. I. Abth. Braunschw., Fr. Vieweg u. Sohn 1884. 2) Allgemeines über Eisen in Muspratt's Handbuch der Techn. Chemie; KERL u. STOHMANN, 3. Aufl. Bd. II, 1875; GRAHAM-OTTO, Anorganische Chemie, Bd. II. 4. Aufl., 1872; Roscot-SCHORLEMER, Lehrbuch d. Chemie, Bd. II. 1879; GMELIN-KRAUT, Handbuch der anorganischen Chemie, Bd. III. 1875; FREMY, Encyclopédie chimique; Tome III, 9. cahier: JOANNIS, Le Fer, Paris 1884. 3) GAULTIER DE CLAUBRY, Bull. soc. d'encour. 1858, pag. 633; Chem. Centralbl. 1859, pag. 214; Luca, Compt. rend. 1851, pag. 333; 1852, pag. 202. 4) Wöhler, Ann. 94. pag. 125; 95, pag. 192 (1855). 5) MOISSAN, Compt. rend. 89, pag. 176 (1879). 6) Philicot, Compt. rend. 19, pag. 670 (1844). 7) CAPITAINE, Compt. rend. 9, pag. 757 (1839). 8) Pot-MAREDE, Compt. rend. 29, pag. 518 (1849). 9) TROOST, Bull. soc. chim. (2) 9, pag. 250; Jahresber. 1867, pag. 895. 10) MATTHIESSEN u. PRUS-SZCZEPANOWSKI, Chem. News 20, pag. 501; Chem. Centralbl. 1870, pag. 128. 11) LENZ, Journ. prakt. Chem. 108, pag. 438 (1869). 12) VARRENTRAPP, DINGL. polyt. Journ. 187, pag. 152 (1868). 13) POUILLET, Compt. rend. 2 (1836). 14) DANIELL, Phil. Transact. 1830. 15) CARNELLEY, Ber. 1879, pag. 441. 16) PICTET. Compt. rend. 88 (1879). 17) Wöhler, Pogg. Ann. 26, pag. 182 (1832). 18) LORENZ, WIED. Ann. 13, pag. 422, 582 (1881). 19) WIEDEMANN und FRANZ, Ann. 88, pag. 191 (1853). 20) LANDOLT und BÖRNSTEIN, Physikal. chem. Tabellen, Berlin 1883, pag. 177. 21) Korr. Ann. 81, pag. 1 (1852). 22) DULONG und PETIT, Ann. chim. phys. (2) 7, pag. 113 (1817). 23) WETZLAR, SCHWEIGG. Journ. 49, pag. 484. 24) PAYEN, Ann. chim. phys. (2) 50, pag. 305 (1832). 25) BOWER, D. P. 14196; BIEDERMANN'S Techn. chem. Jahrb. 1883, pag. 31. 26) VA-RENNE, Compt. rend. 79, pag. 783; Ann. chim. phys. (5) 19, pag. 251; 20, pag. 240 (1880). 27) Mousson, Pogg. Ann. 39, pag. 330 (1836). 28) Schönbein, Pogg. Ann. 39, pag. 342. 29) BEETZ, POGG. Ann. 67, pag. 286 u. 365 (1846). 30) RAMANN. Ber. 14, pag. 1430 (1881). 31) HALL, POGG. Ann. 14, pag. 145; Quart. J. of sc. 7, pag. 55. 32) GUIBOURT, Ann. chim. phys. (3) 11, pag. 43. 33) H. STE. CLAIRE-DEVILLE, Compt. rend. 70, pag. 1105, 1201 (1870) 34) WELTZIEN, Ann. 138, pag. 129 (1866). 35) STAHLSCHMIDT, POGG. Ann. 125, pag. 37 (1865) 36) MAUMENÉ, Ann. chim. phys. (3) 30, pag. 380. 37) MAGNUS, POGG. Ann. 3, pag. 84 (1825). 38) DUMAS, Ann. chim. phys. (3) 55, pag. 129 (1859.) 39) BYSTRÖM, K. Vetensk. Förhandl. 17. pag. 307 (1860). 40) Angström, Pogg. Ann. 94, pag. 141 (1855). 41) Cornu, Spectre onmal, Paris 1881. 42) LIVEING u. DEWAR, Proc. Roy. Soc. 29, pag. 402 (1879); 32, pag. 402 (1881). 43) Technische Literatur: Muspratt, Encyklopädie der Techn. Chem. von KERI und Stohmann, 3. Aufl, Bd. II; Graham-Otto, Anorgan. Chemie, Bd. II, 4. Aufl.; Roscus-

nicht unmöglich, dass zuerst Meteoreisen von den Menschen verarbeitet worden ist. Die Seltenheit desselben spricht allerdings dagegen. Jedenfalls geht die Ver-

SCHORLEMER, Lehrbuch der Chemie, Bd. II; WEDDING, Die Darstellung des schmiedbaren Eisens, 1875; KERL, Grundriss der Eisenhüttenkunde, 1875, Leipzig; GRUNER, De l'acier et de sa fabrication, 3 Bde., Paris 1870; LEDEBUR, Das Roheisen, Leipzig 1879; ferner die Zeitschriften: Bergund Hüttenmännische Ztg,; The Iron, Stahl und Eisen, BIEDERMANN's Techn. Chem. Jahrb. u. a. Vollständige Literaturnachweise im Repertorium der technischen Literatur, herausgegeben von R. BIEDERMANN. 44) ROSCOE, Proceed. Manchester Lit. and Phil. Soc. 1863, Febr.; WATTS, Phil. Mag. (4) 34, pag. 437. 45) GRAHAM, Ann. Suppl. Bd. 5, pag. 1. 46) G. F. MÜLLER, Ber. 1881, pag. 6; BIEDERM. Techn. chem. Jahrb. 1882, pag. 56; 1884, pag. 24. 47) POURCEL, Iron and Steel 1882, pag. 509, Techn. chem. Jahrb. 1884, pag. 24. 48) A. SCHMIDT, Berg- u. Hüttenm. Ztg. 1883, pag. 135. 49) C. W. SIEMENS, D. P. 12037, Techn. chem. Jahrb. 1882, pag. 61. 50) KRUPP, D. Pat. 17056, Techn. chem. Jahrb. 1883, pag. 16. 51) PLINIUS, Hist. nat. lib. XXXIV, pag. 41. In WITTSTEIN's Uebersetzung, Bd. 3, pag. 100. 52) WANKLYN und CARIUS, Ann. 120, pag. 69. 53) LENZ, J. pr. Ch. 108, pag. 438. 54) CRACE-CALVERT und JOHNSON, LIEB. Jahresber. 1855, pag. 326. 55) WÖHLER, Ann. 115, pag. 102. 56) SONNEN-SCHEIN, Journ. pr. Ch. 66, pag. 168. 57) BIEWEND, Journ. pr. Ch. 23, pag. 252. 58) KERN, Chem. News. 32, pag. 136. 59) STROMEYER, Arch. Pharm. 35, pag. 279; 36, pag 22. 60) LIE-BIG, Ann. 95, pag. 116. 61) SIEWERT, Jahresber. 1864, pag. 266. 62) BÖTTGER, Journ. prakt. Chem. 76, pag. 239. 63) SCHMIDT, Ann. 36, pag. 101. 64) BINEAU, Compt. rend. 41, pag. 509. 65) Mosander, Pogg. Ann. 6, pag. 35. 66) Sidot, Compt. rend. 69, pag. 201. 67) Berzelius, SCHWEIGG. Journ. 15, pag. 291. 68) LIEBIG u. WÖHLER, POGG. Ann. 21, pag. 583. 69) LEFORT, Compt. rend. 34, pag. 488. 70) MOISSAN, Ann. chim. phys. (5) 21, pag. 222. 71) DAUBRÉE, Compt. rend. 49, pag. 143. 72) H. St. Claire-Deville, Compt. rend. 52, pag. 1364. 73) Kuhl-MANN, C. r. 52, pag. 1283. 74) HAUER, Wien. Akad. Ber. 13, pag. 456. 75) GMELIN-KRAUT, Handbuch, Bd. III, pag. 307. 76) MALAGUTI, Ann. chim. phys. (3) 69, pag. 214; C. rend. 55, pag. 350, 634, 714. 77) LALLEMAND, Ann. chim. phys. (3) 69, pag. 233. 78) SMITH, Chem. News 21, pag. 210. 79) WEBER, POGG. Ann. 107, pag. 382. 80) ROGSTADIUS, Journ. prakt. Chem. 86, pag. 307. 81) GÖBEL, Journ. pr. Ch. 6, pag. 386, 82) DEBRAY, C. r. 45, pag. 1018. 83) W. Müller, Pogg. Ann. 122, pag. 139. 84) Muck, Ztschr. f. Chem. (2) 4, pag. 41. 85) DAVIES, Chem. Soc. Journ. (2) 4, pag. 69. 86) TOMMASI, Ber. 12, pag. 1929 u. 2334 (1879). 87) GRAHAM, Ann. 121, pag. 46. 88) PÉAN DE ST. GILLES, Ann. chim. phys. (3) 46, pag. 50; Journ. pr. Ch. 66, pag. 137. 89) SCHEURER-KESTNER, Compt. rend. 48, pag. 1160; Jahresb. 1859, pag. 211. 90) DEBRAY, Compt. 1end. 68, pag. 813; Ber. 1869, pag. 190. 91) KRECKE, Journ. prakt. Chem. 3, pag. 286. 92) PERCY, Phil. Mag. (4) 45, pag. 455. 93) PELOUZE, Ann. chim. phys. (3) 33, pag. 6. 94) List, Chem. Centralbl. 1879, pag. 818. 95) FREMY, C. r. 12, pag. 23; 14, pag. 442; 15, pag. 1106; 16, pag. 187; Ann. 40, pag. 261; 44, pag. 254. 96) KOPP, Gesch. d. Chem. I, pag. 192. 97) EKEBERG, SCHERER'S Journ. 9, pag. 607. 98) H. ROSE, Ann. 48, pag. 230. 99) MERZ, Journ. prakt. Chem. 101, pag. 269. 100) POGGENDORFF, POGG. Ann. 54, pag. 373. 101) DENHAM, SMITH, Phil. Mag. 23, pag. 217. 102) ARFVEDSON, POGG. Ann. 1, pag. 72. 103) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 74, pag. 443; 121, pag. 337. 104) RAMMELSBERG, Berl. Akad. Ber. 1862, pag. 681. 105) E. KOPP, Ann. chim. phys. (3) 48, pag. 97. 106) SIDOT, Chem. Centralbl. 7869, pag. 1038. 107) BERZELIUS, GILB. Ann. 37, pag. 296; 42, pag. 277; POGG. Ann. 7, pag. 393. 108) PROUST, SCHER. Journ. 10, pag. 54. 109) PHIPSON, Chem. News 30, pag. 139. 110) Wöhler, Pogg. Ann. 37, pag. 238. 111) Schlagdenhauffen, Journ. Pharm. (3) 34, pag. 175; Jahresb. 1858, pag. 87. 112) GEITNER, Ann. 129, pag. 350; Jahresb. 1864. pag. 141. 113) ROUSSIN, C. r. 46, pag. 224; Ann. chim. phys. (3) 5, pag. 285; Ann. 107, pag. 120. 114) POROZIRSKY, Ann. 125, pag. 302. 115) DEMEL, Wien. Akad. Ber. 1878, Oct.; Ber. 12, pag. 416. 116) PAWEL, Ber. 15, pag. 2600. 117) ROSENBERG, Ber. 3, pag. 312; 12, pag. 1409, pag. 1949. 118) DEMEL, Ber. 12, pag. 461. 119) PAWEL, Ber. 12, pag. 1715. 120) PAWEL, Ber, 12, pag. 1949; 15, pag. 2600. 121) LITTLE, Ann. 112, pag. 211. 122) RAAB, Journ. Pharm. (4) 9, pag. 173. 123) SCHEURER-KESTNER, Ann. chim. phys. (3) 68, pag. 472; Jahresb. 1863, pag. 259. 124) STE. CLAIRE-DEVILLE, Ann. chim. phys. (3) 49, pag. 85. 125) MA- wendung des Eisens bis in die prähistorische Zeit zurück. Die meisten alten Völker schrieben die Einführung desselben einem Gotte oder Heros zu: die

RIGNAC, Ann. chim. phys. (3) 68, pag. 306. 126) Wöhler u. Liebig, Pogg. Ann. 21, pag. 258. 127) Wöhler, Ann. 4, pag. 255. 128) FREMY, C. r. 52, pag. 321. 129) HISINGER, GILE. Ann. 27. pag. 273. 130) LEFORT, Journ. Pharm. (4) 10, pag. 81; Jahresb. 1869, pag. 267. 131) STE. CLAIRE-DEVILLE und TROOST, C. r. 45, pag. 820. 132) H. ROSE, POGG. Ann. 24, pag. 302. 133) WEBER, POGG. Ann. 118, pag. 481. 134) KRECKE, Journ. prakt. Chem. (2) 3, pag. 286. 135) SABATIER, C. r. 93, pag. 56. 136) WITTSTEIN, Repertor. (2) 36, pag. 30. 137) FRITZSCHE. Journ. pr. Ch. 18, pag. 483. 138) GENTH, Journ. pr. Ch. 71, pag. 164. 139) BECHAMP, Ann. chim. phys. (3) 51, pag. 296; Jahresb. 1859, pag. 122. 140) ORDWAY, Journ. pr. Ch. 76, pag. 19. 141) LIEBIG, POGG. Ann. 48, pag. 107. 142) BERTHOLLET, GILB. Ann. 30, pag. 378. 143) GEV-THER und BRIEGLEB, Ann. 133, pag. 228. 144) ROGSTADIUS, Journ. pr. Ch. 86, pag. 307. 145) STAHLSCHMIDT, POGG. Ann. 125, pag. 37. 146) SILVESTRI, POGG. Ann. 157, pag. 165. 147) KRÄMER, Arch. Pharm. (2) 105, pag. 284. 148) Meidinger, Dingl. pol. J. 163, pag. 283. 149) J. C. I. MEYER, Berl. Ges. d. naturforsch. Freunde 1781, 2, pag. 334. 150) BERGMANN. Opusc. 3, pag. 109. 151) FREESE, POGG. Ann. 132, pag. 225. 152) H. ROSE, POGG. Ann. 6, pag. 212; 24, pag. 333. 153) HVOSLEF, Ann. 100, pag. 99. 154) SCHENCK, Journ. Chem. soc. 1873, pag. 826. 155) STRUVE, Journ. pr. Ch. 79, pag. 321. 156) SIDOT, C. r. 74, pag. 1425. 157) GURLT, Jahresb. 1856, pag. 781. 158) FARADAY u. STODART, GILB. Ann. 66, pag. 183. 159) BERTHIER, Jahresb. 1862, pag. 127. 160) RAMMELSBERG, Chem. Centrol. 1847, pag. 60. 161) KARSTEN, SCHWEIGG. Journ. 68, pag. 182. 162) WURTZ, Dict. de Chim. I, pag. 1417. 163) LASSAIGNE, Journ. de Chim. méd. 3, pag. 535. 164) BOUSSINGAULT, Ann. chim. phys. (3) 16. pag. 15. 165) HAHN, Ann. 129, pag. 57. 166) WÄCHTER, Journ. pr. Ch. 30, pag. 321. 167) ROSCOE, Ann. 121, pag. 355. 168) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 50, pag. 68. 169) RAMMELS BERG, POGG. Ann. 44, pag. 559. 170) ORDWAY, Jahresb. 1865, pag. 264. 171) BERTHELOT. Ann. chim. phys. (5) 2, pag. 58. 172) FORDOS und GÉLIS, Journ. Pharm. (3) 4, pag. 333-173) VOGEL, Journ. prakt. Chem. 8, pag. 102. 174) KOENE, POGG. Ann. 63, pag. 245, 431 175) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 56, pag. 306. 176) HERREN, POGG. Ann. 7, pag. 181. 177) MIT-SCHERLICH, POGG. Ann. 18, pag. 152. 178) GMELIN-KRAUT, Handb. III, pag. 353 179) KUHN. SCHWEIGG. Journ. 61, pag. 235. 180) KANE, Ann. 19, pag. 7. 181) REGNAULT, Ann. chim. phys. (3) 1, pag. 201. 182) WOHLWILL, Ann. 114, pag. 169. 183) H. Rose, Pogg. Ann. 12. pag. 294. 184) DEBRAY, Compt. rend. 59, pag. 40. 185) ERLENMEYER, Ann. 194, pag. 176. 186) SCHWARZENBERG, Ann. 65, pag. 153. 187) WITTSTEIN, Pharm. Vierteljahrsschr. 15, pag. 187. Jahresb. 1866, pag. 243. 188) SENARMONT, C. r. 28, pag. 693. 189) DÖBEREINER, Ann. 28. pag. 43. 190) GLASSON, Ann. 62, pag. 89. 191) TUNNERMANN, KASTN. Arch. 20, pag. 21. 192) BECCHI, SILL. Amer. Journ. (2) 17, pag. 129. 193) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 43, pag. 127. 194) WALCHNER, SCHWEIGG. Journ. 39, pag. 65, 71; 51, pag. 219. 195) SCHEURER-KASTNER. Ann. chim. phys. (3) 55, pag. 330; 57, pag. 231; 65, pag. 115. 196) Ordway, Sill Amer. Journ. (2) 40, pag. 316. 197) SCHÖNBEIN, POGG. Ann. 39, pag. 141. 198) HAUSMANN, Ann. 89. pag. 109. 199) ORDWAY, SILL. Amer. Journ. (2) 9, pag. 30; Chem. Centralbl. 1850, pag. 281 200) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 55, pag. 68. 201) RAMMELSBERG, POGG. Ann. 134, pag. 52%. 202) Bell, Trans. pharm. Soc. (3) 1, pag. 624. 203) Maus, Pogg. Ann. 11, pag. 77. 204) MEISTER, Ber. 1875, pag. 771. 205) WITTSTEIN, Repert. 63, pag. 233. 206) SOUBERAN. Ann. chim. phys. 44, pag. 329. 207) WITTSTEIN, Jahresb. 1848, pag. 443. 208) WELTZIEN. Ann. 138, pag. 131. 209) SCHEERER, POGG. Ann. 44, pag. 188, 453; 45, pag. 453. 210) AN-THON, Repert. 81, pag. 237. 211) ANTHON, Repert. 77, pag. 144. 212) LOWRENCE, SMITH. SILL. Amer. Journ. (2) 18, pag. 375. 213) MUSPRATT, Chem. soc. Quart. J. 2, pag. 52; Jahresber. 1849, pag. 251. 214) GLADSTONE, Chem. soc. Journ. (2) 5, pag. 435. 215) MADDRELI Phil Mag. (3) 30, pag. 322; Jahresb. 1848, pag. 352. 216) Bunsen u. Berthold, Das Eice. Oxydhydrat. Göttingen 1834. 217) Guibourt, Journ. de Chim. méd. 15, pag. 306. 218) RAMMEI 6 BERG, POGG. Ann. 68, pag. 508. 219) LANGLOIS, Ann. chim. phys. (3) 48, pag. 502; Jahresber 1856, pag. 551. 220) WALLACE, Chem. Gaz. 1858, pag. 410; Jahresber. 1858, pag. 71 221) PARKMANN, Jahresber. 1862, pag. 49. 222) Wöhler, Ann. 84, pag. 235. 223) H. Ross

Aegypter dem Osiris, die Juden dem Tubalkain, die Griechen dem Kadmos, dem Prometheus und den Kabiren, die Römer dem Vulcan, die Germanen dem Odin. Aus Inschriften und Sculpturen der Aegypter geht hervor, dass bei diesem Volke das Eisen bereits zur Zeit der ersten Könige der vierten Dynastie bekannt war. zu einer Zeit, die noch früher als die des Tubalkains der Genesis zu setzen ist. Die vielfach gehörte Annahme, dass dem »Eisenzeitalter« ein »Bronzezeitalter« voraufgegangen sei, ist nicht nur aus historischen, sprachlichen und ethnologischen, sondern auch aus technischen Gründen wenig stichhaltig. Die Erfindung der Bronze, dieser Kupfer-Zinn-Legirung, konnte nur von einem in der Metallurgie bereits vorgeschrittenen Volke gemacht werden, das im Besitz der beiden Metalle war. Von diesen kommt das Zinn nicht entfernt so häufig vor wie das Eisen und Kupfer. Die Gewinnung des Kupfers aus seinen Erzen ist aber viel schwieriger als die des Eisens. Die Kupferoxyde müssen dabei bis über den Schmelzpunkt des Kupfers (1100°) erhitzt werden; die Eisenoxyde werden weit unter dem Schmelzpunkt des Eisens, schon bei etwa 700° reducirt. Zur Herstellung des Kupfers waren besondere geschlossene Feuerstätten und künstliche Zuführung von Luft erforderlich; zur Gewinnung eines schmied- und hämmerbaren Eisens nicht. Das Roh- oder Gusseisen freilich, welches erst bei viel höherer Temperatur sich bildet, blieb den Alten unbekannt; erst etwa zur Zeit der Völkerwanderung lernte man, aus Roheisen Schmiedeisen und Stahl herzustellen (1).

Das Wort Eisen (gothisch eisarn, althochd. isarn, engl. iron, schwedisch und dänisch jern) scheint vom Sanskritwort ayas (= aes, Erz) abzustammen.

In der Alchemie war das Eisen dem Mars gewidmet und wird häufig unter diesem Namen oder dem Zeichen des Planeten Mars of bezeichnet. Die neuere Bezeichnung des Atomgewichtes des Eisens Fe ist die Abkürzung des lateinischen Ferrum.

Vorkommen.

Das Eisen ist das auf der Erdoberfläche am verbreitetsten vorkommende Metall. Auch auf anderen Himmelskörpern hat die Spectralanalyse dasselbe nachgewiesen und in relativ beträchtlicher Menge, oft bis zu 90%, findet es sich in den aus dem Weltraum auf die Erde gelangenden Massen, die man als Eisenmeteorite bezeichnet. Diese enthalten das Eisen in gediegenem Zustande, der in Bezug auf das tellurische Vorkommen desselben nur selten beobachtet worden ist. In Gesteinen vulkanischen Ursprungs und in Laven hat man Eisen in Form von Körnchen aufgefunden. Eine technische Bedeutung besitzt das gediegen vorkommende Eisen nicht.

Sehr zahlreich sind die natürliehen Eisenverbindungen, von welchen die Oxyde und Sulfide in besonders grosser Menge vorkommen. Es seien hier zunächst nur diejenigen kurz aufgeführt, welche zur hüttenmännischen Gewinnung des Eisens dienen.

1. Haematit, Eisenoxyd, Fe₂O₃, 70 g Eisen enthaltend, eisenschwarz bis bräunlichroth. Man unterscheidet zwei Modificationen, Eisenglanz, welcher rhom-

Pogg. Ann. 89, pag. 473. 224) WALKER, N. Quart. Journ. of. Soc. 3, pag. 371. 225) HISINGER, Pogg. Ann. 13, pag. 505. 226) HAUSMANN und Schnedermann, Pogg. Ann. 52, pag. 292. 227) Vergl. z. B. Boeckmann, Chemischtechnische Untersuchungsmethode, Berlin 1884, pag. 395; Muspratt's Chemie von Kerl u. Stohmann, 3. Aufl., Bd. II, pag. 875; Kerl, Metallurgische Probirkunst, Leipzig 1882; Balling, Probirkunde, Braunschweig 1879 u. s. w., sowie die chemischtechnischen und analytischen Zeitschriften.

boedrisch krystallisirt, ein Vol.-Gew. von 5·1 bis 5·3 und eine Härte von 6 bis 6·5 besitzt und Rotheisenstein, welcher stahlgrau bis blutroth, dicht, faserig, okrig vorkommt und ein Vol.-Gew. unter 5 und eine Härte von 1 bis 6 besitzt. Hauptlager des Eisenglanzes sind in Schweden und Lappland, ferner auf der Insel Elba. Der Rotheisenstein, häufig je nach seinen Beimengungen als kieseliger, thoniger, mergeliger, kalkiger Eisenstein austretend, ist in Frankreich und Deutschland (Harz, Nassau, Sachsen, Böhmen etc.) sehr verbreitet. Die dichte, faserige Varietät, der sogen. rothe Glaskopf findet sich in mächtigen Gängen besonders in England (Lancashire, Cumberland, Forest of Dean).

- 2. Brauneisenstein, Eisenoxydhydrat. Nach dem Wassergehalt unterscheidet man Pyrrhosiderit, Fe₂O₃ + H₂O, mit 62.9 Eisen, welcher blättig (Rubinglimmer), haarförmig (Nadeleisenstein) und strahlig oder faserig (Lepidokrokit) vorkommt, und eigentlichen Brauneisenstein, 2Fe₂O₃ + 3H₂O, mit 59.9 Eisen, vom Vol.-Gew. 3.4 bis 4.2 und der Härte 1 bis 5.5. Letztere ist die für die Eisengewinnung wichtigere Varietät. Im Gemenge mit Thon bildet das Erz den gelben Thoneisenstein und das Bohnerz. Der Brauneisenstein, meist aus Eisencarbonat oder Schwefeleisen hervorgegangen, findet sich in bedeutenden Mengen in Nassau und im Siegenschen, in Steiermark, Kärnten, Böhmen, Thüringen, in England (Durham), in den Pyrenäen, in Sibirien, Nord-Amerika, Brasilien etc. Der thonige Brauneisenstein ist in Deutschland, Frankreich und England ebenfalls sehr verbreitet.
- 3. Gelbeisenstein ist ein Eisenoxydhydrat von der Zusammensetzung Fe₂O₃ + 2H₂O mit 57·14\(\) Eisen. Das Mineral ist ocker- bis braungelb, derb, muschlig, ockrig, bildet im Gemisch mit Thon und Sand den thonigen Gelbeisenstein (im Steinkohlengebirge des Rheinlands, in Sachsen, Böhmen, Schlesien, der Oolithformation der Wesergegend, in England, Frankreich, Schweiz). Gelbeisenstein, überhaupt Eisenoxydhydrat, in Verbindung mit Eisenphosphat, Manganhydroxyd, Sand, Thon, Kalk u. s. w. bildet den Limonit oder Raseneisenstein, Sumpferz, Wiesenerz, Ortstein, derbe, knollige, erdige Massen, gelb bis dunkelbraun. Diese Erze bilden sich noch jetzt als Quellenabsatz oder durch Zersetzung von Schwefelkies, wobei verwesende Organismen häufig mitwirken. Sie finden sich im östlichen und nördlichen Deutschland, in Holland, Schweden, Russland
- 4. Magneteisenstein, Eisenoxyduloxyd, Fe₃O₄, mit 72:4§ Eisen, krystallisirt in regelmässigen Octaedern vom Vol.-Gew. 4:8 bis 5:2, Härte 5:5 bis 6:5, meistens derb, auch roth, sandig und ockrig (Eisenmulm), schwarz, magnetisch. Dies ist besonders für die nördlichen Länder, Schweden, Norwegen, Russland, Nord-Amerika, das wichtigste Eisenerz. Kommt bisweilen in Verbindung oder im Gemenge mit anderen Mineralien, als Titaneisenstein, Chromeisenstein, Franklinit, kieseliger Magneteisenstein vor.
- 5. Spatheisenstein oder Sphärosiderit, Eisencarbonat, FeCO₃, mit 48·2 g Eisen, krystallisirt in Rhomboedern oder kommt derb vor, auch faserig und nierenförmig. Vol.-Gew. 3·7 bis 3·9, Härte 3·5 bis 4·5, Farbe gelblich, grau, braun. Dies Erz enthält meistens Mangancarbonat und ist deswegen, sowie wegen der Abwesenheit schädlicher Stoffe für die Stahlfabrikation besonders geeignet. Vorkommen in Steiermark, Kärnten, Nassau, Thüringen, Harz; mit Thon oder Mergel als thoniger Sphärosiderit in Nieren und Lagern in der Steinkohlenformation, besonders reichlich in Nord-Amerika und in England und Schottland (hier Blackband genannt).
 - 6. Kieseleisensteine, Silicate, werden in den Eisenhütten nicht für sich.

sondern nur als Zuschläge benutzt. Sie werden unter den Salzen aufgezählt werden.

7. Schwefelkies oder Pyrit, FeS₂, dient als solcher nicht zur Eisengewinnung, obgleich er 46.6 Eisen enthält, sondern erst, nachdem der Schwefel desselben in der Schwefelsäurefabrik in schweflige Säure umgewandelt worden ist. Weniger häufig als dies sehr verbreitete Mineral kommt der Magnetkies, Fe₇S₈, vor. Eisensulfid bildet auch einen wesentlichen Bestandtheil des Kupferkieses, Cu₂S, Fe₂S₃, des Arsenkieses, FeS₂, FeAs₂, und anderer Kiese.

Eisenverbindungen sind nicht nur im Mineralreiche, sondern auch im Pflanzenund Thierreiche vorhanden. Sie finden sich im Meer-, Fluss- und Quellwasser, und aus dem Wasser und dem Erdboden gelangt das Eisen in die Pflanzen, wo es als wesentlicher Bestandtheil des Chlorophylls eine wichtige physiologische Rolle spielt. Aus dem Pflanzen- in den Thierleib übergegangen, übt es hier als Bestandtheil des Blutfarbstoffs oder Hämoglobins eine ähnliche Function aus wie in der grünen Pflanze. Bei Bleichsucht und Schwächezuständen wirken Eisenpräparate fördernd auf die Bildung der rothen Blutkörperchen.

Reines Eisen.

Darstellung. Das im Grossen aus den Erzen gewonnene Eisen ist niemals rein, sondern enthält stets gewisse Mengen fremder Stoffe, namentlich Kohlenstoff und Silicium (2).

Um reines Eisen darzustellen, hat man empfohlen, reines Eisenoxyd im Wasserstoff-Strom zu glühen (3). Wöhler verwendet das durch Glühen von 1 Thl. Eisenvitriol mit 2—3 Thln. Kochsalz im Tiegel erhaltene und durch Waschen mit Wasser gereinigte Eisenoxyd (4). Bei niedriger Temperatur erhält man ein schwarzes Pulver, das sich an der Luft unter Glüherscheinung oxydirt, pyrophorisch ist; bei starker Glühhitze bildet sich eine compacte, an der Luft nicht verbrennende Masse. Moissan hat indessen gefunden (5), dass durch diese Reduction des Eisenoxyds bei Bleischmelzhitze (330°) nicht Eisen, sondern das magnetische Oxyd entsteht, bei 500° Eisenoxydul, welches bisweilen pyrophorisch ist, und dass erst bei 600° ein nicht pyrophorisches Eisenpulver gebildet wird; nur durch sehr langdauerndes Glühen des Eisenoxyds im Wasserstoffstrom bei 440° erhält man pyrophorisches Eisen. Aehnlich wirkt Kohlenoxyd als Reductionsmittel.

WÖHLER (4) hat angegeben, dass man ein reines und pyrophorisches Eisen durch Glühen des Eisenoxyduloxalats erhalte; nach Moissan entsteht auf diese Weise bei 500° nur Eisenoxydul.

Nach Priligot (6) erhält man durch Reduction des Eisenchlorürs im Wasserstoffstrom reines Eisen in mikroskopischen, glänzenden Oktaedern oder Würfeln. Auf nassem Wege kann das Chlorür in möglichst neutraler wässriger Lösung bei Siedehitze durch Zink reducirt werden [CAPITAINE (7)]. Durch Reduction von Eisenchlorür in der Hitze mittelst Zinkdampfs hat es Poumarède dargestellt (8).

In geschmolzenem Zustande wird reines Eisen erhalten, wenn man reines Schmiedeisen (Clavierdraht) mit reinem Eisenoxyd unter einer Schicht Glas schmilzt. Der Sauerstoff des Eisenoxyds nimmt Spuren von Kohlenstoff, Silicium und Phosphor aus dem Eisen hinweg.

TROOST empfiehlt, Roheisen in einem Tiegel aus Aetzkalk mittelst der Knallgasslamme zu schmelzen, dann den Sauerstoffzutritt zu vermehren, um Kohlenstoff etc. zu verbrennen (9). Die Schlacke wird von der Tiegelmasse absorbirt. Durch die Verbrennung eines Theiles Eisen wird die Temperatur so gesteigert, dass der Rest des Eisens zu einem Regulus zusammenschmilzt.

Nach MATTHIESSEN und PRUS-SZCZEPANOWSKI (10) glüht man ein Gemisch von gleichen Theilen entwässertem Natriumsulfat und Eisenvitriol in einem Platintiegel so lange, als sich schwestige Säure entwickelt. Beim Auswaschen der erkalteten Masse mit Wasser bleibt reines, krystallinisches Eisenoxyd zurück, das man mit Wasserstoff reducirt. Der Eisenschwamm wird schliesslich in einem Kalktiegel mittelst des Knallgasgebläses zusammengeschmolzen.

Bei Elektrolyse einer mit Salmiak gesättigten Eisenvitriollösung scheidet sich am negativen

Pol metallisches Eisen in hellgrauen Platten ab (12). Dasselbe enthält indess verschiedene Gase, besonders Wasserstoffgas, die man aber durch Erhitzen austreiben kann [LENZ (11)].

Physikalische Eigenschaften. Reines Eisen hat das Vol.-Gew. 7-8439. Bei Rothgluth wird es weich, bei Weissgluth lässt es sich zusammenschweissen. Ueber den Schweisspunkt hinaus erhitzt wird es spröde. Der Schmelzpunkt ist nicht genau zu bestimmen; derselbe wird von Pouillet (13) zu 1550°, von Daniell (14) zu 1587°, von Carnelley (15) zu 1804°, von Pictet zu 1600° angegeben. Plötzlich sehr hohen Wärmegraden ausgesetzt, sowie beim Durchleiten eines starken elektrischen Stromes im Vacuum verflüchtigt sich Eisen, das im letzteren Falle nach Luftzutritt blitzartig verbrennt (HARE).

Es krystallisirt in regelmässigen Würfeln oder Oktaedern [Wöhler (17), Peligot]. Es ist bläulich grau, fast weiss, glänzend und sehr politurfähig. Es gehört zu den zähesten Metallen; ein Eisendraht von 2 Millim. Durchmesser reisst erst bei einer Belastung von 249659 Kgrm. Mechanische Einwirkungen, Torsion und Stösse, ändern die Eigenschaften, indem die Textur des Eisens krystallinisch wird. Seine elektrische Leitungsfähigkeit ist nach Lorenz (18), auf Quecksilber von 0° bezogen, 9.685 bei 0°, 6.189 bei 100°. Das Wärmeleitungsvermögen ist 11.9, bezogen auf das des Silbers = 100 (Wiedemann und Franz (19). Die specifische Wärme beträgt nach Byström (20) bei 0° 0.111641, bei 50° 0.112359, bei 100° 0.113795. Der lineare Ausdehnungscoefficient ist nach Kopp (21) 0.00001233 zwischen 13 und 100°, nach Dulong und Petit 0.00001469 zwischen 0 und 300°.

Eine der auffälligsten physikalischen Eigenschaften des Eisens ist sein Magnetismus. Gewisse Eisenverbindungen, namentlich das Oxyd Fe₃O₄, sind von Natur magnetisch und machen auch in die Nähe gebrachtes Eisen für kürzere oder längere Zeit magnetisch. Beim reinen Eisen verschwindet der Magnetismus, sowie dasselbe aus der Nähe des Magneten entfernt wird; es besitzt keine Coercitivkraft. Die Gegenwart von Kohlenstoff befähigt das Eisen, den Magnetismus dauernd zu bewahren. Auch Wasserstoff verleiht ihm eine bedeutende Coercitivkraft, wie dies das elektrolytisch gewonnene Eisen zeigt. Ebenso können die Eisenlegirungen dauernd magnetisirt werden.

Das Eisen absorbirt Gase und ist, besonders in der Wärme, porös, ebenso das Gusseisen, weshalb beim Gebrauch eiserner Oefen giftiges Kohlenoxydgas durch deren Wände dringen kann.

Chemische Eigenschaften. Bei gewöhnlicher Temperatur wird das Eisen durch trocknen Sauerstoff nicht verändert. In feuchter Luft dagegen oxydirt es sich, es rostet, wie man sagt. Die Einwirkung ist ansangs langsam und wird dann energischer, weil das entstandene Eisenoxyd mit dem Eisen ein galvanisches Element darstellt. Auch bei Berührung des Eisens mit Lust und Wasser, welches Säuren oder Salze, namentlich Ammoniaksalze, enthält, tritt das Rosten leicht ein. Aetzende und kohlensaure Alkalien verhindern schon in sehr verdünnter Lösung das Rosten (WETZLAR, PAYEN), ebenso die Berührung mit Zink, weil das Eisen gegen dieses Metall elektronegativ ist. Verzinken (sogen. Galvanisiren) des Eisens ist desshalb ein gutes Mittel gegen Rosten; in den Ecken der zum Abdampsen von Salzsoole dienenden eisernen Psannen bringt man Zinkstücke an. Als Rostschutz benutzt man ferner Anstriche von Theer, Oelfarbe, Graphit u. s. w. Besonders wirksam ist ein neuerdings von BARFF und Bower (25) eingeführtes Verfahren, welches darin besteht, dass man dem Eisen einen fest haftenden Ueberzug von Eisenoxyduloxyd giebt, indem man dasselbe in Wasserdampf bei 650° oder auch in Kohlensäure erhitzt.

Beim Glühen an der Luft überzieht das Eisen sich mit einer schwarzen Schicht von Oxyduloxyd (Hammerschlag); bei Weissgluth verbrennt es unter Funkensprühen. Die Verbrennungserscheinung hört gleich wieder auf, weil die Oxydschicht schützend gegen den Sauerstoff der Lust wirkt. Im reinen Sauerstoff setzt sich die Verbrennung fort, nicht weil eine grössere Menge Wärme entwickelt wird, sondern weil wegen der Abwesenheit des Stickstoffs die Temperatur eine höhere ist und das Oxyd abschmilzt. Ein Theil des Metalles verdampst dabei und verursacht Flammenbildung. In ähnlicher Weise verbrennt das Eisen im Schwefeldampf. Auch mit den Halogenen verbindet es sich leicht. Phosphor und Arsen greisen es bei einer gewissen Temperatur an; Stickstoff dagegen verbindet sich nicht direkt mit demselben. In hoher Temperatur vereinigt es sich mit Kohlenstoff, Bor und Silicium. Die Eisen-Kohlenstoff-Verbindungen sind von allergrösster Wichtigkeit, insofern sie das im Grossen dargestellte Eisen bilden. Roheisen enthält am meisten Kohlenstoff, weniger der Stahl, noch weniger das Schmiedeeisen. Mit dem Kohlenstoffgehalt nimmt die Schmelzbarkeit des Eisens zu. Mit den meisten Metallen bildet das Eisen Legirungen.

Verdünnte Schwefelsäure und Salzsäure lösen das Eisen unter Wasserstoffentwicklung; concentrirte Schwefelsäure, in der Kälte ohne Wirkung, bildet damit in der Wärme schwefelsaures Eisenoxyd unter Entwicklung von schwefliger Säure. Verdünnte Salpetersäure löst das Eisen bei gewöhnlicher Temperatur zu salpetersaurem Eisenoxydul, wobei ein Theil der Säure reducirt wird, so dass sich noch salpetersaures Ammoniak bildet. Bei Erwärmen oder bei höherer Temperatur entsteht salpetersaures Eisenoxyd, während Stickoxydgas entweicht.

Concentrirte Salpetersäure übt eine eigenthümliche Wirkung auf das Eisen aus und verursacht ein Verhalten, das man, mit Ausnahme des Wismuts und Nickels, bei keinem andern Metalle beobachtet hat. Von concentrirter Salpetersäure wird das Eisen nicht angegriffen. Wenn man mit dieser behandeltes Eisen mit verdünnter Salpetersäure in Berührung bringt, so löst es sich nicht mehr, wie gewöhnlich, auf, und aus einer Kupfersalzlösung fällt dasselbe nicht mehr metallisches Kupfer, was das gewöhnliche Eisen mit Leichtigkeit thut. Man hat jetzt sogen. passives Eisen. Man hat diese Erscheinung auf verschiedene Weise zu erklären versucht. Die Einen schreiben diese Passivität einer dünnen Oxydschicht zu, die andern einer Gasschicht, noch andere einem besonderen elektrischen Zustand des Eisens.

VARENNE hat neuerdings Versuche ausgestlicht (26), aus welchen er schliesst, dass die Erscheinung die Folge einer das Eisen umhüllenden Gasschicht sei. Der passive Zustand tritt ein, wenn das Eisen in Salpetersäurehydrat HNO₃ getaucht wird, wobei keine Gasentwicklung eintritt. Wird aber Eisen in Salpetersäure von 42° B. getaucht, so findet anfangs stürmische Entwicklung von Stickoxydgas statt, allein nach einer Zeit von 8 bis 20 Secunden wird die von Gasblasen getrübte Oberstäche des Metalls plötzlich glänzend, und die Gasentwicklung hört aus. Das Eisen ist dann passiv und wird von verdünnter Salpetersäure nicht mehr ausgelöst. Auch schwächere Säure, als solche von 42° B., kann die Erscheinung noch hervorrusen; die Concentrationsgrenze liegt nach VARENNE bei 35° B. In solcher Säure tritt erst Gasentwicklung, dann der plötzliche Glanz des reinen passiven Metalls aus, der aber bald verschwindet, indem das Metall von irgend einem Punkte aus angegriffen wird. Die Gasentwicklung kann dann wieder aus Metall wird wieder glänzend, und so fort.

Wenn ein Eisenstab nur theilweise, etwa nur 1 Centim. von 20 Centim. Länge, in starke Saure getaucht und dann vorsichtig in verdünnte Säure gebracht wird, so dass allmählich auch der von der starken Säure nicht berührte Theil eintaucht, so zeigt sich auch dieser passiv. Dieser

Zustand ist allerdings wenig beständig. Eine kleine Bewegung des Stabes genügt, damit die Einwirkung lebhaft beginnt.

Diese Erscheinungen kann man durch die Annahme einer das Eisen umgebenden Gashülle erklären. Anfangs entwickeln sich Gasblasen, die, wenn sie sich nicht mehr in der Flüssigken lösen können, an dem Metall haften. Die durch Capillarität verursachte Cohäsion derselben wird aufgehoben, sobald das Metall innerhalb der Säure bewegt wird. Wenn die Concentration der Säure unterhalb der erwähnten Grenze liegt, so tritt die Erscheinung in Folge der Langsamkeit, mit welcher die Gasblasen sich lösen können, intermittirend auf. Bei dem Versuch, durch welchen nur ein Theil des Eisens passiv gemacht wird, bleibt die Gashülle anfangs auf diesen beschränkt. Bei weiterem Eintauchen in verdünnte Säure werden die Gasblasen von der schon vorhandenen Gashülle angezogen, die somit allmählich den ganzen Eisenstab umgeben kann.

Diese, früher schon ähnlich von Mousson (27) aufgestellte Gashüllentheorie wird von vielen bestritten, so von Faraday (28), Schönbein und Beetz (29). Ebenso hat neuerdings Ramann (30) die Passivität des Eisens der Bildung von Eisenoxyduloxyd zugeschrieben. Dieser Körper ist schwer löslich in concentrirter, leicht löslich in verdünnter Salpetersäure. Dafür spricht auch, dass Eisendraht durch schwaches Erhitzen passiv wird; sowie durch galvanische Ströme, wenn das Eisen die positive Elektrode in sauerstoffhaltigen Flüssigkeiten bildet; ferner durch chemische Umsetzungen, wobei Eisenoxyduloxyd auftritt, z. B. durch Einwirkung von Ferronitrat:

$$4 \text{Fe}(NO_3)_3 + 8 \text{H}_3 \text{O} + 11 \text{Fe} = 4 \text{NH}_4 (NO_3) + 5 \text{Fe}_3 \text{O}_4$$

Auch andere oxydirende Körper, wie Chlorsäure, Bromsäure, Jodsäure, Chromsäure, Wasserstoffsuperoxyd wirken ähnlich (KEIR).

In allen Fällen wird der passive Zustand aufgehoben, wenn man das Eisen stark reibt, oder in reducirenden Gasen ausglüht, oder wenn man es in Berührung mit activem Eisen oder Zink bringt. Wöhler hat passives Eisen auch in Meteoreisen aufgefunden.

Einwirkung des Wassers. Von kohlensaure- und luftsreiem Wasser wird Eisen bei gewöhnlicher Temperatur nicht angegriffen, vorausgesetzt, dass kein Körper zugegen ist, der, wie z. B. Eisenoxyd, elektronegativer als Eisen ist.

In lufthaltigem Wasser oxydirt das Eisen sich zu Eisenhydroxyd. Dabei bilden sich durch Vereinigung des frei werdenden Wasserstoffs mit dem Luftstickstoff geringe Mengen Ammoniak, welches von dem Eisenhydroxyd absorbit wird. Wenn bei starker Wasserschicht der Luftzutritt zum Eisen beschränkt wird, so bildet sich durch Einwirkung des Eisens auf das Eisenhydroxyd ein schwarzes Hydrat des Eisenoxyduloxyds [HALL (31), WÖHLER]. Die Gegenwart von Alkali verhindert die Entstehung des Rostes (s. oben). Es liegt dies nicht daran, dass die Kohlensäure der Luft vom Alkali absorbirt wird, denn das Eisen oxydirt sich im Wasser auch durch Luft, welcher die Kohlensäure entzogen worden ist. Auch die geringere Lösungsfähigkeit der Alkalilösungen für Sauerstoff kann die Ursache nicht sein, denn Kalkwasser, welches nahezu ebensoviel Sauerstoff löst wie reines Wasser, schützt das Eisen ebenfalls vor dem Rosten. Auch gewisse Verunreinigungen des Eisens haben Einfluss auf seine Oxydirbarkeit im Wasser; Schwefelgehalt beschleunigt die Oxydation, Phosphor scheint sie zu verzögern.

Das Wasser wird durch Eisen schon bei wenig erhöhter Temperatur zersetzt. Nach Hall (31) und Guibourt zersetzt fein gepulvertes Eisen das Wasser schon bei Siedetemperatur. Bei Rothgluth wird das Eisen von Wasserdampf unter Wasserstoffentwicklung zu magnetischem Oxyduloxyd oxydirt. Die Zersetzung des Wassers durch Eisen wird begrenzt durch die umgekehrte Reaction, nämlich die Reduction des erzeugten Oxydes durch den frei gewordenen Wasserstoff. Diese Verhältnisse sind von H. Ste. Claire-Deville (33) näher erforscht worden.

Wird reines Eisen in Wasserstoffsuperoxydlösung getaucht, so entwickeln sich Gasblasen und es bilden sich kleine Flocken von Eisenhydroxyd [Weltzien (34)].

Wenn man einen Strom Ammoniak gas auf rothglühendes Eisen leitet, so wird dasselbe zersetzt und das Eisen wird brüchig. Nach STAHLSCHMIDT (35) hat sich dabei Stickstoffeisen Fe₄N gebildet. Chlorgas verwandelt darin erhitztes Eisen unter Lichtentwicklung in Chlorid, das dabei in glänzenden Blättchen sublimirt. Bei schwachem Chlorstrom sublimirt weisslichgelbes Eisenchlorür.

Atomgewicht. Die ersten Atomgewichtsbestimmungen von Berzellus führten zu der Zahl 339 (Sauerstoff = 100); spätere von ihm ausgeführte und veranlasste Versuche zu der Zahl 350 oder, auf Wasserstoff bezogen, 55.86. Die Versuche bestanden darin, dass Eisen auf verschiedene Weise in Oxyd übergeführt, oder dass Eisenoxyd im Wasserstoffstrome reducirt wurde. Maumene (36) (1846) fand durch Lösen des Metalls in Salpetersäure und Fällen mit Ammoniak 55.86, Rivot (1850) durch Reduction des Oxyds 54.12, Magnus 54.25, Dumas (1859) durch Bestimmung des Chlors im Eisenchlorür und Eisenchlorid 55.84 bezw. 56.18. Als wahrscheinlichstes Atomgewicht ist 55.88 anzunehmen. Das Eisen ist in seinen Verbindungen zwei- und vierwerthig.

Thermochemische Angaben. Die specifische Wärme des Eisens ist 0·112 bei 31° (KOPP), bezogen auf die des flüssigen Wassers als Einheit. Danach ist die Atomwärme 6·3. Nach Byström ist die spec. Wärme bei 0° 0·111641, bei 50° 0·112359, bei 100° 0·113795. Die Verbrennungswärmen des Eisens zu Oxyduloxyd, die Bildungswärmen der Eisenhydroxyde sowie diejenigen einiger anderer Eisenverbindungen sind in folgender Tabelle zusammengestellt.

Namen	Componenten	Molec	Entwickelte Calorien		
	gewicht		fest	gelöst	
Eisenoxydulhydrat		Fe + O + H,O	90	+ 68.28	
Eisenoxydhydrat		$Fe_{2} + O_{2} + 3H_{2}O$	214	+191.18	
Eisenoxyduloxyd		Fe ₃ + O ₄	232	+269	
Eisenchlorür		Fe + Cl,	127	+ 82-05	+ 99.95
Eisenchlorid		Fe, + Cl ₆	323	+192.06	+255.42
Eisensulfid		Fe + S	88	+ 23.75	

Die Wärmemengen, welche bei der Verbindung des Eisens mit den Metalloiden entwickelt werden, sind grösser als die entsprechenden Bildungswärmen der Nickel-, Kobalt-, Blei-, Quecksilber-Verbindungen, geringer als die der Mangan- und Zink-Verbindungen.

Die folgende Tabelle giebt die Neutralisationswärmen des Eisenoxydulhydrats und Eisenoxydhydrats mit einigen Säuren an. Jedem Molekül Schwefelsäure oder dessen Aequivalent an andern Säuren entsprechen 400 Mol. Wasser als Lösungsmittel.

R	Schwefelsäure R, H ₂ SO ₄ , Aq	Salzsäure R, 2HCl, Aq	Salpetersäure R, 2HNO ₃ , Aq	Essigsäure R, 2C ₃ H ₄ O ₂ , Aq
Fe(OH),	24.92	21.39	-	19.8
Fe,(OH)	11.25	11.15	11.2	7.98

Die Neutralisationswärmen des Eisenoxyduls sind geringer, als die der Oxyde der Alkali- und Erdalkalimetalle, sowie des Manganoxyduls, grösser als die der Oxyde des Nickels, Zinks und der übrigen Metalle. Die Salze des Eisenoxyds werden unter geringerer Wärmeentwicklung gebildet als die der Thonerde und des Chromoxyds.

Bildungswärmen und Lösungswärmen einiger Eisensalze sind in folgender Tabelle aufgeführt.

Reaction	Wärmeentwicklung	Lösungswärme	
Fe, O ₂ , SO ₂ , 7H ₂ O	+169-04	— 4·51	
Fe, Cl.	+ 82.05	+17.90	
Fe, Cl., 4H,O	+ 97.20	+ 2.75	
Fe, Cl	+192.06	+63·36	

Spectralanalyse. Das Linienspectrum, welches der zwischen Eisenelektroden übergehende Funken liefert, ist das complicirteste aller Elementen-Spectra. Angström (40) hat 450 Linien im sichtbaren Theil des Spectrums, MASCART, CORNU (41), LIVEING und DEWAR (42) haben an 100 im ultravioletten Theil des Spectrums gemessen. Die Eisenlinien gehören zu den ersten, deren Umkehrung im Sonnenspectrum aufgefunden wurde. Das Spectrum des Metalloxyds kann man durch Verflüchtigen des Eisenchlorids in Wasserstoff erhalten. Im Knallgas liefern Eisensalze neben dem Spectrum des Oxyds auch dasjenige des Metalls.

Metallurgische Darstellung des Eisens (43).

Während das reine Eisen wegen seiner Weichheit, Unschmelzbarkeit und geringen Festigkeit fast gar keine technische Anwendung findet, besitzen die Verbindungen des Eisens mit Kohlenstoff so werthvolle Eigenschaften, dass sie den mannigfachsten Zwecken des Lebens dienen können. Diese Eigenschaften, sowie das massenhafte Vorkommen der Erze und die leichte Verhüttbarkeit derselben machen das Eisen zu dem wichtigsten aller Metalle.

Man pflegt wohl in den Gewerben drei Sorten Eisen nach deren Gehalt an Kohlenstoff zu unterscheiden: Roheisen, Stahl und Schmiedeeisen, von denen das erste das kohlenstoffreichste, das letzte das kohlenstoffärmste ist.

Das Roheisen oder Gusseisen ist unstreckbar, lässt sich nicht schweissen, ist leichter schmelzbar, als die beiden andern Arten. Schmiedeeisen ist streckbar (hämmerbar), schweissbar, weich, sehr schwer schmelzbar. Stahl, die zwischen jenen beiden stehende Kohlungsstufe des Eisens, niumt auch in Bezug auf Schmelzbarkeit den Platz zwischen denselben ein, ist streckbar und schweissbar, sehr fest, elastisch und lässt sich härten, indem er in glühendem Zustande rasch abgekühlt wird.

Diese Definitionen können indess nicht mit voller Schärfe gegeben werden. Sowohl in Bezug auf chemische Zusammensetzung, als auch in Bezug auf die physikalischen Eigenschaften gehen die verschiedenen Eisenarten in einander über. Andererseits können solche Eisenarten, deren Zusammensetzung sehr ähnlich ist, in ihren physikalischen Eigenschaften weit von einander abweichen. Ferner ist zu bemerken, dass der Kohlenstoff nicht das einzige Element ist, welches die Eigenschaften des Eisens beeinflusst. Durch Einführung gewisser Mengen Silicium oder Mangan kann man die Menge Kohlenstoff verringern, ohne wesentlich verschiedene Resultate zu erreichen.

Hieraus geht hervor, dass die chemische Zusammensetzung nicht die geeignete Grundlage zur Classification der verschiedenen Arten von Eisen abgiebt. Auch mechanische Versuche über den Widerstand gegen Zug und Stoss führen zu keiner befriedigenden Eintheilung.

Da eine solche aber gewerblich von grosser Bedeutung ist, so hat ein internationales Comité angesehener Fachleute bei Gelegenheit der Weltausstellung mit Philadelphia in 1878 folgende Grundsätze festgestellt:

1. Alle schmiedbaren Eisenverbindungen von gewöhnlicher Zusammensetzung.

welche entweder aus teigigen Massen oder durch Packetirung oder auf irgend eine andere Weise, Schmelzung ausgenommen, hergestellt sind, und welche sich nicht merkbar härten und tempern lassen, und welche überhaupt denjenigen Stoffen gleichen, die jetzt als »Schmiedeeisen« (wrought iron, fer doux) bezeichnet werden, sollen Schweisseisen (weld iron, fer soudt) heissen.

- 2. Wenn so dargestellte Verbindungen sich aus irgend einer Ursache härten und tempern lassen und demjenigen Stoffe gleichen, welcher jetzt »Puddelstahl« (puddled steel, acier puddle) genannt wird, so sollen dieselben als Schweissstahl (weld steel, acier soude) bezeichnet werden.
- 3. Alle schmiedbaren Eisenverbindungen von gewöhnlicher Zusammensetzung, welche durch Giessen aus einem flüssigen Zustande erhalten worden sind und welche dadurch, dass man sie zur Rothgluth erhitzt und in Wasser abkühlt, sich nicht merklich härten, sollen Flusseisen (ingot iron, fer fondu) genannt werden.
- 4. Alle solche Eisenverbindungen, wie unter 3. beschrieben, welche aber aus irgend einer Ursache sich auf dem angegebenen Wege härten lassen, sollen heissen: Flussstahl (ingot steel, aeier fondu).

Danach kann man die technisch verwertheten Eisencarburete folgendermaassen gruppiren:

Roheisen

mit 2·3-5·1 g Kohlenstoff (bei den Ferromanganen bis 7 g). Verhältnissmässig leicht schmelzbar, aber nicht schmiedbar.

Weisses Roheisen.

Der Kohlenstoffgehalt ist mit dem Eisen chemisch vereinigt (gebunden).

Graues Roheisen.
Der Kohlenstoffgehalt ist in Folge
eines gleichzeitig anwesenden
Siliciumgehaltes grösstentheils
graphitisch ausgeschieden.

Halbirtes Roheisen. Der Kohlenstoffgehalt ist theils gebunden, theils graphitisch ausgeschieden.

Schmiedbares Eisen

mit weniger als 2·3 g Kohlenstoff. Dehnbar und schmiedbar, schwieriger als Roheisen schmelzbar.

Stahl. Schmiede eisen.

härtbar in Folge eines Kohlenstoffgehaltes von mehr als ca. 0.4-0.5 g.

Schweissstahl. Im nicht flüssigen Zustande dargestellt (Herdfrischstahl, Puddelstahl u. a.). Flussstahl. Im flüssigen Zustande dargestellt (Bessemerstahl, Martinstahl u. a.). nicht härtbar; Kohlenstoffgehalt geringer als 0.4-0.5 g.

Schweisseisen. Im nicht flüssigen Zustande dargestellt (Herdfrischeisen, Puddeleisen u. a.). Flusseisen. Im flüssigen Zustande dargestellt (Bessemereisen, Martineisen).

I. Roheisen.

Aus den Eisenerzen wird durch Reduction mit Kohle zunächst Roheisen gewonnen. Dabei nimmt das reducirte Eisen Kohlenstoff chemisch auf (*kohlt sich*), der bei höherer Temperatur theilweise graphitartig sich wieder ausscheidet. Danach unterscheidet man weisses und graues (graphithaltiges) Roheisen. Die fremden Beimengungen des Erzes werden durch Verschlackung entfernt. Dies geschieht vollständiger bei niedriger als bei höherer Temperatur; das graue Roheisen ist daher im Allgemeinen unreiner als das weisse. Ausser Kohlenstoff enthält das Roheisen meistens noch andere Elemente (8—11%), besonders Phosphor, Silicium, Schwefel, Mangan, in geringerer Menge Arsen, Aluminium, Calcium, Magnesium, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zinn, Titan, Chrom, Wolfram und Vanadin.

Das graue Roheisen hat das Vol.-Gew. 7—7.4 und schmilzt bei 1500—1600°, wobei ein plötzlicher Uebergang aus dem starren in den dünnflüssigen Zustand

eintritt. Das weisse Roheisen ist härter als das graue, hat das Vol.-Gew. 7.5—7.6 schmilzt bei 1400—1500° und ist dann dickflüssiger als das vorige, und deshab nicht so geeignet zum Guss wie dieses. Das halbirte Roheisen steht zwischen beiden; es dient hauptsächlich zum Maschinenguss.

Das an chemisch gebundenem Kohlenstoff reichste weisse Roheisen entspricht der Zusammensetzung Fe₄C und wird Spiegeleisen genannt. Häufig enthält es beträchtliche Mengen Mangan (bis 30%; sogen. Ferromangan). Dasselbe ist grossblättrig krystallinisch, hat Quarzhärte, schmilzt erst bei 1500—1600° und wird dabei dünnflüssig wie graues Roheisen. Es ist ein ausgezeichnetes Material zur Stahlfabrikation.

Lässt man weisses Roheisen bei starker Hitze schmelzen und langsam abkühlen, so verwandelt es sich in graues. Wird umgekehrt das graue Eisen geschmolzen und rasch abgekühlt, so kann sich kein Graphit ausscheiden und man erhält weisses Roheisen. Letztere Umwandlung nennt man das »Feinen« des Roheisens.

Die fremden Beimengungen haben auf die Brauchbarkeit des Roheisens zur Giesserei und zur Bereitung von Stahl und Schmiedeisen einen erheblichen Einfluss. Silicium (1.5 bis 3.8 im grauen, 0.09 bis 1 im weissen Eisen) befördert Graphitausscheidung, macht das Roheisen härter, aber vermindert dessen Festigkeit; wegen seiner hohen Verbrennungswärme ist es beim Bessemerprozess willkommen. Schwefel (etwa 0.5 im grauen, unter 0.08 im weissen Eisen) wirkt der Graphitbildung entgegen, verringert die Festigkeit, setzt den Schmelzpunkt herab, macht die Schmelze aber dickflüssig. Phosphor verringert bei einem 0.5 übersteigenden Gehalt die Festigkeit und Ekasticität des Eisens bedeutend (macht kaltbrüchig), erhöht aber die Dünnflüssigkeit des grauen Roheisens. Mangan befördert die chemische Aufnahme von Kohlenstoff, trägt bei der Flussstahl- und Flusseisenbereitung zur Verschlackung von Schwefel und Silicium bei.

Zur Darstellung des Roheisens werden die zu reducirenden Erze nun zunächst ausbereitet, d. h. in Poch-, Walz- oder Mahlwerken zerkleinert und durch Sieben und Schlämmen von Gangart getrennt. Sodann folgt ein Röstprozess, der in Hausen oder Stadeln an der Lust oder meistens in besonderen Schachtösen ausgesührt wird. Dadurch werden mehrere Wirkungen erzielt. Es findet eine Auslockerung des Materials statt, wodurch die Reduction erleichtert wird, flüchtige Bestandtheile, wie Kohlensäure und Wasser, deren Vergasung im Reductionsraume selbst viel Wärme verbrauchen würde, werden entsernt, Oxydul wird in das leichter reducirbare und weniger leicht mit Quarz verschlackbare Oxyd übergesührt, Schwesel und Arsen werden zum Theil ausgetrieben.

Die gerösteten Erze werden durch Poch- oder Walzwerke oder Brechmaschinen zu nussbis faustgrossen Stücken zerkleinert. Dann werden arme und reiche Erze so gemischt (gattirt', dass die Beschickung oder Möllerung, d. h. die mit den Zuschlägen versehene Erzmenge. 30 bis 50 g Eisen enthält.

Als Zuschläge wählt man je nach der Natur des Erzes verschiedene Mengen von Kalkstein (auch gebranntem Kalk), Silicaten oder Quarz (auf 1 Thl. Erz 0.5 bis 2 Thle. Zuschläge), so dass sich ein Kalk-Thonerde-Silicat als Schlacke bilden kann, welches in der Ofentemperatur schmelzen kann. Solche Silicatschlacken haben z. B. folgende Zusammensetzung:

$$3(CaO, SiO_2) + Al_2O_3$$
, $3SiO_3$ oder $4(CaO, SiO_2) + Al_2O_3$, $3SiO_3$.

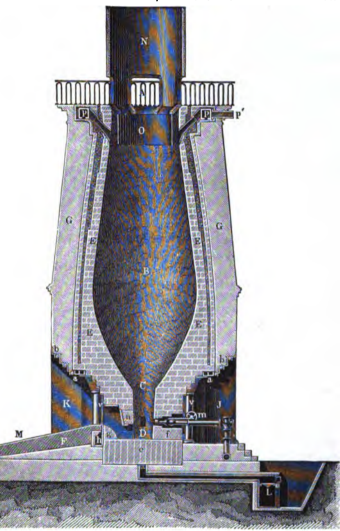
Die Erze werden mittelst Holzkohle, neuerdings meist Coks, in grossen Schachtöfen von 14-24. Im 316 Meter Höhe, den sogen. Hochöfen oder Hohöfen, reducirt. Die innere Gestalt derselben lithlen awei mit ihren Grundstächen auf einander gesetzte abgestumpste Kegel. Die Construction dieser Orden lat mannigsach variirt; eine häusig vorkommende zeigt beistehende Abbildung des rheinischen Cokahochofens (Fig. 105 u. 106). Der Ofenschacht ABCD ist 16 3 Meter hoch. Die obere hit launde Ordens (Fig. 105 u. 106), hat einen Durchmesser von 8 3 Meter. Der Ofen erweitert

sich von da bis zum Kohlensack B auf $5\frac{1}{4}$ Meter; zieht sich dann zusammen und endet mit dem oben $1\frac{1}{4}$ Meter weiten Gestell CD, welches mit drei Formen zum Einblasen des Windes versehen ist. An das Gestell schliesst sich der Herd an, wo das reducirte Eisen sich ansammelt. Der innere Theil des

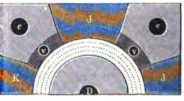
len v ruhende Kernschacht E ist aus seuersesten Steinen aufgeführt: derselbe wird von dem Mantel G aus gewöhnlichen Steinen, dem Rauhschacht, umgeben. Der Raum zwischen beiden ist mit schlechten Wärmeleitern (Asche) gefüllt und gewährt zugleich der Ausdehnung des Kernschachts beim Erhitzen genügenden Spielraum. In den Ecken des Rauhschachts befinden sich enge Canäle c, die bis zum Gichtplateau führen und andererseits mit der Feuerung L in Verbindung stehen. Diese Canäle dienen dem Zweck, den Ofen gut auszutrocknen, bevor er in Betrieb gesetzt wird. Der Herd besteht aus grossen feuerfesten Steinen und ist nach der Arbeitsoffnung hin durch den Wallstein oder Dammstein g begrenst, der an der

Ofens, der auf einem Ringe a und vier Säu-

Vorderseite mit einer Eisenplatte (Wallsteinplatte) versehen ist; diese wird durch den Luftcanal & gekühlt; f ist der Rückstein, seitlich liegen die Backensteine oder das Futter. An der einen Seite des Wallsteins bleibt ein Schlitz mit einer Stichöffnung, die gewöhnlich geschlossen ist und nur geöffnet



(Ch 105.)



(Ch. 106.)

wird, wenn das geschmolzene Eisen aus dem Herd abgestochen werden soll. Die vordere Gestellwand endigt in einer gewissen Höhe über dem Herd in den Tümpelstein n, so dass zwischen diesem und dem Wallstein eine grössere Oeffnung bleibt, aus welcher die Schlacke über die Schlackentrift M abfliesst. Diese ist seitlich durch die gusseiserne Schlackenseite F be-

grenzt. Ueber der Gicht befindet sich der eiserne Gichtmantel N, durch dessen Oeffnungta die Beschickung und das Brennmaterial eingetragen wird. In der Gicht ist ein oben anschliessender Blechcylinder O, der Gichtgasfang, eingehängt. Da hier die Beschickung den Gichtgasen Widerstand darbietet, so sammeln sich dieselben hinter dem Cylinder und werden durch die Canäle p und p' zu weiterer Verwendung abgeführt.

Neuerdings baut man die Hochöfen viel leichter, besonders ohne Rauhschacht, nur aus feuersesten Steinen.

Die Chargen werden durch die Gichtöffnung des im Betrieb stehenden Ofens bis zu 1 Tonne abwechselnd mit 1 bis 2.5 Tonnen Brennstoff (Holzkohle, Coks, Anthracit) eingebracht. Die allmählich niedersinkenden Erze werden in der Vorwärmzone, etwa dem ersten Drittel des Ofeninnern, bei 150 bis 500° vorgewärmt und völlig ausgetrocknet, sodann in der Reductionszone, die bis zur Basis des oberen Kegels reicht, bei 500 bis 900° zu metallischem Eisen reducirt. Die reducirenden Stoffe sind Kohlenoxyd, Kohlenwasserstoffe und Cyanverbindungen. Durch die Gebläseluft wird das Brennmaterial zu Kohlensäure verbrannt, welche aber weiter aufsteigend, mit dem glühenden Kohlenstoff in Berührung, Kohlenoxyd bildet. Das reducirte Eisen bildet eine poröse, kohlenstofffreie, fast unschmelzbare Masse, den Eisenschwamm. In der nun folgenden Kohlungszone, in dem Kohlensack, nimmt das Eisen bei 900 bis 1500° Kohlenstoff auf, hauptsächlich aus den Dämpfen der Alkalicyanide, wird dadurch schmelzbar und kommt in der Schmelzzone bei C zum Schmelzen (1500 bis 1700°). Dabei reducirt ein Theil seines Kohlenstoffs fremde Oxyde, wie Kalk, Phosphorsäure u. s. w., so dass das Eisen Aluminium, Mangan, Calcium, Phosphor und Silicium aufnimmt. Auch die Zuschläge kommen zum Schmelzen. die Schlacke umhüllt das Eisen und schützt es in der Verbrennungszone bei D, wo intensivste Weissgluth herrscht, vor der Verbrennung. Die aus den Düsen eintretende Luft verbrennt hier die Kohle zu Kohlensäure. Das geschmolzene Eisen sammelt sich im Herd an, wo eine Temperatur von etwa 1800° herrscht, so dass es flüssig bleibt. Es wird 2 bis 6 mal täghch abgestochen, während die Schlacke continuirlich über den Wallstein fliesst.

Wenn das Roheisen nicht direkt zu Giessereizwecken in bestimmte Formen geleitet wird, so fliesst es in Sandformen, in welchen es die Gestalt von Barren, sogen. Gänzen oder Masseln erhält, um so in den Schmiedeisen- und Stahlhütten verwendet zu werden.

Die Verbrennungsluft, der Wind, wird meistens durch ein Cylindergebläse und Windkessel in den Ofen getrieben. Seit 1828 arbeitet man nach dem Vorgang von J. B. Neilson gewöhnlich mit auf 350 bis 700° erhitzter Gebläseluft. Dadurch werden nicht nur 20 bis 45 g Brennmaterial erspart, sondern es wird auch die Eisenproduction vermehrt. Der Wind wird in eisernen Röhrenapparaten oder in Siemens'schen Regeneratoren erhitzt, wobei zur Heizung meistens die Gichtgase des Ofens verwendet werden. Diese enthalten neben dem Stickstoff der Luft und Ammoniak gegen 40 g brennbare Gase, hauptsächlich Kohlenoxyd, ferner Kohlenwasserstoffe, Wasserstoff und bisweilen kleine Mengen von Cyan. Der Stickstoff des Brennmaterials vereinigt sich bei der hohen Temperatur des Hochofens mit Kohlenstoff zu Cyan, das als Cyanwasserstoff und Cyanmetall auftritt. Nach Bunsen und Playfair wurden in einem mit Steinkohlen betriebenen schottischen Hochofen täglich 112.5 Kgrm. Cyankalium gebildet. Mit vorhandenem Wasserdampf sich zersetzend, bilden die Cyanverbindungen kohlensaures Ammoniak, dessen Gewinnung aus den Gichtgasen vor deren Verbrennung gegenwärtig von grosser technischer Bedeutung ist.

Auch ein anderes Nebenprodukt des Hochofenbetriebs, die Schlacke, findet neuerdings durch Umwandlung in Schlackenwolle, die als schlechter Wärmeleiter benutzt wird, ferner in der Glaund Cementsabrikation, sowie zur Herstellung von Schlackensteinen technische Verwendung.

II. Schmiedbares Eisen.

Vor Einführung der Hochösen wurde, wie oben auf pag. 479 schon bemerkt wurde, ausschliesslich schmiedbares Eisen aus den Erzen hergestellt. Diese direkte Schmiedeisen-Gewinnung wurde in Deutschland Rennarbeit genannt. Reine und leicht reducirbare Eisenerze, wie Braun- und Spatheisenstein, wurden in niedrigen Gebläseherden (Luppen- oder Rennfeuern) in abwechselnden Schichten mit Holzkohlen niedergeschmolzen. Dabei wird ein grosser Theil der

Eisenoxyde verschlackt, ein anderer zu einem Eisenklumpen, Luppe genannt, reducirt, welcher ausgehoben, gehämmert, wiederholt ausgeglüht und zu Stabeisen ausgereckt wird. Dieses Verfahren, welches mit grosser Brennmaterial-Verschwendung und bedeutendem Eisenverlust verbunden ist, wird in Indien und auch in holzreichen Gegenden Europas noch ausgeführt. Die deutsche Luppenfrischerei oder das deutsche Feuer unterscheidet sich von dem catalonischen, navarresischen, biscayischen, italienischen Feuer nur durch unwesentliche Einzelheiten.

Um an Brennmaterial zu sparen und auch ärmere Erze, deren Eisen bei der Luppenfrischerei in zu grossem Maasse in die Schlacken geht, verarbeiten zu können, wurden die Herde allmählich in niedrige, 2-5 Meter hohe Schachtöfen verwandelt, welche Stück- oder Wolfsöfen heissen. In der Höhe des Gebläses oder der Form waren sie 0.8-1.5 Meter weit, an der Gicht etwas enger. Man liess in denselben die Erze in abwechselnden Schichten mit Holzkohlen niedergehen. Dabei wurde das Eisenoxyd nicht nur vollständiger reducirt, sondern erfuhr auch in Folge der höheren Temperatur eine Kohlung bis zu einem gewissen Grade, so dass stahlartige Eisenklumpen (Wolf*), Stück, Maass) erzielt wurden. Diese wurden in besonderen Feuern weiter verarbeitet.

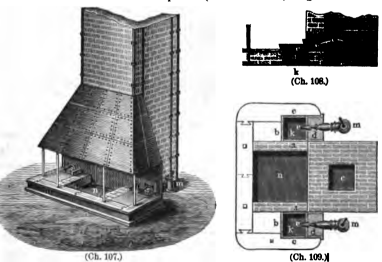
Jetzt wird allgemein das leicht und billig darzustellende Roheisen durch Entziehung eines Theiles seines Kohlenstoffs in schmiedbares Eisen umgewandelt.

a) Schweisseisen.

1. Das älteste Verfahren zu dessen Darstellung ist das Herdfrischen. Man wendet dazu meist reines, weisses Roheisen, wenn möglich mit Mangangehalt an. Siliciumreiches und graues, graphitartiges Roheisen muss erst einem Vorbereitungsprozess, dem Feinen, unterworfen werden. In dem Feineisenfeuer wird das Roheisen in einem Herd aus feuerfesten Steinen, dessen Boden mit Quarzsand bedeckt ist, und dessen Wände gekühlt sind, in oxydirendem Feuer geschmolzen. Ein Theil des Eisens, das Silicium und die Oxyde bilden eine Silicatschlacke, deren Eisenoxyduloxyd den Kohlenstoff z. Th. zu Kohlenoxyd oxydirt. In Folge dessen entsteht aus dem grauen weisses Roheisen, welches dann weiter auf dem Frischherd verarbeitet wird.

Dieser zeigt einen aus Mauerwerk oder Eisenplatten (Frischzacken) hergestellten Herd-

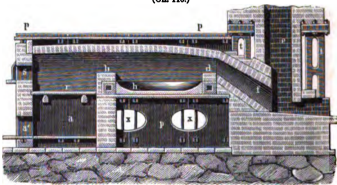
kastena (F.107, 108, 109), der bei einer Roheisencharge von 75-150Kg 0.63-1 Meter Länge undBreiteund 0.157 bis 0.28 Meter Tiefe erhält. Der Düsenform gegenüber liegt Gichtzacken 6. zum Auflegen der Form dient der Formzacken d; an der Arbeitsseite befin-

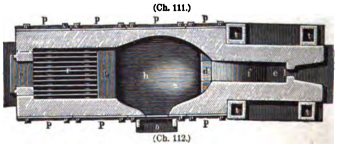


*) Dass die Bezeichnungen »Wolf« und »Luppe« (von Iupus) identisch sind, leuchtet ein. Auch andere Thiernamen zur Bezeichnung der Luppen sind von Alters her gebräuchlich, so im Deutschen »Gans«, im Französischen »renard« und »saumon«.

det sich der mit einem Abstichloch für die Schlacke versehene Schlackenzackenz, diesem gegenüber der Aschenzackenz. Die eiserne Sohle k, der Frischboden, wird von unten durch Lust oder Wasser gekühlt. n ist der Kohlenraum und o die Esse. Zunächst wird der Herd mit glühenden Kohlen gefüllt, dann wird durch den Ständer m und die mittelst Lederschlauchs mit diesem verbundenen Düsen kalte Lust eingepresst, worauf die Roheisengänze vom Gichtzacken b aus in dem Maasse in den Herd geschoben werden, wie sie vorn abschmelzen. Das niederstiessende Eisen kommt dabei mit dem oxydirenden Wind in Berührung. Ferner wird die beim Frischen erhaltene Garschlacke zugesetzt, deren Eisenoxyduloxyd besonders zur Oxydation des Kohlenstoffs beiträgt. Auch Hammerschlag, Kalk und andere Zuschläge werden zugesetzt. Dahin gehört das sogen Schafhäutlische Pulver, ein Gemenge von Braunstein, Kochsalz und Thon, welches Schwefel, Phosphor und Arsen theils oxydirt, theils in flüchtige Chloride umwandelt. Das Eisen wird je nach seiner Reinheit ein- bis dreimal ausgebrochen und wieder

(Ch. 110.)





niedergeschmolzen. Man unterscheidet danach Einmalschmelzerei oder Schwalarbeit, Zweimalschmelzerei oder Wallonenschmiede, Dreimalschmelzerei oder deutsche Frische.

Die Luppe wird schliesslich durch verstärkte Hitze teigig flüssig gemacht, herausgehoben und unter dem Aufwerfhammer bearbeitet, durch welchen de Schlacke herausgequetscht und die Eisentheile zu Maasseln und weiter zu Stabeisen zusammengeschweisst und ausgeschmiedet werden.

Die Ausbeute an Schmiedeisen beträgt 80 bis 85 g des Roheisens.

2. Flammofenfrischen oder Puddeln
Dieses von HENRY CORT
1784 eingeführte Verfahren gestattet, da das
Eisen dabei nicht in unmittelbare Berührung mit
dem Brennstoff kommt,
die Verwendung von Steinkohle.

Der Puddelosen (Fig. 110, 111, 112) besteht aus einem etwa 2 Meter langen Herd &, dessen eiseme Sohle durch die Oeffnungen x mit Lust gekühlt wird. Auf dieser besindet sich eine muldenförmige Schicht zähflüs-

siger Garschlacke. r ist der Rost für die Feuerung, s das Schürloch, a der Aschenfall; die Verbrennungsgase ziehen durch den Fuchs f in die Esse ϵ .

Die Steinkohlenfeuerung wird besser durch Gasfeuerung unter Anwendung SIEMENS'scher Regeneratoren ersetzt.

Die Seitenwände des Herdes bd enthalten hohle Gusseisenkörper (Legeisen), in welchen zur Kühlung Luft oder Wasser circulirt. Ueber die Fuchsbrücke d können Schlacken in den Fuchs f und auf die sich anschliessende Schlackenplatte treten. o ist die Arbeitsöffnung, die durch einen Schieber mit Schauloch verschliessbar ist. Das Ofengemäuer ist mit Eisenplatten umkleidet. Das Roheisen wird, nachdem es gefeint worden ist, mit Garschlacke und Zuschlägen (Flussspath) eingeschmolzen und die geschmolzene Masse unter fortwährendem Luftzutritt mit einer Eisenstange durchgearbeitet (gepuddelt). Dadurch wird das Eisenoxyduloxyd in die Masse eingerührt und kann den Kohlenstoff verbrennen. Es tritt eine lebhafte Entwicklung von Kohlenoxyd ein, so dass in Folge des Aufwallens der grösste Theil Schlacke über die Fuchsbrücke fliesst. Die Masse wird allmählich dickflüssig, teigig und in Schmiedeisen verwandelt, welches zu Luppen von 30 bis 40 Kgrm. Gewicht zusammengeballt wird. Diese werden wie gewöhnlich verarbeitet.

Um die höchst beschwerliche Handarbeit des Rührers zu umgehen, hat man mechanische, durch Dampfkraft bewegte Puddelstangen construirt, und neuerdings den ganzen Herd beweglich gemacht (rotirender Puddelofen von Danks).

- 3. Herdfrischstahl. Das Verfahren zur Herstellung desselben gleicht der des Herdfrischeisens; nur darf dem Roheisen nicht so viel Kohlenstoff entzogen werden, wie im letzteren Falle. Als Rohstoff dient ein manganhaltiges, weisses Roheisen. Die Stahlfeuer sind flacher und kleiner als die gewöhnlichen Frischherde. Man arbeitet mit mehr Schlacken, und das Eisen wird nicht vor und über, sondem unter dem nur schwachen Winde zur Gare gebracht.
- 4. Puddelstahl. Das Puddeln des Roheisens nur bis zur Stahlbildung gelang erst nach vielen misslungenen Versuchen. Das Roheisen muss dünnflüssig schmelzen, reich an Kohlenstoff und Mangan sein. Man verwendet deshalb Spiegeleisen, blumiges Weisseisen, auch gares Graueisen. Die Schlacken müssen möglichst dünnflüssig sein und nur schwach oxydirend wirken. In der dünnflüssigen Eisenmasse steigt die specifisch leichtere Schlacke rasch nach oben, ihr Eisenoxyduloxyd kann daher weniger oxydirend auf den Kohlenstoff des Eisens wirken, als bei dem dickflüssigeren Rohmaterial für das Puddeleisen.
- 5. Bessemerstahl und Bessemereisen. Das im Jahre 1856 von Henry Bessemer in Sheffield erfundene Verfahren der Stahldarstellung ist das technisch bei weitem wichtigste; es ist die Grundlage des grossartigen Aufschwungs, den die Stahlindustrie seit jener Zeit genommen hat. Dasselbe besteht darin, dass in geschmolzenes Roheisen, welches direkt aus dem Hochofen kommt, oder erst in Cupolöfen oder Flammöfen umgeschmolzen ist, Gebläselust gepresst wird. Dabei wird ohne Anwendung von Brennmaterial*) durch Verbrennen von Silicium, Mangan und Eisen eine zur Unterhaltung des Prozesses hinreichend hohe Temperatur erzeugt; das entstandene Ferrosilicat nimmt Eisenoxyduloxyd auf, welches wie beim gewöhnlichen Frischprozess oxydirend auf den Kohlenstoff und andere fremde Beimengungen wirkt.

Das Bessemerversahren wird nach zwei verschiedenen Methoden ausgeführt, der schwedischen und der englischen.

Die erstere ist die ältere und wird hauptsächlich in Schweden ausgeübt; sie bewirkt eine partielle Entkohlung des Roheisens. Das englische Verfahren hat das schwedische in Amerika und Europa mit Ausnahme Schwedens völlig verdrängt; es ist ein Verfahren der »Rückkohlung«.

Bei der schwedischen Methode gelangt das flüssige Roheisen (aus Magneteisenstein und Holzkohlen gewonnen) direkt aus dem Hochofen oder nach vorherigem Abstechen in eine Gusspfanne in einen feststhehenden Frischofen. Dieser ist unten von einem Windkasten um-

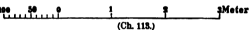
^{*)} In der englischen Patentschrift BESSEMER'S No. 356 v. 12. Febr. 1856 wird beansprucht *the manufacture of mallcable iron and steel without the application of any heat*.

geben, aus welchem die Gebläseluft durch zahlreiche (etwa 20) Düsen seitlich in das Eisen gepresst wird, bis die Entkohlung so weit fortgeschritten ist, dass die Stahlbildung eingetreten ist. Der Flussstahl wird bei abgesperrtem Winde abgestochen. Diese Methode ist zwar billiger als die englische, allein es ist sehr schwierig, ein gleichmässiges Produkt zu erzielen, also die Entkohlung im rechten Moment zu unterbrechen.

Bei dem englischen Versahren geht die Stahlbildung nicht in seststehenden, sondern in beweglichen Apparaten vor sich. Man schmilzt zunächst in einem Flammosen oder einem Schachtosen (Cupolosen) die Roheisencharge ein. Diese Oesen liegen zweckmässig so hoch über der Hüttensohle, dass das slüssige Eisen aus ihnen direkt in den Bessemerosen sliessen kann.

Der wesentliche Theil der letzteren ist der Convertor oder die Birne (Fig. 113 u. 114).







ander gepresst werden. Die Räder k
sind nach allen Seiten beweglich und gestatten, den
Retortenboden ohne Schwierigkeit zu verschieben. Das

Windrohr e und der Ansatz D führen Gebläselust in den Windkasten. Die Birne ist nur in zwei Zapsen ausgehängt, um welche sie mittelst des Zahnrades H oder einer gleichwerthigen Vorrichtung gedreht werden kann. Dieselbe fasst 5000 bis 8000 Kgrm. Roheisen. das man durch eine Rinne in den Hals der geneigten Birne sliessen lässt. Dann wird sie in die ausrechte Stellung gebracht, wobei automatisch der Windzulass geöffnet wird. Die Gebläselust strömt aus der Windleitungsröhre L durch die Röhren o in den den Zapsen d umgebenden Raum und tritt durch e und D in den Windkasten M, aus welchem sie durch Düsen mit meist 49 oder 84 Oeffnungen in grosser Vertheilung in das Eisen gelangt. Die den Zapsen d umgebende Hülse er ruht auf dem Ständer E und ist mit der Röhre e gut

Dieser Apparat ist aus zwei Theilen zusammengesetzt. Der untere, M. enthält die Düsen und Windkästen und ist ein beckenförmiges Gefäss aus Gusseisen, welches innen mit feuerfester Masse ausgeschlagen ist. Letztere besteht meistens aus einem feuerfesten Thon, z. B. mit Thon versetztem Ganister oder Dinasstein. einer quarzigen Masse, also aus einem sauren Silicat. Dieses Stück M wird durch hydraulische Pressung mittelst des Kolbens C an den unteren Rand der Retorte A gedrückt, welche mit der gleichen feuerfesten Masse ausgekleidet ist. Um einen festen Verschluss zu erzielen, sind die Eisenringe a und b angebracht, welche durch die Bolzen e unter Anwendung

Sobald nun der Wind unter starker Pressung in die aufgekippte Birne eingelassen wird, vollzieht

sich die völlige Entkohlung in etwa 20 Minuten. In der ersten Periode, der Fein- oder Verschlackungsperiode, von 5 bis 6 Minuten Dauer, werden Silicium, Mangan und ein Theil Elsen oxydirt, wobei sich eine Ferro-Manganosilicat-Schlacke bildet. Besonders in Folge

schliessend verbunden.

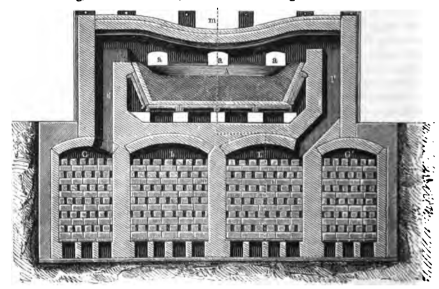
der hohen Verbrennungswärme des Siliciums steigt die Temperatur so hoch (gegen 2900°), dass das Metall flüssig bleibt. Zugleich wird das Eisen geseint, also der Graphit geht in gebundenen Kohlenstoff über. Wenn diese erste Periode beendigt ist, zeigt sich am Hals der Birne eine gespitzte, orangegelbe Flamme mit blauen Streifen und blauem Saum. In der nun folgenden Eruptions-, Koch- oder Stahlbildungsperiode, welche 6 bis 8 Minuten dauert, wird der Kohlenstoff des geseinten Eisens durch das Eisenoxyduloxyd der Schlacke unter Aufwallen zu Kohlenoxyd verbrannt. Dabei werden Schlackenmassen und Eisentheilchen aus dem Hals geschleudert, die Anfangs hellblaue Kohlenoxyd-Flamme wird zu einer stark leuchtenden, stossweise flackernden Flamme, in der sich Funken und Sterne von verbrennendem Eisen zeigen. Dies Verbrennen des Eisens zeigt die dritte oder Frischperiode an, welche 5 bis 6 Minuten dauert. Die Flamme ist an den Rändern violett, grünlich und bläulich gefärbt. Wenn das lebhafte Funkensprühen aufhört und die Flamme erlischt, so ist Schmiedeisen gebildet und ein Theil des Eisens oxydirt. Man neigt nun bei abgestelltem Winde die Birne und lässt 5 bis 12 g von in einem besonderen Ofen geschmolzenem Spiegeleisen oder Ferromangan einfliessen. Die Birne wird wieder aufgerichtet, man lässt zur Erzielung gehöriger Mischung einige Secunden lang Wind einwirken, dreht diesen dann ab, lässt zur Entweichung von Gasen ein paar Minuten ruhig stehen und giesst dann den Stahl aus in die Giesspfanne, wo sich an der Oberfläche die Schlacke ansammelt. Durch den Zusatz des Spiegeleisens (Ferromangans) wird dem entkohlten Eisen der zur Rückkohlung erforderliche Kohlenstoff geliefert, zugleich entzieht das leicht oxydirbare Mangan dem verbrannten Eisen den Sauerstoff.

Der Verlauf des Bessemerprozesses wird zweckmässig nach dem Vorgange Roscoe's (44) spectralanalytisch beobachtet. Das Ende der Entkohlung wird dadurch angezeigt, dass gewisse dunkle Absorptionsstreifen verschwinden und ein ununterbrochenes Spectrum wieder erscheint. Nach dem Zusatz des Spiegeleisens (Ferromangans) beobachtet man das Verschwinden der Manganlinien; dann ist die Stahlbildung eingetreten.

Zum Bessemern nach diesem Verfahren ist ein graues, an Mangan und Silicium reiches Eisen, welches von Schwefel und Phosphor möglichst frei ist, erforderlich. Mangan und Graphit, welcher erst in chemisch gebundenem Zustand übergeführt wird, verzögern den allzu raschen Verlauf des Prozesses, Schwefel und Phosphor dagegen werden nicht völlig, bezw. garnicht ausgeschieden. Abgesehen davon, dass der Prozess so schnell sich vollzieht, hat dies seinen Grund darin, dass die durch Verschlackung gebildete Phosphorsäure durch die Kieselsäure der sauren Silicatschlacke in Freiheit gesetzt wird. Diese wird dann durch Kohlenstoff zu Phosphor reducirt, welcher sich wiederum mit dem Eisen verbindet. Der Bessemerprozess war daher nur in beschränkter Weise, nur mit phosphorfreiem Eisen, auszuführen. In Anbetracht nun, dass die meisten und billigsten Eisenerze ein phosphorhaltiges Roheisen liefern, ist es eine Erfindung von grösster Tragweite, auch aus diesen phosphorfreien Stahl herzustellen. Dies gelang im Jahre 1879 S. G. THOMAS und P. C. GILCHRIST, welche - wie schon vor ihnen GRUNER, C. W. SIEMENS u. A. erkannten, dass im Convertor die Entphosphorung nicht eintreten kann, so lange eine saure Schlacke vorhanden ist. Sie richteten ihre Bemühungen auf die Herstellung einer basischen Schlacke. Dazu war es natürlich erforderlich, die saure Ganisterausfütterung der Birne durch ein basisches Futter zu ersetzen. Dies ist gelungen. Die zur Ausfütterung dienenden Ziegel werden hergestellt durch starkes Brennen von Dolomit oder Magnesit, der geringe Mengen von Kieselsäure oder Thon enthält oder damit vermischt wird. Diese Zusätze bilden beim Brennen Silicate, die wie ein Skelett die Masse zusammenhalten. Es ist also umgekehrt, wie bei den Dinassteinen, die fast ganz aus Kieselsäure bestehen und nur ein wenig Kalk zugesetzt erhalten, damit sich ein Kalksilicat-Skelett bilden kann, welches den Zusammenhalt des Steines sichert. Die in dem Horder Eisenwerk angewendeten basischen Ziegel enthalten etwa 54.2 f CaO, 34.6 f MgO, 6.5 % SiO2, 4.7 % (Fe2O2 + Al2O2). Als Zuschlag dient gebrannter Kalk. Es hat sich herausgestellt, dass der Phosphorgehalt des Eisens im Stande ist, einen Theil des als Brennstoff für den Bessemerprozess nothwendigen Siliciums zu ersetzen. Man kann also ein billiges siliciumarmes Roheisen verwenden, wenn dasselbe phosphorreich ist. Der Phosphor wird erst am Schlusse des Prozesses, nachdem der grösste Theil des Kohlenstoffs verbrannt ist, oxydirt. Die bei dem THOMAS-GILCHRIST-Verfahren abfallenden Schlacken enthalten den Phosphor in Gestalt von Phosphorsäure in einer Menge von 15 bis 20 ft. Dieselbe kann ohne grosse Schwierigkeit daraus gewonnen und in einen werthvollen Düngstoff verwandelt werden, so dass dies Verfahren für die Landwirthschaft von grosser Wichtigkeit geworden ist, ja, neuerdings sucht man bei Verarbeitung sehr phosphorreichen Eisens (Ferrophosphor) die Gewinnung von Alkaliphosphaten zur Hauptsache zu machen, während der Stahl das Nebenprodukt bildet.

6. Martinstahl, Siemens-Martin-Stahl. Diese Art Flussstahl erhält man durch Verschmelzen von Roheisen und Schmiedeisen oder Eisenerzen. Dieses, schon im Jahre 1722 von Reaumur angedeutete Verfahren wurde 1858 von Uchatius praktisch ausgeführt, im Grossen und erfolgreich aber erst 1864 von E. und P. Martin in Sireuil und erlangte die genügende Sicherheit, nachdem Siemens'sche Regeneratoröfen dazu benutzt wurden.

Der SIEMENS-MARTIN-Ofen hat folgende Einrichtung (Fig. 115 u. 116): A ist ein Sandherd, 4 bis 5 Meter lang, 2 bis 3 Meter breit, mit den Arbeitsöffnungen a. Unter dem Herde befinden





(Ch. 116.)

(Ch. 115.)

sich die Regeneratoren L und L' zum Erhitzen der Luft, G und G' zum Erhitzen von Generatorgasen. Wenn in Folge geeigneter Ventilstellung das Regeneratorpaar LG von den Verbrennungsgasen durchzogen und erhitzt worden ist, so wird die Ventilstellung geändert, so dass jetzt Verbrennungsluft durch L, Generatorgase durch G strömen, während das Regeneratorpear L'G' von den Verbrennungsgasen geheizt wird. Die erhitzte Luft tritt durch die Canale 4 die erhitzten Gase durch die Canale g über den Herd, wo durch die Verbrennung eine sehr hohe Temperatur erzeugt wird. Die Verbrennungsprodukte ziehen durch ! und g' in die zu erhitzenden Regeneratoren L' und G'. Der flüssigt Stahl wird in die Giesspfanne c abgestochen. Diese ruht auf einem Schienenwagen, der über die Giessgrube & gefahren wird und hier durch Aufziehen des Stopfens d seinen Inhalt in die Form b fliessen lässt.

Eisert. 497

Man schmilzt das vorgewärmte Roheisen (200 bis 1200 Kgrm.), rührt die Masse durch, zieht Schlacke, setzt glühende Stahlabfälle, dann Portionen von 50 bis 200 Kgrm. Schmiedeisen unter jedesmaligem Umrühren und Schlackentziehen bei oxydirender Flamme zu, bis der richtige Entkohlungsgrad erreicht ist, worauf noch 5 bis 10 f Spiegeleisen zugesetzt werden. Dann wird der Stahl abgestochen. Ausser Stahlabfällen und Schmiedeisen setzt man auch Rotheisenstein zu. Durch Verwendung eines basischen Futters im Herde kann man auch hier eine Entphosphorung bewirken.

Der Uchatiusstahl wird durch Zusammenschmelzen von granulirtem, aus Magneteisenerz erhaltenem Roheisen und Eisenerz und Braunstein in Graphittiegeln dargestellt.

In ähnlicher Weise, wie das Puddeln in rotirenden Oefen ausgeführt wird, wendet man auch zur Darstellung von Martinstahl Drehöfen an. Besonders der Pernot'sche Ofen mit rotirendem Tellerherde liefert gute Resultate. Der tellerförmige Herd ruht auf einem Wagen, so dass er zum Zweck der Reinigung und Erneuerung des Futters aus dem Ofen herausgefahren werden kann. Der Herd ist etwas geneigt und um eine Achse drehbar. Man erhitzt durch Gasseuerung und lässt, nachdem der Stahl geschmolzen ist, den Herd etwa drei Umdrehungen in der Minute machen.

7. Cementstahl oder Kohlenstahl. Dieser Schweisstahl wird durch Glühen von Schmiedeeisen mit möglichst stickstoffhaltiger Kohle bei Luftabschluss erhalten. Da hierbei keine Schmelzung stattfindet und Verunreinigungen nicht durch Verschlackung entfernt werden können, so kann man nur reines Schmiedeeisen (schwedisches von Dannemora) verwenden. Bei der Darstellung von kohlenstoffarmem Schmiedeeisen durch Herdfrischen oder Puddeln werden Silicium, Phosphor und Mangan vollständiger abgeschieden, als wenn man durch dieselben Prozesse die Oxydation nur bis zur Stahlbildung fortführt. Deshalb ist Cementstahl immer reiner als Herdfrischstahl oder Puddelstahl aus demselben Roheisen; allerdings auch kostspieliger.

Die Eisenstäbe werden in luftdicht verschliessbaren, thönernen Kästen von 3 bis 5 Meter Länge und 0.6 bis 0.8 Meter Breite und Höhe in Holzkohle oder Cementirpulver (kalireiche Buchenholzkohle, vermischt mit Soda, Potasche, stickstoffhaltiger Kohle) schichtenweise eingebettet, und in einem Ofen, der gewöhnlich 2 Kästen enthält, 8—10 Tage auf Kirschrothgluth erhitzt, worauf ganz allmählich die Abkühlung erfolgt. Je nach Verwendung des Stahls dauert die Kohlung kürzere oder längere Zeit, von 7 bis zu 10 Tagen.

Der Vorgang der Cementirung wird verschieden erklärt. Nach einer Annahme wird Kohlenstoff von aussen nach innen theils direkt, theils aus Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffen aufgenommen. Wie Graham gezeigt hat (45), vermag glühendes Eisen 6—8 Raumtheile Kohlenoxyd zu absorbiren. Wahrscheinlicher ist es indessen, dass hauptsächlich die Kohlung durch Cyankaliumdämpfe bewirkt wird. Das Cementirpu'ver verliert seine Wirkung, wenn es nach längerem Gebrauch sein Alkali verloren hat. Auch ist es seit lange bekannt, dass schmiederiserne Gegenstände durch Glühen in Kästen mit Blutlaugensalz, Leder u. dergl. eine Stahloberfläche erhalten.

Bei der Kohlung wird die äussere Schicht des Eisens porös. Dadurch ist es möglich, dass Kohlenstoff bis in das Innere der Eisenstäbe eindringen kann. Die erhaltenen Stahlstäbe sind spröde, brüchig und in Folge des Entweichens von Stickstoff aus dem Cyankali mit kleinen Blasen bedeckt (Blasenstahl), und die äusseren Schichten enthalten mehr Kohlenstoff als die inneren. Um daher ein gleichmässiges Produkt zu erzielen, muss der Stahl raffinirt werden.

8. Ein Kohlungsstahl ist auch der ostindische Damast- oder Wootzstahl. Derselbe wird dadurch hergestellt, dass man reinen Magneteisenstein in niedrigen Oefen auf schwach gekohltes Eisen verarbeitet, Stäbe daraus schmiedet, diese in Stäbehen zerschneidet und letztere mit Holz von Cassia auriculata und Blättern von Asclepias gigantea oder Convolvulus longifolius zusammenschmilzt. Durch Verkohlung der Pflanzentheile tritt eine ungleichmässige Stahlbildung ein. Man erhält ein Gemisch von kohlenstoffärmerem und kohlenstoffreicherem Eisen, welches wiederholt ansgeschmiedet wird. Beim Aetzen der aus diesem Material hergestellten Gegenstände, die sich durch besonders hohe Elasticität auszeichnen, wird das kohlenstoffreichere Eisen von der Säure weniger stark angegriffen, und es entstehen die wellenförmigen Figuren, die für die Damascener Säbelklingen charakteristisch sind.

Unechten Damast erhält man durch Zusammenschweissen von Eisendraht und Stahldraht LADESSEURG, Chemie. III. 32

auch unter Zusatz von Kohle, Wolfram, Nickel, Mangan unter wiederholtem Drehen und Ausrecken.

9. Raffination des Rohstahls. Um dem Rohstahl völlige Homogenität zu ertheilen, wird er entweder durch Gärben oder durch Umschmelzen raffinirt.

Gärbstahl wird hergestellt, indem Rohstahlstäbehen zu einem Barren zusammengeschweisst und ausgereckt werden, worauf die Stahlstange wieder zerbrochen und das Verfahren mehrmals wiederholt wird.

Gussstahl, der homogenste und festeste Stahl, wird durch Umschmelzen des Rohstahls in Tiegeln und Ausgiessen der Masse in Formen, nachdem die Gasentwicklung aufgehört hat, hergestellt. Wenn nicht gleich Gebrauchsgegenstände gegossen werden (Stahlfaconguss), so werden die Stahlblöcke noch einem Verdichtungs- und Formgebungsprozess durch Glühen und Hämmern unterworfen. Zum Schmelzen dienen feuerfeste Tiegel, die 10 bis 40 Kgrm. fassen und entweder in Tiegelschachtöfen mit Coksfeuerung oder in Herdflammöfen mit Gasfeuerung erhitzt werden. Beim Schmelzen wird ein Theil Eisen oxydirt, das Eisenoxyd verbindet sich mit Kieselsäure des Tiegels zu einer Schlacke, welche dann oxydirend auf den Kohlenstoff des Stahls wirkt, wodurch ein Aufwallen durch das entweichende Kohlenoxyd eintritt. Bei Anwendung von Graphittiegeln soll der Graphit keine Einwirkung auf den Stahl ausüben.

Tiegelgussstahl durch Zusammenschmelzen von reinem Schmiedeeisen und Spiegeleisen herzustellen, ist zuerst von KRUPP im Grossen ausgeführt worden. Dies Verfahren hat jetzt eine weite Verbreitung gefunden.

Der Flussstahl enthält nach dem Erstarren Blasenräume, die mit Gasen gefüllt sind. Diese poröse Beschaffenheit kann für manche Verwendungen, z. B. bei der Fabrikation von Gussstahlkanonen, sehr verhängnissvoll werden. Ueber die Natur dieser Gaseinschlüsse hat G. F. MULLER (46) ausgezeichnete Untersuchungen ausgeführt. Nach ihm wird in der Bessemerbirne Wasserdampf zerlegt; der frei werdende Wasserstoff wird von dem flüssigen Eisen gelöst und nimmt beim Erstarren wieder Gasform an. In der That bestehen die Gassecretionen hauptsächlich aus diesem Gase (etwa 85 & H, 15 & N). Ein Zusatz von Ferrosilicium erhöht wesentlich de Dichtigkeit des Gusses. Dies erklärt MÜLLER durch die Annahme, dass ein Siliciumgehalt die Löslichkeit des Wasserstoffs im Stahle vermehre. Auf Zusatz von Spiegeleisen beim Bessement wodurch dichte Güsse erhalten werden, soll das dabei sich bildende Kohlenoxyd den Wasserstoff mit fortreissen. POURCEL (47) u. A. sehen die Blasenbilder im Kohlenoxyd, welches durch Einwirkung gelösten Eisenoxyds auf den Kohlenstoff des Eisens entstanden sei; ein Siliciumzusatz soll die Bildung von Kohlenoxyd durch Entstehen eines Silicats verhindern. Freilich wird Kohlenoxyd in den Gaseinschlüssen nicht gefunden, allein dies kann durch später beim Erstarren frei werdenden Wasserstoff verdrängt worden sein [A. Schmidt (48)].

Wie dem auch sein mag, man sucht die Dichtigkeit des Gusses durch Ausübung eines starken Druckes während des Erstarrens zu erhöhen. Zu diesem Zweck wird nach C. W. SIEMENS (49) Wasserdampf in die hermetisch verschliessbare Gussform eingeführt. KRUPP (50) wendet ein noch energischeres Mittel an, indem er die nach dem Giessen sofort zu verschliessende Gussform mit einem Behälter in Verbindung setzt, welcher flüssige Kohlensäure enthält. Das Kohlensäuregas gelangt in den oberen Theil der Giessform und drückt auf das Metall, welches durch Umgebung mit einem schlechten Wärmeleiter längere Zeit in flüssigem Zustande erhalten wird.

Härten des Stahls (tremper, hardening). Wenn glühender Stahl rasch abgekühlt wird. so wird er gehärtet. Dabei ist der Härtegrad um so grösser, je höher der Stahl erhitzt war und je kälter und ein je besserer Wärmeleiter die Ablöschflüssigkeit ist. Als Härteflüssigkeiten dienen Salzlösungen (gute Wärmeleiter), Wasser, ferner Oel, Talg, Wachs (schlechte Warmeleiter). Das Härten war schon den Alten bekannt, wie u. a. aus der Odyssee (IX. Ges., v. 397 hervorgeht. PLINIUS sagt: »Zartere Eisengeräthe werden in Oel abgelöscht, denn durch Wasser bekommen sie eine solche Härte, dass sie leicht zerbrechen.«

Da man durch das Ablöschen den gewünschten Härtegrad nicht sicher erreichen kann, 50 giebt man dem Stahl zunächst eine grössere Härte als die verlangte und erweicht dann wieder durch Anlassen (recuire, tempering) oder Erhitzen auf eine bestimmte Temperatur, worauf man rasch abkühlt. Beim Erhitzen überzieht sich der Stahl mit den Anlauffarben, durch welche man die gewünschte Temperatur erkennen kann.

220° blassgelb, für chirurgische Instrumente,

230° strohgelb, für Rasirmesser, Federmesser, Grabstichel,

255° braun, für Scheren, Meissel,

265° purpurfleckig, für Aexte, Hobeleisen, Taschenmesser,

277° purpurn, für Tischmesser,

288° hellblau, für Säbelklingen, Uhrfedern,

293° dunkelblau, für feine Sägen, Bohrer, Dolche,

316° schwarzblau, für Hand- und Stichsägen.

Eisenlegirungen.

Von praktischer Bedeutung sind die Legirungen des Eisens mit Zink und Zinn, insofern auf ihrer Bildung das Verzinken und Verzinnen des Eisens beruht. Legirungen mit Mangan und Wolfram ertheilen dem Stahl eine vortreffliche Beschaffenheit.

Wasserstoffeisen. Ein Eisenhydrür, dessen Zusammensetzung quantitativ nicht festgestellt ist, haben Wanklyn und Carius (52) durch Einwirkung von Eisenjodür auf Zinkäthyl bei Gegenwart von Aether erhalten. Es bildet sich neben Zinkjodid ein Gasgemenge, welches Aethylen, Aethan, Butan und Wasserstoff enthält. Der Rückstand nach dem Waschen mit Aether ist ein metallisches Pulver, das schon durch Wasser zersetzt wird, indem Wasserstoff frei wird und ein Gemisch von Eisen und Eisenoxydul zurückbleibt. Auch beim Erhitzen des Körpers entwickelt sich Wasserstoff. Vielleicht bildet derselbe sich nach der Gleichung:

$$\text{FeJ}_2 + \text{Zn}(\text{C}_3\text{H}_5)_2 = \text{ZnJ}_2 + 2\text{C}_3\text{H}_4 + \text{FeH}_2.$$

Das elektrolytisch abgeschiedene Eisen enthält Wasserstoff eingeschlossen. Das Volumen des im Vacuum freigewordenen Wasserstoffes beträgt das 250 fache des Eisens. Dies würde zu der Formel Fe₁₃H führen, wenn man eine Verbindung annehmen wollte. Aber es handelt sich wohl nur um sogen. occludirten Wasserstoff. Uebrigens hat man in den aus elektrolytischem Eisen entwickelten Gase ausser Wasserstoff auch Kohlensäure, Kohlenoxyd und Stickstoff gefunden [Lenz (53)].

Aluminium-Eisen. Durch Zusammenschmelzen beider Metalle in verschiedenen Verhältnissen hat man verschiedene Legirungen erhalten. CRACE CALVERT und JOHNSON haben die Legirungen AlFe₄ dargestellt, indem sie Eisen (5 Aeq.) mit Aluminiumchlorid (1 Aeq.) zusammenschmolzen. Ein Zusatz von 1 Aeq. Kalk soll dem Aluminiumchlorid das Chlor entziehen. Nach Erhitzen auf Weissgluth erhielten sie einen Regulus, der aus 12 å Aluminium und 88 å Eisen bestand, also annähernd der obigen Formel entsprach (54). Die Legirung ist sehr hart und rostet an feuchter Luft. In dem geschmolzenen Chlorcalcium wurden noch silberweisse, sehr harte Körner gefunden, die an feuchter Luft nicht rosten und welche die Zusammensetzung Al₂Fe₃ haben sollen. Eine der Formel Al₂Fe annähernd entsprechende Legirung erhielt Wöhler (55) durch Zusammenschmelzen von 10 Thln. Aluminium mit 5 Thln. Eisenchlorür unter einer Decke von Chlorkalium-Chlornatrium und Behandlung des entstandenen Regulus mit sehr verdünnter Salzsäure. Die eisenfarbigen sechsseitigen Prismen werden durch Säuren und Alkalien zersetzt.

Antimon-Eisen. Durch Zusammenschmelzen von 70 Thln. Antimon und 30 Thln. Eisenfeile erhält man die als Reaumur's Legirung bekannte schwarze Masse, welche so hart ist, dass sie beim Feilen Funken sprüht.

Barium-Eisen. LAMPADIUS hat eine solche Legirung durch Erhitzen von 4 Thln. Eisen mit 4 Thln. Baryt und 1 Thl. Kohlepulver bei Weissgluth er-

halten; CLARKE durch Erhitzen eines Gemisches von 2 Thln. Barium und 1 Thl. Eisen. Diese Legirungen sind sehr oxydirbar und werden schon durch Wasser zersetzt.

Beryllium-Eisen wird durch Erhitzen von Beryllerde, Eisen und Kalium bei Weissgluth erhalten; auch wenn der Strom einer starken Batterie zwischen Eisenelektroden durch feuchte Beryllerde in einer Wasserstoffatmosphäre passirt

Blei und Eisen verbinden sich nur schwierig. Beim Zusammenschmelzen mischen die Metalle sich nicht. Nach Sonnenschein bilden sich zuweilen gelbe Krystalle einer Blei-Eisen-Legirung in Hochöfen (59). Die Zusammensetzung dieser in Würfeln oder feinen Nadeln auftretenden Krystalle ist Pb₂Fe, ihr spec. Gew. 10.56. Nach Karsten erhält man eine Blei-Eisen-Legirung, wenn man Eisen mit Bleiglätte und Kohle zusammenschmilzt. Biewend (57) hat durch Reduction einer eisen- und bleihaltigen Schlacke in einem Kohletiegel eine harte, glänzende und magnetische Legirung dargestellt, welche 95.76 § Eisen und 3.24 § Blei enthielt.

Chrom-Eisen. Eine solche Legirung mit 2:3 g Chrom ist von Kern (58) dargestellt worden.

Legirungen des Eisens mit den übrigen Metallen s. bei letzteren.

Eisenoxyde.

1. Eisenoxydul, Eisenmonooxyd, Ferrooxyd, FeO. Dasselbe wird in wasserfreiem Zustand erhalten, wenn man Wasserstoff bei 300° über Eisensesquioxyd leitet [Wackenroder und Stromeyer (59)]. Nach Liebig erhält man dasselbe, mit etwas Eisen vermengt, wenn man Ferrooxalat bei Abschluss von Lust erhitzt. Das so auf trockenem Wege erhaltene Eisenoxydul (60) ist pyrophorisch, es oxydirt sich unter Erglühen an der Lust, verliert aber nach Siewert (61) diese Eigenschaft, wenn man es nach dem Erkalten 12 Stunden in einer Wasserstoffatmosphäre liegen lässt. Wenn man Ferrooxalat in kochende Kalilauge einträgt, so erhält man nach Böttger das Oxydul als schwarzes Pulver, das beim Auswaschen an der Lust etwas Sauerstoff absorbirt (62).

Eisenoxydulhydrat, Ferrohydroxyd, Fe(OH), wird aus Ferrosalzlösungen durch Alkali bei Luftabschluss gefällt. Es bildet weisse Flocken, die sich bei Luftzutritt äusserst leicht oxydiren. Man muss deshalb das Auswaschen unter besondern Vorsichtsmaasregeln ausführen. Die über dem Niederschlag befindliche Flüssigkeit wird durch einen Heber abgezogen, wobei nur entsauerstoffte Luft in das Gefäss treten darf. Man wäscht mit ausgekochtem Wasser, schliesslich mit Aether aus. Dies geschieht in einer Retorte, die mit einer über 760 Millim. langen abwärts gerichteten und unter Quecksilber mundenden Röhre verbunden ist. Wenn der Aether zum Sieden erhitzt wird, so treiben seine Dämpse alle in der Retorte befindliche Lust durch das Quecksilber. Sobald dies geschehen ist, leitet man einen Strom Wasserstoffgas in die Retorte und trocknet völlig. Kohlensäuregas kann den Wasserstoff nicht ersetzen, da dasselbe unter Erhitzung stark absorbirt sind [Schmidt (63)]. Das Ferrohydroxyd ist eine pulverige, hellgrüne Masse. Gmelin schreibt die grüne Färbung einer oberflächlichen Oxydation zu. An der Lust erhitzt sich das Hydroxydul oft bis zum Erglühen und bildet Sesquioxyd. Es ist eine starke Base, welche Ammoniaksalze beim Erwärmen zersetzt. Nach Bineau (64) löst es sich in 150 000 Thln. Wasser zu einer alkalisch reagirenden Flüssigkeit, welche den eigenthümlichen adstringirenden Geschmack der Ferrosalze zeigt. Wenn feuchtes Hydroxydul der Lust aus-

gesetzt wird, so wechselt es rasch die Farbe, durch grün nach gelbbraun, indem es zu Hydroxyd wird. Das aus den Salzen gefällte Hydroxydul ist ein sehr kräftiges Reductionsmittel, das mit Leichtigkeit die edeln Metalle aus ihren Salzlösungen reducirt, Indigblau in Indigweiss umwandelt u. s. w.

2. Eisenoxyduloxyd, Ferroferrioxyd, magnetisches Eisenoxyd, Fe₃O₄. Man kann die Zusammensetzung auch durch FeO·Fe₂O₃ ausdrücken. Dies Oxyd kommt in der Natur in grossen Massen als Magneteisenstein oder Magnetit vor (s. pag. 480). Auch in Meteorsteinen findet man dasselbe.

Es bildet sich durch Verbrennung des Eisens bei Gegenwart eines Ueberschusses von Sauerstoff. Wenn man Eisen an der Luft glüht, so überzieht es sich mit einer Oxydschicht, dem sogen. Hammerschlag, welche ein Gemisch oder eine Verbindung von Oxydul und Oxyd in verschiedenen Verhältnissen ist. Die innere, poröse, schwarzgraue und magnetische Schicht entspricht der Zusammensetzung 6FeO + Fe₂O₃; die äussere Schicht enthält mehr Eisenoxyd, sie ist magnetischer als die obere, und die Farbe zieht ins Röthliche [Mosander (65)].

Ferroferrioxyd entsteht ferner, wenn man Wasserdampf oder Kohlensäure über glühendes Eisen leitet; umgekehrt werden die Eisenoxyde bei Rothgluth durch Wasserstoff oder Kohlenoxyd zu Metall reducirt. Sidot hat durch andauernde Einwirkung der Weissgluth auf Eisenoxyd das Oxyduloxyd in oktaedrischen Krystallen erhalten (66).

Nach Moissan (70) hat das Oxyd Fe₃O₄, welches man durch Reduction des Sesquioxyds bei 500° erhält, andere Eigenschaften wie das bei hoher Temperatur dargestellte. Dasselbe Oxyduloxyd wird gebildet durch Erhitzen von reducirtem Eisen oder Eisenoxyd in einer Atmosphäre von mit Wasserdampf gesättigtem Wasserstoff bei dunkler Rothgluth, auch durch gelindes Glühen von Eisenoxydulcarbonat für sich oder im Kohlensäurestrome, ferner durch Erhitzen von reducirtem Eisen im Kohlensäurestrom auf 440°. Dieses Oxyduloxyd hat das Vol.-Gew. 4·86, das bei höherer Temperatur dargestellte 5·18; es wird leicht von conc. Salpetersäure angegriffen. Auf dem Platinblech erhitzt, verwandelt es sich leicht in Sesquioxyd, das bei 1500° dargestellte gagegen nicht. Beim Erhitzen in Stickstoff auf Weissgluth verwandelt es sich in die gewöhnliche Varietät.

Durch Erhitze: des magnetischen Oxyds mit Schwefel bildet sich unter Entwicklung von schwefliger Säure Eisenoxydul. Behandelt man das Eisenoxyduloxyd mit wenig und verdünnter Salzsäure, so entsteht eine Lösung von Eisenchlorür und das Eisenoxyd bleibt zurück [Berzelius (67)]. In mehr Salzsäure löst es sich schwierig, und die Lösung enthält Ferro- und Ferrisalz.

Eisenoxyduloxydhydrat. Aus der eben erwähnten Lösung oder aus einer Lösung gleicher Aequivalente eines Ferro- und eines Ferrisalzes wird durch Alkali ein sammtschwarzer Niederschlag gefällt, welcher zu einer schwarzbraunen, spröden Masse austrocknet, gegen 7% Wasser enthält und magnetisch ist [Liebig und Wöhler (68)]. Nach Lefort hat der Niederschlag, welchen man durch Eingiessen einer Lösung gleicher Moleküle Ferro- und Ferrisulfat in siedender Kalilauge enthält, die Zusammensetzung 2(FeO + Fe₂O₃)3H₂O (69). Mit einer Lösung aus 6 Mol. Ferrosulfat und 1 Mol. Ferrisulfat erhält man ein Hydrat 6FeO + Fe₂O₃ + 4H₂O, welches dem Hammerschlagoxyd entspricht. Das erste Hydrat giebt mit Säuren wirkliche Salze, das andere giebt Gemische von Ferrosalzen und Ferrisalzen.

Der Eisenmohr oder Aethiops mineralis der früheren Pharmakopöen war wesentlich Eisenoxyduloxyd. Nach LEMERY liess man Eisenfeile mit Wasser be-

feuchtet einige Tage stehen und schlämmte von Zeit zu Zeit das schwarze Oxydationsprodukt ab.

Das früher officinelle Ferrum oxydulatum nigrum wurde hergestellt, indem man ein Gemisch von eisenhydroxydhaltigem Ferrocarbonat mit Baumöl anrührte und die Masse in einer Retorte zum gelinden Glühen erhitzte, bis keine brennbaren Gase mehr entwichen. Der Aethiops martialis hydraticus praecipitatus wird dargestellt, indem man 2 Thle. Eisenvitriol mit 1 Thl. Schwefelsäure vermischt und zu der siedenden Lösung so lange Salpetersäure zusetzt, bis keine rothen Dämpfe mehr entweichen. Nach Verjagen der Salpetersäure setzt man noch 1 Thl. Eisenvitriol zu, verdünnt mit heissem Wasser und fällt mit Ammoniak. Man kocht so lange, bis der schwarze, flockige Niederschlag krystallinisch wird.

Das Ferrum oxydulatum oxydatum wird aus dem Gemisch einer Lösung von 8 Thln. Eisenvitriol in 240 Thln. Wasser und 40 Thln. schwefelsaurer Eisenoxydlösung vom Vol. Gew. 1·317 bis 1·319 dargestellt durch Eingiessen in Ammoniak-Flüssigkeit und Kochen, bis der Niederschlag schwarz und pulverig ist. Derselbe wird mit heissem Wasser ausgewaschen. Diese Eisenpräparate fanden früher ausgedehnte Anwendung in der Medicin, während sie jetzt seltener gebraucht werden.

Eisenoxyd, Eisensesquioxyd, Ferrioxyd, Fe₂O₃. Dieses Oxyd wird gebildet, wenn man das durch Fällung eines Ferrisalzes mit Alkali erhaltene Eisenhydroxyd glüht; auch wenn man Ferrosulfat (Eisenvitriol) einer hohen Temperatur aussetzt. Das in diesem Falle erhaltene rothe Sesquioxyd ist der sogen. Kolkothar des Handels. Wenn man Eisenspäne durch Erhitzen mit Salpeter oxydirt, so erhält man Eisensesquioxyd, das man durch Wassen won den löslichen Stoffen befreien kann. Diese Präparate führten früher die Namen Crocus Martis adstringens, Caput mortuum Vitrioli und Crocus Martis Zwelferi.

Krystallisirt erhält man das Eisenoxyd durch Einwirkung von Eisenchloriddampf auf glühenden Kalk [Daubree (71)], oder wenn man amorphes Eisenoxyd in einem Strome Chlorwasserstoffgas glüht [H. Ste. Claire-Deville (72)]. In glimmerartigen Blättchen hat Kuhlmann (73) dasselbe durch Glühen des amorphen Oxyds mit Chlorcalcium dargestellt. Nach Hauer (74) entsteht es in orangefarbenen rhombischen Prismen, wenn man Eisenoxyd mit Borax schmilzt und die Schmelze mit heisser, verdünnter Salzsäure behandelt. Wibel (75) hat Eisenglimmer erhalten, indem er eine Lösung von Eisenvitriol und Kupfervitriol mehrere Stunden auf .210° erhitzte.

Das künstlich dargestellte Eisenoxyd ist roth, mehr oder weniger tief gefärbt, je nach dem Verfahren der Darstellung. Es ist sehr hart und dient deshalb als Englischroth oder Polirroth zum Poliren von Metallen und Glas. Das Volum-Gewicht variirt zwischen 5:04 und 5:17. Es ist nicht magnetisch, wird aber bei längerem starken Weissglühen durch Sauerstoffverlust zu magnetischem Eisenoxyduloxyd.

Nach Malaguti (76) existirt allerdings ein magnetisches Eisenoxyd, welches entsteht 1. durch Glühen von Eisenoxydulsalzen organischer Säuren an der Luft. 2. durch Glühen von oxydirtem Ferrocarbonat an der Luft; 3. durch Glühen von gefälltem an der Luft höher oxydirtem Eisenoxydulhydrat; 4. durch Glühen von nicht magnetischem Eisenrost an der Luft; 5. durch Glühen der okrigen Absätze eisenhaltiger Wässer oder gewisser wasserhaltiger, natürlich vorkommender Eisencarbonate. Lallemand (77) hat beobachtet, dass diese magnetischen Oxyde eine geringere Dichtigkeit und geringere specifische Wärme besitzen als das nicht

magnetische. Dass ein aus Meteoreisen hergestelltes Oxyd im Gegensatz zu dem aus gewöhnlichen Eisen gewonnenen magnetisch ist, soll nach Smith (78) daher rühren, dass jenes Nickel und Kobalt enthält.

Durch Kohle oder Kohlenoxyd wird das Eisenoxyd zunächst zu Oxyduloxyd, dann zu metallischem Eisen reducirt. Wasserstoff reducirt ebenfalls zu Oxyduloxyd und Oxydul bei der nämlichen Temperatur und bei erhöhter zu Metall.

Von Säuren wird das geglühte Eisenoxyd nur langsam angegriffen; am schnellsten löst es sich in einer siedenden Mischung von 8 Thln. Schwefelsäure und 3 Thln. Wasser. Schweflige Säure vereinigt sich mit Eisenoxyd zu Eisenoxydulsulfat. Eisenoxyd zersetzt Salmiak, und es bildet sich ein lösliches Doppelchlorid.

Wenn das Sesquioxyd mit Schwefel geglüht wird, so bildet sich schweflige Säure und Schwefeleisen.

Von Phosphorchlorid wird das Oxyd angegriffen; es bildet sich Eisenchlorid, das sich mit 1 Mol. Phosphorchlorid zu einer Doppelverbindung vereinigt [Weber (79)].

Ammoniakgas reducirt das Oxyd zu metallischem, stickstoffhaltigen Eisen Rogstadius (80)]. Kohlenoxyd reducirt zu Oxyduloxyd [Göbel (81), Debray (82)]; ebenso Methan und Aethylen [W. Müller (83)].

Eisenhydroxyd, Ferrihydroxyd, Fe₂(OH)₆. Dieser Körper entsteht, wenn man ein Ferrisalz in der Kälte mit Alkali oder Ammoniak fällt. Durch Auswaschen lässt der Niederschlag sich nicht völlig vom Alkali befreien. Ammoniak haftet sehr stark. Der mit Ammoniak gefällte Niederschlag entlässt dieses erst beim Glühen vollständig. Jedes natürlich vorkommende Eisenhydroxyd enthält Ammoniak. Lässt man Wasser, in dem ein Niederschlag von Eisenhydroxyd enthalten ist, gefrieren, so wandelt dieses sich in ein krystallinisches Pulver um.

Letztere Verbindung ist identisch mit dem in der Natur vorkommenden Mineral Limonit, welches die Zusammensetzung Fe₂O₃ + Fe₂(OH)₆ oder ²Fe₂O₃ + 3H₂O besitzt. Dasselbe, auch brauner Glaskopf genannt, bildet tropfsteinartige, rundliche Massen mit strahlig-faserigem Gefüge, hat eine dunkelbraune Farbe und halbmetallischen Glanz.

Das Hydrat $Fe_2O_3 + H_2O$ oder $Fe_2O_2(OH)_2$ entsteht, wenn eine siedende Lösung von Ferrosulfat mit Soda und Kaliumhypochlorit gefällt wird. Bei niedrigerer Temperatur wird ein Hydrat $Fe_2O_3 + 2Fe_2(OH)_6$ gefällt [Muck (84)]. Beim Glüthen liefert letzteres ein weniger intensiv gefärbtes Oxyd als ersteres. Diese Verbindung kommt als Göthit vor, welches Mineral gelbe, röthliche bis dunkelbraune Farbe und ein Vol.-Gew. von 4·34 hat, rhombisch krystallisirt und sich meist mit andern Eisenerzen zusammen vorfindet. In dünnen, roth durchscheinenden Blättchen bildet es den Rubinglimmer, in dünnen Prismen oder Nadeln das Nadeleisenerz.

Ein Hydrat von der Formel 3Fe₂O₃ + 5H₂O wird gebildet, wenn man basisches Ferrisulfat zu schmelzendem Kalihydrat hinzusetzt.

Wenn gefälltes Eisenhydroxyd mehrere Tage auf 100° erhitzt wird, so giebt es Wasser ab und wird zu 2Fe₂O₃ + H₂O oder Fe₂O₃ + Fe₂O₂(OH)₂. Dies ist ein ziegelrothes Pulver vom Vol.-Gew. 4·545, das sich nur schwierig in Salpetersäure, leichter in Salzsäure löst [Davies (85)]. Diese Verbindung kommt mit Brauneisenerz als Turgit vor, welches Mineral dunkelrothe, knollige Massen bildet.

Nach Tommasi (86) ist das Hydrat Fe₂(OH)₆ überhaupt noch identidargestellt worden. Dagegen nimmt er die Existenz der Hydrate Fe₂O₂(OH)₂ und Fe₃O(OH)₄ an; beide sollen in zwei isomeren Modificationen, einer rothen und einer gelben, vorkommen.

Lösliches Ferrihydroxyd. Graham (87) hat vermittelst der Dialyse ein lösliches Eisenhydroxyd erhalten. Wenn man eine verdünnte Lösung von Ferrichlorid mit frisch gefälltem Eisenhydroxyd digerirt, so löst sich dies zu einer dunkelrothen Lösung eines basischen Eisenchlorids. Eine gleiche Lösung erhält man, wenn man zu einer Eisenchloridlösung so lange Ammoniumcarbonat zusetzt, als der entstehende Niederschlag sich wieder auflöst. Wenn eine solche Lösung, die etwa 5 feste Masse enthalten soll, der Dialyse unterwirft, so geht Salzsäure in das reine Wasser über und es bleibt eine fast chlorfreie, dunkelrothe Flüssigkeit zurück, welche nach längerer Zeit zu einer rothen Gallerte von Eisenhydroxyd gesteht. Diese Gelatinirung tritt schneller ein durch Zusatz von geringen Mengen Schwefelsäure, Alkalien oder Salzen; Salzsäure aber ruft sie nicht hervor.

Auch die wässrige Lösung des essigsauren Eisenoxyds (Ferriacetats) wird in erheblicher Menge durch Diffusion im Dialysator zersetzt; es bleibt eine Lösung zurück, in welcher auf 94 Thle. Eisenoxyd nur noch 6 Thle. Essigsäure enthalten sind.

Diese Lösungen von dialysirtem Ferrihydroxyd finden als Ferrum oxydatum dialysatum eine arzneiliche Anwendung und werden auch in der Seidenfarberei als säurefreie Beize gebraucht.

Ein anderes lösliches Eisenhydroxyd, das Metaferrihydroxyd, Fe₂O₂(OH), wurde von Pean de St. Gilles entdeckt (88). Wenn man Eisenhydroxyd 7 bis 8 Stunden lang in Wasser auf 100° erwärmt, so treten die folgenden Erscheinungen ein. Von Ockergelb geht die Farbe in Ziegelroth über. Das Oxyd wird dann kaum von heisser, concentrirter Salpetersäure angegriffen. Concentrirte Salzsäure löst es nur nach langem Kochen. Verdünnte Essigsäure, Salz- oder Salpetersäure lösen das Hydrat dem Anschein nach. Die Flüssigkeit, eine Pseudolösung ist opalisirend, im durchfallenden Lichte klar, im reflectirten dagegen trübe. Mit Essigsäure angesäuert giebt die Lösung auf Zusatz von Ferrocyankalium kein Berlinerblau. Aus der wässrigen Lösung wird das Hydrat durch Spuren von schwefelsauren Salzen, durch concentrirte Mineralsäuren, sowie durch Alkalisalze abgeschieden.

Wenn man bei gewöhnlicher Temperatur essigsaures Eisenoxyd aus gefälltem Eisenhydroxyd und Essigsäure bereitet, so erhält man eine mehr oder weniger weinroth gefärbte Lösung. Wird dieselbe zum Sieden erhitzt, so wird die Färbung 4—5 mal intensiver und es gehen Essigsäuredämpse sort. Wenn man eine Lösung von Ferriacetat in zugeschmolzenen Röhren längere Zeit im Wasserbade erhitzt, so erhält man eine heller rothe Lösung, die im reslektirten Lichte opak erscheint, im durchsallenden Lichte und unter dem Mikroskop gesehen, aber völlig homogen und durchsichtig. Sie zeigt nicht mehr den Geschmack der Eisensalze, sondern schmeckt nach Essig und zeigt die oben erwähnten Eigenschasten. Das durch Säure oder Salze gefällte Hydroxyd trocknet auf einer porösen Unterlage zu einer braunen sirnissartigen Masse ein, die sich in Wasser wieder zu einer Pseudolösung auslöst.

Anscheinend dasselbe Hydroxyd hat Scheurer-Kestner (89) durch anhaltendes Erhitzen der wässrigen Lösung von basisch salpetersaurem Eisenoxyc in geschlossenen Röhren auf 100°, Debray durch Erhitzen einer verdünnten Lösung von Eisenchlorid auf 100° erhalten (90).

Nach Krecke (91) findet in säurefreien wässrigen Lösungen von Eisenchlorid beim Erwärmen in Folge von Dissociation die Zersetzung des Eisen-

chlorids unter Entwicklung von Salzsäure in die Graham'sche Modification des löslichen Eisenhydroxyds statt. Die Flüssigkeit hat sich dann dunkel gefärbt und scheidet auf Zusatz von Salzen Eisenhydroxyd ab. Bei sehr verdünnten Eisenchloridlösungen ($\frac{1}{16}$ bis $\frac{1}{8}$ 0) genügt zu dieser Zersetzung schon die gewöhnliche Lufttemperatur, bei stärkerer (8 bis 320) findet sie erst über 100° statt. In Lösungen von 4 bis 330 bildet das lösliche Hydroxyd mit der Salzsäure wieder Eisenchlorid; bei weniger concentrirter Lösung tritt diese Rückbildung sehr langsam ein; bei Lösungen unter 10 erst nach Zusatz einer grossen Menge Salzsäure. Durch Dialyse lässt sich die überschüssige Salzsäure von der Lösung des Eisenhydroxyds trennen. Letztere coagulirt auf Zusatz eines Tropfens Salmiaklösung sofort. Dies ist nicht der Fall mit der durch Kochen von Eisenchloridlösung erhaltenen Flüssigkeit, weil dieselbe immer noch Eisenchlorid enthält, welches sich zunächst mit dem Chlorammonium verbindet.

Wenn man Lösungen, die weniger als 1% Eisenchlorid enthalten, weiter kocht, nachdem sich das colloidale Eisenhydroxyd gebildet hat, so erscheinen dieselben im reflektirten Lichte trübe, und es ist nun das Hydroxyd von Pean des St. Gilles entstanden. Wenn durch fortgesetztes Sieden die Menge dieses Hydroxyds so bedeutend geworden ist, dass es von der vorhandenen Salzsäure nicht mehr in Lösung gehalten werden kann, so fällt es als orangefarbenes Pulver nieder.

Eisenoxyd und Oxyde, Ferrite. Das Eisensesquioxyd bildet mit vielen Metalloxyden Verbindungen, welche sich ihrer Zusammensetzung nach dem magnetischen Oxyd oder Eisenoxyduloxyd, Fe₂O₃·FeO, an die Seite stellen, und wie diese meistens magnetisch sind.

Eisenoxydkalk, Fe₂O₃·CaO, entsteht nach Percy (92) in grossen metallglänzenden Krystallen, wenn man ein Gemisch von Kalk und Eisenoxyd zur Weissgluth erhitzt und dann langsam erkalten lässt. Die Krystalle haben ein Vol.-Gew. von 4:693.

Wenn man eine Eisenchloridlösung mit Chlorcalcium vermischt, sodass auf l Aequ. Eisenoxyd 4 Chlorcalcium kommen, so erhält man auf Zusatz von Alkali einen gelblichen Niederschlag, der alsbald weiss wird und bei Abschluss der Luft so bleibt. An der Luft wird derselbe roth, indem sich kohlensaurer Kalk bildet und Eisenoxyd frei wird. Hat man mehr als 4 Aequ. Chlorcalcium angewendet, so wird beim Auswaschen des Niederschlags mit heissem Wasser und mit Zuckerwasser soviel Kalk entzogen, dass die Verbindung Fe₂O₃·4CaO bleibt (Pelouze) (93).

LIST (94) hat durch Fällen von Eisenchlorid mit Kalkwasser die auch auf trocknem Wege entstehende Verbindung Fe₂O₃·CaO als braunen, stark magnetischen Niederschlag erhalten.

Eisenoxydbaryt, Fe₂O₃·BaO, ist von List auf demselben Wege wie der vorige Körper dargestellt worden und gleicht diesem in seinen Eigenschaften.

Ueber die Verbindungen des Eisenoxyds mit Magnesia, Manganoxydul, Kupferoxyd, Zinkoxyd (an welch letztere auch das Mineral Franklinit sich anreiht) vergl. die betr. Metalle.

Eisensäure, H₂FeO₄. Diese Säure ist in freiem Zustande nicht bekannt, sondern nur in Salzen, ebenso wie die Mangansäure. Ein eisensaures Salz, das Kaliumferrat, wurde zuerst von Fremy genauer untersucht; aber schon Stahl hat um 1702 die Beobachtung gemacht, dass nach dem Glühen von Eisen mit Salpeter und dem Auslaugen der Schmelze, oder wenn eine Lösung von Eisen

in Salpetersäure zu concentrirter Kalilauge gesetzt wird, Lösungen von violetrother Farbe sich bilden (96). Auch Eckeberg (97) hat um 1802 beim Schmelzen von Gadolinit mit Kali und Ausziehen der Schmelze mit Wasser Lösungen bekommen, deren dunkelrothe Farbe vom Eisen herrührte. Fremv hat die Formel FeO₃ für das Säureanhydrid festgestellt, indem er den bei der Zerstörung des Kaliumferrats entwickelten Sauerstoff maass und das zurückbleibende Eisenoxyd bestimmte. H. Rose (98) hat die Formel bestätigt durch Bestimmung der Menge Jod, welches durch Einwirkung des Bariumphosphats auf Jodkalium in Freiheit gesetzt wird, sowie durch Bestimmung der durch die Eisensäure zu Schweselsäure oxydirten Menge schwesliger Säure.

Das bekannteste Salz ist das Kalium ferrat. Man kann es auf verschiedene Weise darstellen. Nach Fremy auf trocknem Wege, indem man in einen geräumigen, glühenden hessischen Tiegel Eisenfeile, nach dem Glühendwerden das doppelte Gewicht Salpeter einträgt. Nachdem die hestige Reaction vorüber ist, lässt man erkalten. Die violettrothe Masse enthält beträchtliche Mengen Kaliumferrat. Die wässrige Lösung entfärbt sich aber allmählich, wenn salpetrigsaures Kalium zugegen ist.

Auf nassem Wege erhält man das Salz, wenn man Chlorgas in concentrine Kalilauge leitet, in welcher Eisenhydroxyd suspendirt ist. Das Oxyd löst sic allmählich, indem die Flüssigkeit purpurroth wird. Wenn die Kalilauge sehr concentrirt und in grossem Ueberschuss vorhanden ist, so schlägt sich Kaliumferrat in festem Zustande als schwärzliches Pulver nieder. Nach Merz (99) som man einen raschen Chlorstrom durch eine Lösung von 5 Thln. Kalihydrat in 8 Thln. Wasser leiten, welcher man 8 Thle. Eisenchloridlösung von 15 B zusetzt.

Das Kaliumferrat entsteht auch, wenn man ein Gemisch von Kalihydrat und Eisenoxyd im Lust- oder Sauerstoffstrom erhitzt. Hierbei scheint zunächst Kaliumsuperoxyd sich zu bilden. Letzterer Körper liefert mit Eisenoxyd in der That das Ferrat.

Bei einer von Poggendorff angegebenen Darstellungsmethode (100) wird der galvanisches Strom benutzt. Man stellt ein cylindrisches Gefäss aus porösem gebranntem Porcellan in ein durch Eis gekühltes Becherglas, füllt beides mit Kalilauge und senkt in den Porcellancylinder eine Platz platte als negativen, in die Lauge ausserhalb des Porcellancylinders eine Platte aus Gusseiser als positiven Pol einer kräftigen Batterie. Die um letztere befindliche Lauge färbt sich alsbiltief dunkelroth und setzt bisweilen Krystalle des Ferrats auf der Polplatte ab. Bemerkenswert ist es, dass Schmiedeeisen oder Stahl an Stelle der Gusseisenplatte die Reaction nicht betwertufen.

Die concentrirte wässrige Lösung des Kaliumferrats wird durch Kalilauge gefällt. Nutbern des Niederschlags auf porösem Porcellan hat man ein schwarzrothes Pulver, beleicht löslich und sehr unbeständig ist. Die violettrothe wässrige Lösung zersetzt sich allmatlich, schnell beim Erhitzen unter Abscheidung von Eisenhydroxyd. Zusatz von Metallovy at (Fe₃O₃ oder Mn₃O₃) oder Metallen beschleunigt die Zersetzung, während Alkalihyppochloridieselbe verzögert. Auch alle Säuren bewirken Zersetzung; die in Freiheit gesetzte Eisensatzerfällt sofort in Sauerstoff und Eisenhydroxyd. Hierdurch lässt sich die Kaliumferrationung leicht von einer Kaliumpermanganatlösung unterscheiden.

Natriumferrat kann auf trocknem Wege mittelst Natriumsalpeter nicht dargestellt werden wohl aber auf nassem Wege.

Ammoniumferrat scheint nicht zu existiren, denn die Ferrate werden durch Ammoniaunter Stickstoff-Entwicklung zersetzt.

Bariumferrat, BaFeO₄ + H₂O, wird durch Fällen einer Kaliumferratlösung mit Barium nitrat oder -chlorid als purpurrothes Pulver erhalten. Dasselbe ist unlöslich in Wasser und bar

ständiger als die löslichen Ferrate. Organische Stoffe zersetzen das Salz kaum. Starke Säuren rusen Sauerstoffentwicklung hervor, indem sich Barium- und Ferri-Salze bilden. In Essigsäure löst das Salz sich zu einer rothen Flüssigkeit, die erst beim Erwärmen unter Sauerstoff-Entwicklung sich entfärbt (Denham Smith) (101).

Schwefelverbindungen des Eisens.

1. Eisensulfür, Biferrosulfür, Halbschwefeleisen, Fe₂S, bildet sich beim Erhitzen von wasserfreiem Ferrosulfat im Wasserstoffstrome (ARFVEDSON) (102), indem sich zunächst schweflige Säure und Wasser, sodann auch Schwefelwasserstoff entwickelt. Es ist ein schwarzgraues Pulver.

$$2\text{FeSO}_4 + 6\text{H}_2 = \text{Fe}_2\text{S} + \text{SO}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$$
 und
 $4\text{FeSO}_4 + 15\text{H}_2 = 2\text{Fe}_2\text{S} + \text{SO}_2 + \text{H}_2\text{S} + 14\text{H}_2\text{O}$.

Das Halbschwefeleisen kommt in Verbindung mit anderen Schwefelmetallen in manchen Lechen und Steinen der Hüttenwerke vor.

Das von Arfvedson beschriebene Octoferrosulfür, Fe₈S, ist ein Gemenge von Eisen und Einfach-Schwefeleisen.

2. Eisensulfür, Eisenmonosulfid, Einfach-Schweseleisen, FeS, kommt nicht selten in Meteorsteinen als Troilit vor, wie Haddinger dies Mineral genannt hat (103). Es entsteht durch direkte Vereinigung beider Elemente. Man erhitzt ein Gemenge von 3 Thlen. Eisenseile und 2 Thlen. Schwesel in einem bedeckten Tiegel allmählich bis zum starken Glühen. Wenn die Temperatur nicht bis zum Schmelzen des Sulsids gesteigert war, so erhält man eine poröse schwarze Masse, die aber noch Eisen und auch höhere Sulside enthalten kann. Letztere werden beim Schmelzen in Schwesel und Monosulsid zersetzt. Gahn hat empsohlen, eine weissglühende Eisenstange in geschmolzenen Schwesel zu tauchen. Das gebildete Sulsid schmilzt sosort und sliesst ab. Man wiederholt die Operation so lange, als noch freier Schwesel vorhanden ist (Rammelsberg) (104).

Man hat auch angerathen, kleine Eisenstückchen (Nägel) in den oberen Theil eines Tiegels zu bringen, der von dem unteren Theil durch einen durchlöcherten Boden getrennt ist, Der Tiegel, der in dem unteren Theil den Schwefel enthält, ist so angeordnet, dass zuerst das Eisen zur Rothgluth erhitzt wird. Dann verdampft man den Schwefel. Das in dem oberen Theile gebildete Schwefeleisen schmilzt ab von dem noch nicht angegriffenen Eisen.

Statt mit Schwefel kann man das Eisen mit Eisenbisulfid (Schwefelkies) zusammenschmelzen. Man muss immer bis zum Schmelzen des Monosulfids erhitzen, weil man sonst Eisensesquisulfid erhält. Auch durch Wasserstoff kann
man das Eisenbisulfid zu Monosulfid reduciren.

Das Eisenmonosulfid ist eine gelblichbraune, krystallinische, metallisch glänzende Masse, die zuweilen hexagonale Prismen bildet. Es hat das Vol-Gew. 4·69, ist nicht magnetisch, wird durch die Wärme nicht zersetzt und verliert auch beim Glühen im Wasserstoffstrom keinen Schwefel. Bei Lustzutritt oxydirt es sich beim Erhitzen zum Theil zu Ferrosulfat, bei stärkerem Erhitzen zu Eisenoxyd und schwefliger Säure. Beim Erhitzen im Wasserdampf erhält man magnetisches Oxyd und Schwefelwasserstoff. Chlor bildet bei höherer Temperatur Chlorschwefel und Eisenchlorid. Beim Erhitzen mit Soda entsteht nach KOPP (105) zunächst Schwefelnatrium und Ferrocarbonat, welch letzteres sich dann zersetzt, wobei sich etwas Eisenoxyduloxyd bildet. Letzteres, sowie das Eisenoxydul bilden mit dem Schwefelnatrium Aetznatron und ein Doppelsalz von Schwefeleisen-Schwefelnatrium.

Durch Salzsäure oder Schweselsäure wird das Ferrosulfid unter Schweselwasserstoff-Entwicklung zersetzt. Zu diesem Zwecke findet es in chemischen Laboratorien und Fabriken Verwendung.

Hydratisches Schweseleisen entsteht als schwarzer, voluminöser Niederschlag, wenn Eisenoxydulsalzlösungen mit einem Alkalisulfid versetzt werden

Aus den Eisenoxydsalzen wird dasselbe wasserhaltige Monosulfid gefällt, aber im Gemisch mit Schwefel:

$$Fe_2Cl_6 + 3(NH_4)_2S = 2FeS + S + 6NH_4Cl.$$

Auch auf andere Weise bildet sich der Körper, wie der unter dem Namen Vulcan des Lemery bekannte Versuch zeigt. Wenn man Schwefel mit Eisenfeilspänen mischt und die mit Wasser angerührte Masse in den Erdboden vergräbt, so bildet sich Schwefeleisen, und die dabei sowie durch die Oxydation derselben zu Eisenhydroxyd entwickelte Wärme reicht hin, um einen Theil Wasser zu verdampfen. Das hydratische Schwefeleisen löst sich leichter als das wasserfreie in verdünnten Säuren. Auch in Wasser ist es nicht ganz unlöslich. Gegenwart von Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium verhindert aber diese Lösung. In Lösungen alkalischer Sulfide ist es sehr wenig löslich.

Magnetisches Schwefeleisen, Fe₃S₄. Dieser Körper entspricht dem magnetischen Oxyd und kann als eine Verbindung von FeS und Fe₃S₃ angesehen werden. Die durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Eisenoxyduloxyderhaltene Masse (Smot) (106) reducirt sich bald zu Einfach-Schwefeleisen, FeS Das Sulfid, FeS + Fe₂S₃, findet sich sehr selten in der Natur vor; häufiger kommen die Verbindungen 5FeS + Fe₂S₃ und 6FeS + Fe₂S₃ vor. Dieses Mineral führt den Namen Magnetkies. Es krystallisirt in hexagonalen, bronzefarbigen Tafeln von 4:4 bis 4:66 Vol.-Gew. Häufig bildet es blättrige Massen. Die Härte ist geringer als die des Schwefelkieses. Es wird vom Magneten angezogen. Der Körper Fe₇S₈ kann durch Glühen des Eisenbisulfids erhalten werden; derselbe ist gelbbraun und magnetisch, verliert beim Erhitzen nicht weiter Schwefel, wird aber im Wasserstoffstrom zu Monosulfid reducirt.

STROMEYER hat die Verbindung Fe₃S₄ durch Erhitzen von Schwefelkies erhalten; nach Ranmelsberg (104) entsteht Fe₅S₆, wenn man Schwefel auf glühendes Eisen wirft, als poröse Masse vom Vol.-Gew. 5:067.

Eisensesquisulfid, Anderthalbfach-Schwefeleisen, Ferrisulfid. Fe₂S₃, bildet sich beim Erhitzen eines Gemisches von gepulvertem Monosulfid und Schwefel auf Rothgluth; ferner, wenn man einen Strom Schwefelwasserstoffgas bei 100° über Eisensesquioxyd leitet (Berzelius) (107). Es bildet eine grüngelbliche Masse, welche nach Proust (108) magnetisch ist, nach Berzelius nicht.

Nach Phipson (109) erhält man das Hydrat Fe₂S₃ + 3H₂O, wenn man eine Eisenchloridlösung, welche ein Oxydationsmittel wie Chlor oder ein Hypochlorit enthält, mit Ammoniumsulfhydrat fällt. Der grüne Niederschlag wird nach dem Auswaschen schwarz. Dieses Sesquisulfid ist in concentrirtem Ammoniakwasser löslich.

Beim Erhitzen geht das Sesquisulfid in das magnetische Sulfid über. In feuchtem Zustande wandelt dasselbe sich alsbald in ein Gemisch von Schwefel und Eisenoxyd um. Verdünnte Säuren zersetzen es, indem sich ein Eisenoxydulsalz bildet, Schwefelwasserstoff sich entwickelt und Wasserstoffsupersulfid sich abscheidet.

Wenn man ein Gemisch von Eisenoxyd und Schwefel zum Glühen erhitzt, so erhält man Verbindungen von Eisensesquioxyd und -sesquisulfid in verschiedenen

Verhältnissen. Nach RAMMELSBERG (103) entsteht die Verbindung Fe₂O₃ + 3 Fe₂S₃, wenn man Schwefelwasserstoff über Eisenoxyd leitet, dessen Temperatur über 100°, aber unter Rothgluth gehalten wird.

Das Eisensesquisulfid vereinigt sich mit andern Sulfiden; so mit Eisenmonosulfid zu den Ferroferrioxyden analogen Verbindungen; mit Schwefelkupfer zu CuS+Fe₂S₃ oder Cu₂Fe₂S₄, ferner zu (Cu₂)₃Fe₂S₆, welche Körper die Mineralien Kupferkies und Buntkupfererz bilden.

Auch mit Schwefelkalium, Schwefelnatrium und Schwefelsilber sind Ferrisulfidverbindungen dargestellt worden, die sich den Aluminaten an die Seite stellen und als Sulfoferrite bezeichnet werden können.

Eisen bisulfid, Zweifach-Schwefeleisen, FeS₂. Dieser Körper kommt als Schwefelkies oder Pyrit und in einer dimorphen Varietät als Strahlkies oder Wasserkies in grossen Mengen in der Natur vor.

Der Pyrit kommt in allen geologischen Formationen vor; er krystallisirt in Würseln und anderen Formen des regulären Systems. Er findet sich häufig auch in kugel- oder nierenförmigen Massen; er entsteht noch fortwährend durch Einwirkung organischer Stoffe auf Wasser, welches Eisen und Sulfate in Lösung enthält. Der Pyrit ist messinggelb, hat das Vol.-Gew. 5·185 und ist härter als Stahl.

Der Strahlkies kommt in graugelben, spiessigen, rhombischen Prismen vom Vol.-Gew. 4·7 bis 4·85 vor. Seine Härte steht zwischen der des Feldspates und des Quarzes. Während Pyrit sich selbst an feuchter Lust nicht oxydirt, bildet der Wasserkies unter diesen Umständen leicht Ferrosulfat neben freiem Schwefel und Schwefelsäure.

Künstlich erhält man das Eisenbisulfid durch vorsichtiges Erhitzen von Eisen oder Eisenmonosulfid mit Schwefel, oder wenn man Schwefelwasserstoff über die Oxyde oder Chloride des Eisens leitet, bei Temperaturen, die zwischen 100° und Rothglut liegen. Unterhalb 100° erhält man wesentlich Sesquisulfid, über Rothglut magnetisches Sulfid, weil das Bisulfid in höherer Temperatur leicht Schwefel ausgiebt. Wenn man ein Gemenge von Eisenoxyd, Schwefel und Salmiak langsam bis wenig über die Verdampfungstemperatur des letzteren erhitzt, so erhält man nach Wöhler (110) das Bisulfid in kleinen messinggelben Octaedern und Würfeln, also in Form des Pyrits. Auch durch Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf Eisenoxyd (SCHLAGDENHAUFEN) (111), sowie durch Erwärmen von Eisen oder Eisenoxyd mit wässriger schwefliger Säure im zugeschmolzenen Rohre auf 200° bildet sich das Bisulfid (GEITNER) (112).

Das Eisenbisulfid, besonders der Schwefelkies, ist von grösster technischer Wichtigkeit, indem er das hauptsächlichste Rohmaterial für die Schwefelsäurefabrikation bildet. Auch ist er ein Material zur Gewinnung von Schwefel, Schwefelkohlenstoff und Eisenvitriol. In Hüttenwerken findet er Anwendung zur Ansammlung von Gold und Silber, sowie von Kupfer in Lechen. Durch Oxydation der in Alaunschiefern und Alaunerden enthaltenen Eisenkiese (wobei sich Schwefelsaure bildet) wird die Bildung von schwefelsaurer Thonerde aus dem Aluminiumsilicat bewirkt.

Eisennitrososulfide. Diese eigenthümlichen Verbindungen, in welchen das Eisen durch ist gewöhnlichen Reagentien nicht nachzuweisen ist, sind von ROUSSIN entdeckt worden. Die Zusammensetzung derselben ist nicht mit Sicherheit anzugeben, da verschiedene Chemiker verschiedene Resultate erhalten haben.

Roussin (113) hat folgendes Verfahren ausgeführt. Wenn man Lösungen von Ammo-

niumsulfhydrat und Kaliumnitrit mit einander vermischt und in das Gemisch tropfenweise und unter Umrühren eine Lösung von Eisenchlorid giesst, so löst sich beim Erwärmen bis zum Sieden der schwarze Niederschlag fast völlig auf. Aus der heiss filtrirten, dunkel gefärbten Lösung scheiden sich beim Erkalten schwarze bis 2 Centim. lange rhombische Prismen aus. Auf dem Filter bleibt Schwefel zurück. Wenn man statt eines Ferrisalzes Ferrosulfat benutzt so löst sich der Niederschlag vollständig ohne Hinterlassung von Schwefel.

PORCZINSKY (114) bereitet dieselbe Verbindung, indem er zu einer mit Stickoxyd gesättigten Eisenoxydulsalzlösung Ammoniumsulfhydrat hinzufügt, auf 100° erhitzt, filtrirt und eindampft.

DEMEL (115) setzt 40 Cbcm. einer Lösung von Ammoniumsulfhydrat zu einer siedenden Lösung von 20 Grm. Kaliumnitrat in 300 Cbcm. Wasser. Man lässt einige Zeit sieden und fügt dann eine Lösung von 33 Grm. Ferrosulfat in 200 Cbcm. Wasser hinzu. Der anfangs entstehende schwarze Niederschlag löst sich bei fortgesetztem Kochen, und beim Abkühlen der Flüsstigkeit scheiden sich schwarze Krystalle aus.

Nach PAWEL (116) giesst man Schwefelkalium, aus 44 Grm. Aetzkali hergestellt und in 400 Cbcm. Wasser gelöst, in eine siedende Lösung von 35 Grm. Kaliumnitrit in 400 Cbcm. Wasser, fügt zu der mit einem Tropfen Schwefelsäure versetzten Lösung darauf 151 Grm. Ferrosulfat, in 1200 Cbcm. Wasser gelöst, hinzu, erhitzt eine halbe Stunde auf 70 bis 80°, filtert von einem aus Eisenoxydul, Eisenoxyd und Schwefel bestehenden Niederschlag und lässt erkalten.

Die grossen wohl isolirten Krystalle lösen sich nach Roussin in ihrem doppelten Gewichte siedenden Wassers; in kaltem sind sie wenig löslich, sehr löslich dagegen in Alkohol, Holtgest Amylalkohol, Eisessig; ziemlich löslich in Naphta und Terpentinöl. In jedem Verhältniss lösen sie sich in Aether. Diese Lösung geht so leicht vor sich, dass Krystalle unter einer Glocke in einer ätherhaltigen Atmosphäre sich sofort verflüchtigen, worauf nach Verdunstung des Aethers an der freien Luft wieder Krystallisation eintritt. Völlig unlöslich sind die Krystalle in Schwefelkohlenstoff und in Chloroform, so dass mit deren Hülfe die Gegenwart von Aether oder Alkohol im Chloroform erkannt werden kann.

Die Krystalle sind sehr dunkel gefärbt und zeigen Metallglanz, sie färben schon in geringer Menge das Lösungsmittel sehr intensiv. Ihr Geschmack ist styptisch, dann bitter. Sie sind zu der Luft ziemlich unveränderlich, völlig bei Gegenwart einer Spur Alkali (Ammoniak). Sie zersetzen sich bei Temperaturen zwischen 115 und 140°, wobei sich Stickoxyd entwickelt und rothe Dämpfe bildet. Bei 130° tritt ein weisses Sublimat auf, welches aus Schwefel, schwefigsaurem Ammoniak und salpetersaurem Ammoniak besteht; auch Salpetersäure, schwefelsauren Ammoniak und Nitroschwefelsäure hat man bemerkt. Bei plötzlichem Erhitzen tritt eine Deflagration ein. Der Rückstand besteht aus Schwefel und Eisen. Starke Mineralsäuren zersetzen den Körper unter Entwicklung von Schwefelwasserstoff. Salze mehrerer Metalle bringen in den Lösungen unter Stickoxyd-Entwicklung eine Fällung von Schwefelmetall hervor, währte! Eisensalz in Lösung bleibt. Durch Ammoniak wird die Substanz aus ihrer Lösung völlig gefüllt ebenso durch Kali, langsamer durch Natron in der Kälte.

Wenn man die Krystalle mit concentrirter Alkalilauge erhitzt, so entwickelt sich Ammoniak und es scheidet sich rothes Eisenhydroxyd im Zustande grosser Reinheit ab. Die filtrirte Lösung ist noch stark gefärbt. Beim Verdampfen scheiden sich dicke schwarze Krystalle ab.

Die durch Einwirkung der Eisensalze auf Kaliumnitrit und Schwefelammonium erhaltener Krystalle haben nach der Umkrystallisirung aus Aether und Wasser und Trocknen bei 60° be der Analyse Zahlen gegeben, aus welchen Roussin auf die Formel Fe₃S₃H₂(NO)₄ oder Fe₃S₃(NO)₃ + Fe₅S(NO)₃ + H₂S schliesst.

Das Stickoxyd wurde durch Zersetzung des Körpers mit Jod oder Kupfersulfat entwickel: und gemessen, welche Zersetzung leicht und allmählich stattfindet.

PORCZYNSKY (114) ist zu andern analytischen Resultaten gekommen und stellt die Formel auf: Fe₃S₃(NO)₄ + 2H₂O. Nach ROSENBERG (117) ist die Zusammensetzung Fe₄S₃(NO)₁ + 4H₂O. Später (119) giebt derselbe, ebenso wie PAWEL an, dass bei der Reaction mit Kaliumnitrit ein kaliumhaltiger Körper entsteht. Nach Letzterem ist dessen Zusammensetzung

 $Fe_7S_5(NO)_{12}K_2 + 2H_2O$. DEMEL (118), welcher die Ammoniakverbindung des Körpers untersucht hat, hält denselben für ein Amid von der Constitution.

Die durch Kochen mit concentrirter Natronlauge unter Ammoniakentwicklung entstandenen Krystalle sind sehr löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether, von ausserordentlich bitterem Geschmack. Sie zersetzen sich bei 120° unter Entwicklung von schwefliger Säure und Stickoxyd, während Schwefeleisen, Schwefelnatrium und Natriumsulfat zurückbleiben. Aus der Lösung derselben fällen Säuren einen rothen flockigen Körper, der mit Schwefelwasserstoffwasser ausgewaschen werden muss, da er sonst beim Auswaschen unter Schwefelwasserstoffentwicklung sich zersetzt. Roussin hält die Zusammensetzung Fe₂S₂(NO)₂ + 4H₂S für wahrscheinlich und nennt den Körper geschwefeltes Eisennitrosulfür, die Natriumverbindung, welche die Zusammensetzung Fe₂S₃(NO)₂3 Na₂S haben soll, geschwefeltes Eisennatriumnitrosulfür. Nach ROSENBERG kommt dem Körper die Formel Fe₈S₉(NO)₁₈Na₄ + 24H₂O zu, PAWEL stellt das Kaliumsalz als Fe₈S₆K₂(NO)₁₄ + 2H₂O hin. Da man das Vorhandensein von (NO)-Gruppen annehmen muss, so ist die Bezeichnung Eisennitrososulfid die richtigere. Dieser rothe Körper, der, wie erwähnt, während des Auswaschens leicht Schwefelwasserstoff ausgiebt, zersetzt sich auch in trocknem Zustande unter Stickoxyd- und Ammoniak-Entwicklung und hinterlässt nur Schwefeleisen. Er löst sich in Lösungen der Alkalien und alkalischen Erden und giebt mit denselben Salze, die durch Lösungen schwerer Metalle gefällt werden.

Wenn die Lösung des Natriumeisennitrososulfids nicht kalt, sondern in der Siedehitze durch Schwefelsäure gefällt wird, so entwickelt sich Schwefelwasserstoff, und es scheidet sich ein schwerer schwarzer Körper aus, ein Eisennitrososulfid, Fe₂S₃(NO)₂, das sich von dem rothen Niederschlag durch einen Mindergehalt von 4 H₂S unterscheidet. Dieses ist unlöslich in Wasser, Alkohol und Aether. In trocknem Zustande zersetzt es sich langsam in Stickoxyd und Eisensulfid. Es wird durch einen glühenden Körper entzündet. Alkalien und Schwefelalkalien lösen dasselbe auf. Aus der Lösung in Schwefelnatrium erhält man durch Abdampfen und Extraction mit Aether das Natriumeisennitrososulfid, Fe₂S₃(NO)₂Na₂S + H₂O. Die schwarzen, metallisch glänzenden Krystalle lösen sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether mit rother Farbe; in Chloroform und Schwefelkohlenstoff sind sie unlöslich. Aus der Lösung werden durch Lösungen schwerer Metalle Verbindungen gefällt, die mehr oder weniger beständig sind.

Nach PAWEL (120) giebt es zwei Reihen von Eisennitrososulfiden. Die erste Gruppe hat die allgemeine Formel Fe₈(NO)₁₄S₆R₂. Das Kaliumsalz entsteht, wie bemerkt, aus Eisenvitriol, Kaliumnitrit und Schwefelkalium, das Natriumsalz in analoger Weise. Dieses entsteht auch durch Einwirkung von Eisenvitriol auf ein Gemenge von Natriumsulfocarbonat und Natriumnitrit. Aus der Lösung des Natriumsalzes kann durch Zusatz von Ammoniumcarbonat das etwas schwer losliche Ammoniumsalz erhalten werden. Dieses wie das Kaliumsalz ist eine beständige Verbindung, während die Salze der schweren und Erdalkalimetalle leicht zersetzlich sind. Die beständigsteVerbindung ist das in kaltemWasser unlösliche Cäsiumsalz. Das Ferrosalz [Fe₈(NO)₁₄S₆]Fe bildet sich, sobald die Lösung eines Alkalisalzes in der Kälte mit Schwefelsäure zersetzt wird. Das leicht lösliche Salz zersetzt sich ausserordentlich leicht. Aus verdünnter Lösung fällt auf Zusatz verdünnter Schwefelsäure die freie Säure Fe₄(NO)₇S₂H. Dieselbe ist in Alkohol und Aether unlöslich, in Schwefelkohlenstoff und Chloroform löslich und leich zersetzlich.

Durch Behandlung dieser Sølze mit Alkali in der Wärme entstehen Verbindungen der zweiten Gruppe, wobei sich rothes krystallinisches Eisenoxyd ausscheidet und Stickoxydul sich entwickelt. Diese Verbindungen sind sehr unbeständig und gehen leicht in solche der ersten Gruppe über. Das Cäsiumsalz ist das unbeständigste. Die Verbindungen lösen sich, mit Ausnahme des Eisensalzes, nicht in Aether, auch nicht in Schwefelkohlenstoff und Chloroform. Dem Kaliumsalz giebt PAWEL die Formel Fe₂(NO)₄S₂K₂ + 4 H₂O. Es scheint, dass das Kalium an Schwefel, nicht an Stickstoff gebunden ist. Die Gruppirung der Elemente wird für die Kaliumsalze beider Klassen durch folgende Formeln wahrscheinlich ausgedrückt.

Seleneisen, FeSe. Wenn man über glühendes Eisen Selendampf leitet, so entsteht unter Licht- und Wärmeentwickelung ein graugelber, metallisch glänzender Körper. Derselbe schmikt nur in der Löthrohrflamme, wobei er sich oxydirt und wahrscheinlich Ferroselenit bildet. Verdünnte Säuren lösen ihn unter Entwicklung von Selenwasserstoff.

Wenn man den eben erwähnten Körper in gepulvertem Zustande mit Selen erhitzt, so scheint eine neue Verbindung zu entstehen. Es bildet sich nach Berzellus ein braunes Pulver, das in Salzsäure unlöslich ist und in höherer Temperatur sich unter Freiwerden von Selen zersetzt. Little (121) hat in ähnlicher Weise, indem er die Schmelzung unter einer Borauschicht ausführte, einen braungelben Körper erhalten, dem er die Formel Fe₃Se₃ giebt. Das Vol.-Gew. desselben ist 6:38.

Das durch Selenwasserstoff aus Eisensalzen gefällte, schwarzviolette hydratische Seleneisen ist in Alkalien und Schwefelammonium unlöslich, in Essigsäure und in Mineralsäuren löslich [Reeb (122)].

Tellureisen bildet sich nach Berzellus, wenn man Ferrotellurit im Wasserstoffstrome reducirt, wobei sich Tellurwasserstoff entwickelt.

Fluorverbindungen.

Eisenfluorur, Ferrofluorid, FeFl₂ + 8H₂O. Eisenfeile löst sich langsam in Fluorwasserstoffsäure von 1.07 Vol.-Gew. Beim Abdampfen der Lösung erhält man grüne Prismen. Dieselben sind in Wasser wenig löslich, viel löslicher in Fluorwasserstoffsäure. Bei Temperaturerhöhung schmelzen dieselben in ihrem Krystallwasser. Nach dem Austreiben des Wassers bleibt eine weisse Krystallmasse, wenn die Luft keinen Zutritt hatte; war dies aber der Fall, so resultat ein Gemenge von Eisenoxyd und Eisenfluorid. Wenn man zu einer warmen Lösung des Fluorürs die keine überschüssige Fluorwasserstoffsäure enthält, Salpetersäure setzt, so wird die grüne Lösung farblos, welche eine weisse hygroskopische, salpetersäurehaltige Krystallmasse liefert. Es ist ein Gemisch von Ferrinitrat und Ferrifluorid ((SCHEURER-KESTNER) (123).

Eisenfluorid, Ferrifluorid, Fe₂Fl₆ + 9H₂O. Das mit Flusssäure versetzte Fluorur wird durch Salpetersäure zu Ferrifluorid oxydirt. Aus der Lösung erhält man farblose, wenig lösliche Krystalle, die 9 Mol. Krystallwasser enthalten (SCHEUREER-KESTNER, BERZELIUS). Bei 100° verlieren dieselben 3 Mol.; die 6 letzten Mol. können nicht durch Erwärmen entfemt werden; über 100° erhitzt, zersetzt sich der Körper, indem Fluorwasserstoff entweicht.

Eisenhydroxyd löst sich unter starker Erwärmung in Flusssäure; beim Verdampfen bilden sich Krystalle mit 9 Mol. Wasser. Während Eisenhydroxyd in Eisenchlorid sehr löslich ist, undem sich basische Verbindungen bilden, ist dies mit dem Eisenhydroxyd dem Fluorid gegenüber nicht der Fall.

Das Eisenfluorid wird durch Alkali nicht völlig zersetzt. Ammoniak fällt ein gelbes, basisches Salz, welches auch beim Kochen mit Ammoniak oder Kalihydrat nicht alles Fluor verliert. Die Zusammensetzung ist, wenn Erwärmen und Ueberschuss von Ammoniak vermieden wurde, Fe₄H₈Fl₂O₈.

Wasserfreies Ferrifluorid erhält man durch Behandeln von geglühtem Eisenoxyd m: flüssiger Fluorwasserstoffsäure. Wenn die trockne Masse in einem Platintiegel erhitzt wird dessen Boden weissglühend ist, so schmilzt der untere Theil, und darüber lagern sich durch Sublimation kleine durchsichtige, fast farblose cubische Krystalle von Ferrifluorid ab (STE. CLAREDEVILLE) (125). Die geschmolzene Masse ist roth von Eisenoxyd, das durch Einwirkung der Luft auf das Fluorid entstanden ist.

Wenn man Lösungen von Eisenfluorid und Fluorammonium vermischt, so erhält man in farblosen glänzenden, kleinen Octaedern das Ferriammoniumfluorid, Fe₃Fl₆(6NH₄Fl welches erst in hoher Temperatur sich zersetzt (MARIGNAC) (125).

Chlorverbindungen.

Eisenchlorür, Ferrochlorid, FeCl₂, bildet sich, wenn man Eisen unter Luftabschluss in Salzsäure löst. Man muss es im Wasserstoffstrome trocknen Diese Trocknung fällt fort, wenn man Eisen in Chlorwasserstoffgas erhitzt (Wohlle und Liebig) (126). Wenn man Chlorgas über glühende Eisenspäne leitet, so ver-

flüchtet sich das Chlorür, welches man in einer Vorlage sammelt (THENARD); allein dabei bildet sich immer etwas Ferrichlorid. Nach WOHLER (127) kann man auch sublimirtes Ferrichlorid durch Erhitzen im Wasserstoffstom reduciren. Man darf aber dabei eine gewisse Temperatur nicht überschreiten, weil sonst auch das Chlorür zu metallischem Eisen reducirt wird.

Das Ferrochlorid bildet eine weisse, blättrige Masse, die aus sechsseitigen Täselchen besteht (Senarmont) vom Vol.-Gew. 2·528. Es verslüchtigt sich bei einer über dem Schmelzpunkt des Glases liegenden Temperatur. Beim Erhitzen desselben in Sauerstoff bildet sich Eisenoxyd, und Chlor wird in Freiheit gesetzt. An der Lust oxydirt es sich leicht zu einem Gemisch von Ferrioxyd und -chlorid: $6 \text{FeCl}_2 + 3 \text{O} = 2 \text{Fe}_2 \text{Cl}_6 + \text{Fe}_2 \text{O}_3$. Es ist zersliesslich und leicht lösslich in Wasser und in Weingeist. Mit Wasserdampf bei Rothgluth bildet es magnetisches Oxyd und Chlorwasserstoff: $3 \text{FeCl}_2 + 4 \text{H}_2 \text{O} = \text{Fe}_3 \text{O}_4 + 6 \text{HCl} + \text{H}_2$.

Wenn man die Lösung des Eisens in Salzsäure bei Lustabschluss concentrirt, so scheiden sich bläuliche, durchsichtige, monokline Krystalle von der Zusammensetzung FeCl₂ + 4H₂O und dem Vol.-Gew. 1.93 aus. An der Lust werden dieselben unter Wasseraufnahme grün und zersliessen allmählich.

Da das Chlorür in Salzsäure weniger löslich ist, als in Wasser, so scheiden sich aus der gesättigten, wässrigen Lösung Krystalle ab, wenn man Chlorwasserstoffgas hineinleitet. Dieselben feinen Nadeln FeCl₂ + 2H₂O fallen aus, wenn man das Chlorür in warmer concentrirter Salzsäure bis zu Sättigung löst.

Die Lösung des Eisenchlorürs, besonders die alkalische, absorbirt Stickoxyd und bildet eine grünbraune Lösung, welche die Verbindung FeCl₂NO enthält. Dieselbe giebt das Stickoxydgas beim Erwärmen leicht wieder ab.

Das wasserfreie Chlortir absorbirt Ammoniakgas (FARADAY) und schwillt dabei zu einem weissen Pulver auf von der Zusammensetzung FeCl₂(NH₃)₆. Dieses hinterlässt nach dem Schmelzen bei gelinder Wärme einen krystallinischen Rückstand von (FeCl₂)₈(NH₃)₉ (ROGSTADIUS) (80). Wenn man bei Rothgluth Ammoniakgas über das Chlortir leitet, so bildet sich nach FREMY Stickstoffeisen Fe₅N (128).

Das Doppelsalz Ferroammoniumchlorid, FeCl₂ + NH₄Cl, krystallisirt aus einem Gemisch der Lösungen, oder, nach HISINGER und BERZELIUS (129), wenn man Eisenfeile mit Salmiaklösung kocht, wobei sich Wasserstoff und Ammoniak entwickeln.

Das in der Medicin angewendete Präparat Liquor ferri chlorati wird durch Lösen von 110 Thln. Eisendraht in 520 Thln. Salzsäure, Eindampfen der Lösung, nach Zusatz von 1 Thl. Salzsäure bis zum dicken Brei, Zerreiben der erstarrten Masse oder sofortiges Lösen in Wasser bis zu 1000 Gewichtstheilen dargestellt. Dieses, sowie die Tinctura ferri chlorati, eine Lösung von 1 Thl. festem Eisenchlorür in 9 Thln. 70grädigem Weingeist, der auf 250 Thle. 1 Thl. Salzsäure zugesetzt wird, dient äusserlich zum Waschen schlecht heilender Wunden. Sonst findet das Eisenchlorür in der analytischen Chemie als Reduktions- und Absorptionsmittel, in der Technik als Beize in der Zeugfärberei und -Druckerei, zur Extraction von Kupfer u. s. w. Anwendung.

Ferroferrichlorid, Fe₃Cl₈ + 18H₂O oder FeCl₂ + Fe₂Cl₆, wird nach LEFORT (130) gebildet, wenn man eine Lösung von Ferroferrioxyd in Salzsäure in Gegenwart von Schwefelsäure und Kalk eindampft. Der Kalk soll zur Absorption überschüssiger Salzsäure dienen. Die gelben, zerfliesslichen Krystall-

warzen schmelzen bei 45°, verlieren bei 50° Wasser, bei 90° auch Chlorwasserstoff, wobei Sauerstoff aufgenommen wird.

Eisenchlorid, Ferrichlorid, Fe₂Cl₆. Die wasserfreie Verbindung bereitet man durch Ueberleiten von Chlor über Eisenchlorür oder metallisches Eisen. Im letztern Fall tritt Erglühen ein und Ferrichlorid sublimirt. Auch beim Ueberleiten von Chlorwasserstoff über lebhaft glühendes, amorphes Eisenoxyd bildet es sich.

Bei langsamem Erkalten des Dampfes krystallisirt das Chlorid in hexagonalen Taseln, die im durchscheinenden Licht roth, im restectirten grün erscheinen. Die Dampsdichte ist von Ste. Claire-Deville und Troost (131) zu 11.37 gesunden. Im Wasserdamps erhitzt, zersällt das Ferrichlorid in Oxyd und Salzsäure; beim Erhitzen in Sauerstoss entsteht Oxyd und Chlor.

Das Chlorid löst sich unter starker Wärmeentwicklung in Wasser, indem sich mehrere Hydrate bilden. Auch in Alkohol und Aether ist es löslich; aber die Lösungen zersetzen sich leicht, besonders unter Einwirkung des Lichtes, indem sich Chlorir bildet.

Mit trocknem Ammoniak bildet das Chlorid eine rothe, wasserlösliche Masse, $Fe_2Cl_6 + 2NH_3$, (H. Rose) (132). Mit Phosphorpentachlorid bildet es einen braunen Körper, $Fe_2Cl_6 + 2PCl_5$. Wird es in Dämpfen von Königswasser erhitzt, so verbindet es sich mit Nitrosylchlorid zu $Fe_2Cl_6 + 2NOCl$, einem zerfliesslichen, dunkelgefärbten Körper, der bei Luftabschluss ohne Zersetzung verflüchtigt werden kann (R. Weber) (133).

Eine Lösung von Ferrichlorid erhält man am besten durch Lösen von Eisen in Salzsäure, Einleiten von Chlor in die Lösung und Eindampfen, bis das überschüssige Chlor verschwunden ist. Man kann die Ferrochloridlösung auch durch Salpetersäure oxydiren.

Die concentrirte Lösung ist dunkelbraun und dickstüssig; beim Verdünnen wird sie gelb und dünnstüssig.

VolGew.	g Fe₂Cl ₆	VolGew.	∯ Fe₂Cl6	VolGew.	g Fe,Cl6
1.0146	2	1.1746	22	1-3870	42
1.0292	4	1-1950	24	1.4118	44
1.0439	6	1.2155	26	1.4367	46
1.0578	8	1.2365	28	1.4617	48
1.0734	10	1.2568	3 0	1.4867	50
1.0894	12	1.2778	32	1.5158	52
1.1054	14	1.2988	34	1.5439	54
1.1215	16	1.3199	36	1.5729	56
1.1378	18	1:3411	38	1-6023	58
1.1542	20	1.3622	40	1.6317	60

Volumgewicht und Gehalt von Eisenchlorid-Lösungen bei 17:5° (FRANZ).

Die wässrige Lösung zersetzt sich beim Erhitzen, besonders wenn sie verdünnt ist. Je nach der Concentration bilden sich Salzsäure und unlösliches Oxychlorid, oder lösliches Ferrihydroxyd.

Eine Lösung, welche $\frac{1}{16}$ oder weniger Eisenchlorid enthält, zersetzt sich am Licht schon bei 5 bis 6°. Dabei ändert sich die Dichtigkeit. KRECKE (134) hat die hierdurch gekennzeichnete Aenderung der Lösungen untersucht.

Durch Eindampsen der Lösung bis zur Syrupsdicke, wobei man, um die Ausscheidung von Oxychlorid zu vermeiden, etwas Salzsäure zusetzt, erhält man das Hydrat, Fe₂Cl₆ + 5H₂O. Leitet man Chlorwasserstoffgas auf die Krystalle.

so verftüssigen sich dieselben unter Absorption des Gases. Beim Abkühlen der Masse erhält man kleine Krystalle, die ein Chlorhydrat des Ferrichlorids zu sein scheinen (Sabatter) (135).

Das Hydrat, $Fe_2Cl_6 + 6H_2O$, erhält man durch Abkühlen einer Lösung vom Vol.-Gew. 1.5 (WITTSTEIN) (136). Beim langsamen Concentriren einer Chloridlösung scheiden sich zuerst Krystalle des Hydrats, $Fe_2Cl_6 + 12H_2O$, aus. Durch Schmelzen dieser Masse bildet sich $Fe_2Cl_6 + H_2O$.

Die wässrige Ferrichloridlösung löst frisch gesälltes Ferrihydroxyd in grosser Menge zu einer schwarzen Flüssigkeit, Schweselwasserstoff, Zink, Zinnchlortir, Kupser, Nickel, Gold, Platin, Schwesel- und Arsenmetalle etc. reduciren das Chlorid zu Chlortir, indem aus letzteren Chlormetalle werden. Wenn man neutrales Eisenchlorid mit dem gleichen Aequivalent Natriumsulsit in Lösung behandelt, so nimmt das Gemisch eine intensiv blutrothe Färbung an, welche bald verschwindet. Nach Buignet entsteht dabei ein Ferrisulsit.

Die weingeistige Lösung entfärbt sich am Licht unter Chlorürbildung, wird aber bei Lustzutritt wieder gelb. So auch die sogen. Bestuchers'sche nervenstärkende Tinctur (Tinctura ferri chlorati aetherea), aus 7.5 Eisenchlorid, 30 Aether und 90 Alkohol bestehend.

Ausser dem eben genannten Präparat findet das Eisenchlorid in der Medicin Anwendung als Blut coagulirendes und dadurch blutstillendes Mittel, ferner zur Darstellung eisenhaltiger Heilmittel. In der Technik findet das Eisenchlorid Anwendung zur Darstellung von Berlinerblau, ferner als Beizmittel, als Chlorationsmittel für Erze, zur Reinigung des Wassers an Stelle von Alaun.

Das Ferrichlorid bildet mit den Alkalichloriden Doppelverbindungen von der Formel Fe₂Cl₈ + 4MCl + 2H₂O, welche schon durch Wasser zersetzt werden.

Das Ammonium-Eisenchlorid, Fe₂Cl₆ + 4NH₄Cl + 2H₂O, erhielt Fritzsche (137) in Form granatrother Krystalle durch langsames Verdunsten der gemischten Lösungen. Nach Genth (138) erhält man dabei dimorphe Krystalle.

Beim Verdampsen einer mit Eisenchlorid versetzten Salmiaklösung erhält man kubische, orangesarbene Krystalle von Salmiak, deren Farbe von Eisenchlorid herrührt. Ein derartiger Eisensalmiak (Ammonium muriaticum martiatum) war lange officinell. Das beim Erhitzen eines Gemisches von Salmiak und Eisenseilspänen oder Eisenoxyd (Blutstein) sich ergebende Sublimat (Flores salis ammoniaci martiales) ist ebensalls ein mit Eisenchlorid vermischter Salmiak. Die Bereitung des Eisensalmiaks ist schon von Basilius Valentinus angegeben worden.

Eisenoxychloride existiren in zwei Klassen; die Verbindungen der einen sind unlöslich, die der andern löslich. Die ersteren entstehen durch Oxydation von Eisenchlorürlösungen an der Luft oder von Eisenchlorür durch Salpetersäure, wehn nicht genug Salzsäure zugegen ist (Bechamp) (139). Wenn man eine gesättigte Lösung von Eisenchlorür mit weniger Salzsäure versetzt, als die folgende Gleichung verlangt: 6 Fe Cl₂+6 HCl+2 HNO₃=3 Fe₂Cl₆+4 H₂O+2 NO und die erforderliche Salpetersäure der auf 100° erwärmten Lösung nach und nach hinzusetzt, so tritt eine lebhafte Reaction ein, die schwarze Flüssigkeit wird gelb, und es scheidet sich ein in Wasser unlöslicher Niederschlag aus. Die Zusammensetzung dieser basischen Ferrichloride ist verschieden, je nach der angewandten Temperatur und je nach der Menge Salzsäure.

Wenn man eine verdünnte Lösung von Eisenchlorid längere Zeit im Kochen erhält, so scheidet sich ein gelbes, unlösliches Oxychlorid aus, welches, bei 100° getrocknet, die Zusammensetzung $2Fe_2Cl_6 + 25Fe_2O_3 + 41H_2O$ zeigt (BÉCHAMP).

Lösliche basische Ferrichloride entstehen durch Auflösen von frisch gefälltem Eisenhydroxyd in Eisenchloridlösung. Nach Ordway (140) kann sich dabei die Verbindung $\text{Fe}_{2}\text{Cl}_{6}+23\,\text{Fe}_{2}\text{O}_{3}$ bilden. Bechamp (139) hat die Flüssigkeit untersucht, die man durch Auflösen von Eisenhydroxyd in Salzsäure erhält, bis dieses sich nicht mehr rasch auflöst, und deren Zusammensetzung zu $\text{Fe}_{2}\text{Cl}_{6}+5\,\text{Fe}_{2}\text{O}_{3}$ gefunden. Nach längerem Digeriren lösen sich neue Mengen Eisenhydroxyd, und Bechamp hat auf diese Weise Flüssigkeiten erhalten, die auf 1 Mol. Eisenchlorid 6, 8 und 10 Mol. $\text{Fe}_{2}\text{O}_{3}$ enthielten. Alle diese Lösungen konnten bei 40° zur Trockne verdampft werden und hinterliessen lösliche Rückstände. Noch oxydreichere Lösungen bis zu $\text{Fe}_{2}\text{Cl}_{6}+20\,\text{Fe}_{2}\text{O}_{3}$ geben beim Verdampfen Rückstände, die sich nicht mehr völlig lösten.

Aus den löslichen Oxychloriden wird durch Ammoniak chlorfreies Hydroxyd gefällt, während man den unlöslichen durch Kochen mit Ammoniakslüssigkeit das Chlor nicht völlig entziehen kann.

Das Eisenoxyd dieser Oxychloride kann auch durch Chromoxyd ersetzt werden (BECHAMP). Neutrale Eisenchloridlösung löst langsam frisch gefälltes Chromhydroxyd. BECHAMP erhielt eine Lösung von der Zusammensetzung $\operatorname{Fe_2Cl_3} + 4\operatorname{Cr_2O_3}$.

Umgekehrt löst Eisenhydroxyd sich in verdünnten Chromchloridlösungen. Bechamp hat Lösungen von 1 Cro Clg mit 3, bezw. 9 und 15 Feo O analysirt.

Brom- und Jodverbindungen.

Eisenbromür, Ferrobromid, FeBr₂. Wenn man Bromdampf über glühendes, im Ueberschuss vorhandenes Eisen leitet, so bildet sich eine gelbe Masse von Ferrobromid (Liebig) (141). In der Kälte und bei Abwesenheit von Wasser greift Brom das Eisen nicht an. Das Bromür ist löslich in Wasser. Aus der grünen Lösung krystallisiren kleine Tafeln, FeBr₂ + 6H₂O. Das wasserfreie Bromür zersetzt sich beim Erhitzen an der Lust in sublimirendes Bromid und Eisenoxyd.

Eisenjodür, Ferrojodid, FeJ₂, bildet sich unter Wärmeentwicklung, wenn man ein Gemisch von Eisen und Jod rasch erhitzt. Schon beim Zusammenreiben von Eisenfeilspänen und Jod tritt Verbindung ein. Die graue, blättrige Masse schmilzt bei Rothgluth und verflüchtigt sich bei höherer Temperatur. Durch Digeriren von 1 Thl. Eisenfeilspäne mit 3—4 Thln. Jod und Wasser erhält man eine Lösung von Eisenjodür. Das wasserfreie, weisse Jodür ist zerfliesslich; aus der Lösung kann ein hellgrünes Hydrat, FeJ₂ + 4H₂O, erhalten werden. Die wässrige Lösung wird beim Verdampfen sehr leicht unter Abscheidung von Eisenhydroxyd zersetzt. Dieselbe löst leicht Jod auf. Durch Zusatz von 1 Mol. Jod zu 3 Jodür erhält man eine braune Lösung, die mit Kaliumcarbonat versetzt. Jodkalium und magnetisches Hydroxyd liefert, so dass man in der Lösung Jodür-Jodid, FeJ₂ + Fe₂J₆, annehmen darf.

Das Eisenjodür wird zur Darstellung der Alkalijodide verwendet. Ferner findet es Anwendung in der Medicin. Ferrum jodatum wird nach der deutschen Pharmakopöe durch Erwärmen von 3 Thln. Eisenfeile, 8 Thln. Jod und 18 Thln. Wasser, Filtriren und Concentriren der Flüssigkeit hergestellt. Wegen der leichten Zersetzlichkeit der Lösung wird gewöhnlich Jodeisensyrup (Syrupus ferri jodati) durch Digeriren von 2 Thln. Eisen, 4 Thln. Jod, 30 Thln. Wasser, Filtriren, Versetzen mit 60 Thln. Zucker, Erwärmen, Eindampfen auf 100 Thle. bereitet, oder es wird trocknes, zuckerhaltiges Jodeisen (Ferrum

jodatum saccharatum) durch Eindampfen der Lösung des Ferrum jodatum mit 40 Thln. Milchzucker hergestellt.

Eisenbromid, Ferribromid, Fe₂Br₆, bildet sich in Form dunkelrother Krystalle beim Erhitzen von Eisen in überschüssigem Bromdampf. Bei Luftabschluss erhitzt, sublimirt es, wobei aber ein Theil sich zersetzt. An der Luft zerfliesst es. Die durch Auflösen von Eisenhydroxyd in Bromwasserstoffsäure erhaltene Lösung scheidet beim Eindampfen unlösliche, basische Bromide aus. Auch durch Lösen von Ferrihydroxyd in Eisenbromidlösung bilden sich solche Verbindungen.

Eisenjodid, Ferrijodid, Fe₂J₆, ist nicht genau bekannt. Eisenhydroxyd löst sich in Jodwasserstoffsäure; aber die braune Lösung giebt keine Krystalle.

Verbindungen mit Stickstoff, Phosphor und Arsen.

Stickstoffeisen, Eisennitrid. Wenn Eisen in Ammoniakgas geglüht wird, so nimmt es, wie schon BERTHOLLET (142) beobachet hat, bei gewissen Temperaturgraden an Gewicht zu um 12 bis 13% und wird dabei sehr spröde, indem sich Stickstoffeisen bildet.

Fein zerteiltes Eisen, aus Ferrooxalat oder durch Reduction von Eisenoxyd mittelst Wasserstoff hergestellt, nimmt schon bei gewöhnlicher Temperatur oder bei anhaltendem Erhitzen in Stickstoff um etwa 2 % an Gewicht zu [GEUTHER und BRIEGLEB (143); ROGSTADIUS (144)]. Dem Stickstoffeisen sind von verschiedenen Forschern verschiedene Formeln zuertheilt worden.

Nach STAHLSCHMIDT (145) erhält man ein einheitliches Produkt von der Zusammensetzung Fe₃N (oder Fe₄N₂, Tetraferrammonium), wenn man Ferro- oder Ferrichlorid bis unter Rothgluth in trocknem Ammoniakgas erhitzt. Es bildet eine silberweisse Masse vom Vol.-Gew. 5.0 dessen Pulver in einer Gassiamme mit lebhastem Funkensprühen verbrennt. Im Wasserstoffstrom erhitzt, hinterlässt es reines, sehr weiches Eisen vom Vol.-Gew. 6·03. Das Eisennitrid ist magnetisch, rostet leicht an der Luft, löst sich in Salpetersäure unter Entwicklung von Stickoxyd, in verdünnter Schwefelsäure unter Bildung von Wasserstoff, Stickstoff, Ferrosulfat und Ammoniumsulfat, in Salzsäure unter Bildung von Ferrochlorid, Salmiak und Wasserstoff. Im Wasserdampf geglüht, bildet es Ammoniak und schwarzes, magnetisches Oxyd. Auf Rothgluth erhitzt, wird es zersetzt.

Man nahm früher an, der Stickstoff sei ein nothwendiger Bestandtheil des Stahls. Ohne dies näher zu untersuchen, sei erwähnt, dass FREMY im Stahl ein Carbonitrid annimmt, da Stahl beim Erhitzen im Wasserstoffstrome nicht, wie die Ferronitride, Ammoniak liefert.

SILVESTRI (146) hat ein Ferronitrid von der Formel Fe₅N₂ als silberglänzenden Ueberzug gewisser Laven des Aetna gefunden. Man kann diesen Körper künstlich darstellen, indem man Lava erst in Chlorwasserstoff, dann in Ammoniakgas erhitzt.

Bei der Elektrolyse eines Gemisches von einem Ferrosalz und Salmiak scheidet sich ein glänzender oder schwammiger Körper aus, der nach KRÄMER (147) ein Eisennitrid mit 1:5 § Stickstoff ist, nach MEIDINGER (148) eine Eisen-Ammoniumlegirung. Der Körper verbreitet den Geruch von Ammoniak und entwickelt in siedendem Wasser Wasserstoff.

Eisenphosphid. Ein solcher Körper wurde schon 1780 von J. C. F. McYer (149) und später von Bergman (150) beobachtet, welche Chemiker denselben anfangs für ein neues Metall ansahen Hydrosiderum, Wassereisen. Man hat dann verschiedene Eisen-Phosphide beschrieben. Nach C. Freese (151) giebt es deren drei, Fe₃P₄, FeP und Fe₂P. Die Eisenphosphide sind nicht magnetisch und fast unschmelzbar. Von kalter Salzsäure werden sie nicht, von siedender langsam angegriffen, wobei § des Phosphors Phosphorsäure, § Phosphorwassertoff bilden. Salpetersäure und Königswasser oxydiren dieselben bei gewöhnlicher Temperatur.

Die Verbindung Fe₂P₄ stellte H. Rose (152) durch Erhitzen von Schwefeleisen (Pyrit) in Phosphorwasserstoffgas dar. Man erhält dieselbe nach Freese auch durch Erhitzen von reducirtem Eisen oder Eisenchlorür oder Magnetkies im Phosphorwasserstoff. Dies Phosphid bildet ein bläulich graues Pulver vom Vol.-Gew. 5·04, das beim Erhitzen verbrennt. Wenn es in Wasserstoff oder Kohlenoxydgas erhitzt wird, so verliert es Phosphor und geht anscheinend in FeP über.

Letzteres Phosphid entsteht auch, wenn man Ferrosulfid FeS im Phosphorwasserstoffstrom

exhitzt (FREESE). Die Reaction FeS + PH₈ = FeP + H₂S + H geht sehr langsam vor sich. Auch durch Ueberleiten eines Gemisches von Wasserstoff und Phosphordampf über glühendes Eisenoxyd oder durch Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Ferrichlorid (H. Rose) erhält man denselben Körper. Dies Phosphid, eine schwarze krystallinische Masse, verbrennt, an der Luft erhitzt, zu einem Ferro-Ferriphosphat ohne Algabe von Phosphor. Salpetersäure und Salzsäure, sowie Jod sind ohne Einwirkung darauf.

Das Phosphid Fe₂P bildet sich auf mannigfache Art. Um es rein zu erhalten, behandelt man nach Freese 7 Thle. wasserfreies Ferriphosphat mit 1 Thl. Russ im Tiegel bei Weissglath, wobei eine Schicht Kocksalz das Gemisch vor Oxydation schützt. Die Schmelze wird dann mit verdünnter Salzsäure behandelt und es bleibt das Phosphid als graue krystallinische, nicht magnetische Masse vom Vol.-Gew. 5.74 zurück. Dieser sehr stabile Körper wird beim Erhitzen in Wasserstoff, Kohlenoxyd oder Kohlensäure nicht verändert. Freese glaubt, dass dasselbe in dem phosphorhaltigen Roheisen enthalten sei.

Ein Phosphid Fe₃P bildet sich nach Hvosler (153), wenn man das Phosphid Fe₃P unter einer Boraxschicht erhitzt. Dasselbe hat das Vol.-Gew. 6·28, ist spröde, magnetisch und leichter schmelzbar als die übrigen Eisenphosphide.

Metallisch glänzende Prismen, deren Zusammensetzung sich der Formel Fe₅P₉ nähert, werden im Hochofen beim Schmelzen eines Eisenerzes mit natürlichem Calciumphosphat erhalten. Sie werden in der Fabrikation von Natriumphosphat gebraucht.

SCHENK (154) beschreibt ein Eisenphosphid Fe₁P₂. Es entsteht durch Einwirkung von Phosphor auf ein Gemisch von Kalihydrat auf Ferrosulfat, also wohl durch Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf das Eisensalz. Das gefählte Ferrohydroxydul hat eine dunkle Farbe. Der Niederschlag wird mit siedender Kalilauge gewaschen, dann mit Salzsäure, um Phosphor bezw. Eisenoxyd zu beseitigen. Das Phosphid entzündet sich schon unterhalb 100°.

Nach STRUVE (155) entsteht eine graue Masse Fe_4P_2 , wenn man Ferriphosphat im Wasserstoffstrome auf Weissgluth erhitzt. Dieselbe wird von Salzsäure nur sehr langsam angegraffer, wobei sich Phosphorwasserstoff und Phosphorsäure bilden.

Eine Verbindung FeP₈ hat Sidot (156) durch Erhitzen von Eisendraht in Phosphordampf erhalten. Im Innern der Masse befinden sich orthorhombische Krystalle, die magnetisch sind und leicht schmelzen.

Eisenarsenide. Verbindungen von Eisen mit Arsen, weisse sehr spröde Masse, erhalt man direkt durch Glüben von Arsen mit Eisen bei Luftabschluss. Dieselben sind wenig untersucht, genauer dagegen die in der Natur verkommenden.

Arsenikalkies (Löllingit), FeAs₂, findet sich in silberweissen, bis stahlgrauen rhombischen Prismen vom Vol.-Gew. 7·22, u. a. besonders bei Reichenstein in Schlesien. Arsen-kies, Arsenopyrit oder Mispickel enthält auch Schwefel, Fe₂As₂S₂, kommt ziemlich häufig in silberweissen bis grauen, kurzen, rhombischen Säulen und amorph vor. Härte 5·5, Vol.-Gew. 6·12. Das Mineral ist vor dem Löthrohr schmelzbar, wobei Arsendämpfe entwickelt werden.

Verbindungen mit Kohlenstoff, Bor und Silicium.

Kohlenstoffeisen. Das Eisen verbindet sich in hoher Temperatur leicht mit Kohlenstoff, und diese Verbindungen sind der charakteristische Bestandtheil der verschiedenen Arten Gusseisen und Stahl.

Die Verbindung Fe₈C findet sich nach GURLT (159) oft oktaedrisch krystallisirt im grauen Gusseisen. Vol.-Gew. 7·15.

Das Carbonid Fe₄C ist durch Schmelzen eines innigen Gemisches von Eisen und dem gleichen Gewicht Kohle als schmelzbare, spröde Masse dargestellt worden (FARADAY und STODART) (158).

BERTHIER (159) hat die Verbindung FeC durch Einwirkung von Brom oder Jod auf Gusseisen erhalten.

Die Verbindung Fe₂C₂ ist durch Glühen von Berlinerblau bei Lustabschluss dargestellt worden. Das schwarze Pulver ist pyrophorisch. Beim Verbrennen entsteht Kohlensäure und Eisenoxyd. Nach ROBIQUET ist dasselbe indessen ein Gemisch.

Fe C₂ bildet sich in analoger Weise aus Ferrocyanwasserstoffsäure oder Ferrocyanammonium (Berzelius) und ist auch durch Schmelzen von Blutlaugensalz und Auslaugen des entstandenen Cyankaliums durch Wasser dargestellt worden (RAMMELSBERG) (160). Schwarzes pyrophorisches Pulver.

Das Carbonid FeC₃ hat Karsten (161) zugleich mit Graphit durch Einwirkung verdünnter Säure auf graues Gusseisen erhalten. Es ist magnetisch.

Auch durch Ueberleiten gasförmiger Kohlenwasserstoffe oder von Kohlenoxyd über glühendes Eisen wird dieses kohlenstoffhaltig.

Boreisen hat FREMY durch Glühen von Eisen in einem Strome von Borchloriddampf krystallisirt erhalten (162). LASSAIGNE (163) (wahrscheinlich auch ARFVEDSON) hat ein solches durch Reduction von Eisenborat mittelst Wasserstoff dargestellt. Es ist ein harter, silberweisser Körper, der sich in siedendem Wasser unter Wasserstoffentwicklung und Bildung von Borsäure zersetzt.

Siliciumeisen bildet sich, wenn Eisen mit Kieselsäure und Kohle geschmolzen wird; auch, wenn reines Eisen in einem Thontiegel geschmolzen wird (BOUSSINGAULT) (164). FREMY hat Fe Si in Form sehr harter, kleiner Oktaëder von gelbgrauer Farbe erhalten durch andauerndes Behandeln von rothglühendem Eisen mit Chlorsiliciumdampf, wobei das Siliciumeisen sublimirt.

Durch Erhitzen von Ferrochlorür-Chlornatrium, Silicium, Natrium und Flussspath hat HAHN (165) einen Regulus von der Zusammensetzung Fe₂Si erhalten. Die weisse, spröde Masse hat das Vol.-Gew. 6·611 und ist gepulvert in Sälzsäure löslich. Ein anderes Siliciumeisen, (Fe₁₀Si₉), vielleicht ein Gemenge von FeSi und Fe₂Si, entsteht nach HAHN beim Schmelzen von Eisenchlorür-Chlornatrium, Kieselfluornatrium und Natrium in stärkster Weissgluth.

Sauerstoffhaltige Salze. A. Ferrosalze, Eisenoxydulsalze.

- 1. Ferrochlorat, chlorsaures Eisenoxydul, bildet sich durch doppelte Zersetzung von Bariumchlorat und Ferrosulfat. Bei Siedetemperatur zersetzt die Lösung sich in Eisenchlorid und Ferrichlorat (WÄCHTER) (166).
- 2. Ferroperchlorat, überchlorsaures Eisenoxydul, wird in analoger Weise wie das vorhergehende dargestellt. Durch Verdampfen der Lösung von Eisen in Ueberchlorsäure erhält man kleine grünliche Nadeln von der Zusammensetzung FeClO₄ + 6H₂O (Roscoe) (167). Aus der Lösung scheidet sich an der Luft allmählich ein basisches Perchlorat ab.
- 3. Ferrobromat, bromsaures Eisenoxydul. Ferrosulfatlösung wird durch Kaliumbromat gefällt. Der rothbraune Niederschlag löst sich in viel Wasser. Nach RAMMELSBERG (168) ist dies weiter nichts, als ein basisches Ferrisulfat, und die Lösung enthält freies Brom. Um das Ferrobromat darzustellen, behandelt man Ferrocarbonat mit Bromsäure. Beim Abdampfen der Lösung ergeben sich regelmässige Oktaeder. Das Salz ist wenig beständig und bildet leicht basisches Ferrisalz.
- 4. Ferrojodat, jodsaures Eisenoxydul. Wenn man Eisen in Jodsaure bei Siedehitze löst, so entsteht alsbald ein weisser Niederschlag. Aus einer Eisenvitriollösung fällt Kaliumjodat einen gelbweissen Niederschlag, der in überschüssigem Ferrosulfat löslich ist. In der Wärme fällt aus dieser Lösung ein basisches Ferrijodat, während Jod in Freiheit gesetzt wird (RAMMELSBERG) (169).
- 5. Ferronitrat, salpetersaures Eisenoxydul, wird nach Ordway (170) durch Lösen von Eisensulfür in Salpetersäure von geringerer Dichtigkeit als 1·12 erhalten. Der Körper ist wenig beständig. Jedoch kann man die Lösung bei etwa 60° eindampfen. Wenn man die beim Erkalten ausgeschiedene Krystallmasse aus der Mutterlauge herausnimmt, so wandelt sie sich rasch in basisches Ferrinitrat um. Die Zusammensetzung ist $Fe(NO_3)_2 + 6H_2O$.

Auch durch doppelte Zersetzung von Ferrosulfat und Bariumnitrat bildet sich das Salz. Durch Lösen von Eisen in Salpetersäure entsteht dasselbe nur, wenn die Säure sehr verdünnt ist. Der dabei frei werdende Wasserstoff reducirt dabei

aber einen Theil Salpetersäure zu Ammoniak, und das entstandene Ammoniumnitrat verbindet sich mit dem Ferronitrat zu einem Doppelsalz.

Beim Kochen verwandelt sich dieses Salz in unlösliches basisches Nitrat. Es ist sehr löslich. Bei 0° löst es sich in der Hälfte seines Gewichtes Wasser, bei 25° in einem Drittel.

6. Ferrohyposulfit, unterschwefligsaures Eisenoxydul. Wenn Eisen mit wässriger schwefliger Säure bei Luftabschluss zusammengebracht wird, so löst es sich, abgesehen von einigen schwarzen Flocken, zu einem Gemisch von Ferrosulfit und -hyposulfit:

$$2Fe + 3SO_2 = FeSO_3 + FeS_2O_3$$
.

Beim Eindampsen ohne Lustzutritt scheidet sich zunächst das Sulst aus; die Mutterlauge giebt im Vacuum kleine Krystalle von Hyposulst, die gewöhnlich durch etwas Schwesel und Eisenvitriol verunreinigt sind (Berthelot) (171), Fordos und Gelis (172), Vogel (173). Koene (174) verdunstet die Lösung im Vacuum und extrahirt aus dem Salzgemisch das Hyposulst mittelst 90 proc. Weingeist. Die Lösung, in der dabei eine geringe Oxydation eingetreten ist, bleibt einige Zeit mit Eisendraht in Berührung und wird dann im Vacuum zur Krystallisation gebracht. Rammelsberg (175) hat durch Zersetzung von Eisenvitriol mit Bariumhyposulst und Verdunsten des Filtrats kleine grüne Krystalle des Ferrohyposulsts erhalten, aber verunreinigt durch ein basisches Sulsat.

An der Lust oxydiren sich die grünlich blauen Krystalle des Hyposulsts leicht und verwandeln sich in eine ockrige Masse.

- 7. Ferrosulfit, schwesligsaures Eisenoxydul. Die wie vorhin erhaltene Lösung, scheidet, wie bemerkt, beim Eindampsen zunächst Krystalle von Ferrosulfit aus. Noch Fordos und Gelis (172) haben dieselben die Zusammensetzung FeSO₃ + 3H₂O, nach Koene (174) 2(FeSO₃) + 5H₂O. Beim Erhitzen geht Wasser und dann (bei 250°) schweslige Säure fort. Das Salz löst sich wenig in reinem Wasser, leicht in wässriger schwesliger Säure.
- 8. Ferrohyposulfat, unterschwefelsaures Eisenoxydul, wird durch Zersetzen von Eisenvitriollösung mit der aequivalenten Menge Bariumhyposulfat erhalten. Durch Verdunsten des Filtrats bei niedriger Temperatur erhält man kleine bläulich grüne Prismen von der Zusammensetzung $\operatorname{FeS}_3O_6 + 5\operatorname{H}_3O$, die in Weingeist nicht, in Wasser leicht löslich sind. Beim Kochen der wässrigen Lösung geht das Salz in Ferrosulfat über (HEEREN) (176).
 - 9. Ferrosulfat, schwefelsaures Eisenoxydul, Eisenvitriol.

Dies Salz bildet sich bisweilen in Eisengruben durch Oxydation von Schwefeleisen. Man stellt es dar durch Auflösen von Eisen in verdünnter Schwefelsäure. Mit concentrirter Säure ist die Reaktion langsam, in der Wärme bildet sich das Sulfat unter Entwicklung von schwefliger Säure. Da das Ferrosulfat sich sehr leicht oxydirt, so muss man bei der Bereitung die atmosphärische Luft ausschliessen.

Die durch Verdampsen der wässrigen Lösung erhaltenen blaugrünen Krystalle (schräge Prismen des monoklinen Systems) enthalten 7 Mol. Krystallwasser. Bei 100° verlieren dieselben 6 Mol. Das letzte Molecul Wasser geht erst bei 300° fort. Das wassersreie Salz bildet ein weisses Pulver. Bei stärkerem Erhitzen entweicht schwessige Säure, und es bildet sich Ferrisulfat, welches bei noch höherer Temperatur sich in Eisenoxyd (Kolkothar) und Schweselsäureanhydrid zerlegt.

Eisenvitriol löst sich leicht in Wasser. 100 Thle. Wasser lösen

```
bei 10°
            60.9 Thle. FeSO<sub>4</sub> + 7 aq
     15°
            70
    25°
           114.94
                               ,,
    46°
          227.27
    60°
          263.15
    84°
          270.27
    90°
           370.37
 " 100°
          333.33
```

In Eisessig und absolutem Alkohol ist das Salz unlöslich. Alkohol von 50° Tr. löst etwa 3 Grm. im Liter. Aus der wässrigen Lösung wird durch Alkohol das Salz mit 7 Mol. Wasser gesällt.

Ferrosulfat absorbirt Stickoxyd, indem die grüne Lösung braun wird. Es bildet sich dabei eine chemische Verbindung, die man allerdings durch Abdampfen, selbst im Vacuum, nicht isoliren kann, wohl aber, wenn man die Lösung mit Alkohol versetzt und der Kälte aussetzt. Es scheiden sich dann kleine braune Krystalle aus, die an der Lust leicht veränderlich sind. Diese Verbindung ist wahrscheinlich auch die Ursache der violetten Färbung, die man erhält, wenn man Eisenvitriolkrystalle mit concentrirter Schweselsäure übergiesst und ein Nitrat zusetzt. Auf diese Weise wird bekanntlich Salpetersäure qualitativ nachgewiesen.

Eisenvitriol ist trimorph. Wenn man eine übersättigte Lösung desselben mit einem Zinksulfatkrystall berührt, so krystallisiren rhombische Säulen des Eisenvitriols aus, welche mit Zinkvitriol isomorph sind. Nimmt man dagegen einen Kupfervitriolkrystall, so scheiden sich trikline Krystalle des Hydrats FeSO₄+5H₂O aus (LECOQ DE BOISBAUDRAN).

Das Hydrat FeSO₄ + 1H₂O bildet sich, wenn man Eisenvitriol bis auf 140° erhitzt; es verliert sein Wasser bei 280° (MITSCHERLICH) (177).

Das Hydrat $FeSO_4 + 2H_2O$ erhält man nach v. Bonsdorff, indem man eine gesättigte Lösung von Eisenvitriol allmählich mit conc. Schwefelsäure versetzt, bis die Flüssigkeit ein Vol.-Gew. von 1·33 erlangt hat. Beim Verdampfen krystallisirt zunächst Sulfat mit 7 Mol. Wasser, dann Sulfat mit 4 Mol. Wasser, dann ein saures Sulfat $2FeSO_4H_2SO_4 + 6H_2O$, schliesslich das Sulfat mit 2 Wasser (178).

Das Hydrat FeSO₄ + 3H₂O bildet sich beim Verdampsen einer stark mit Schweselsäure angesäuerten Vitriollösung als weisse Kruste (KÜHN) (179). Auch wenn man Vitriol in heisser Salzsäure löst, erhält man beim Erkalten neben dem 7sach gewässerten Salz Krystalle mit 3 Mol. Wasser (KANE) (180).

Das Hydrat FeSO₄ + 4H₂O scheidet sich aus, wenn man eine Eisenvitriollösung bei 80° krystallisiren lässt (REGNAULT) (181).

Das Hydrat $FeSO_4 + 6H_2O$ entsteht, wenn man die Lösung von Eisenvitriol in concentrirter Salzsäure mit Chlorwasserstoffgas behandelt. Dabei krystallisirt zunachst das Chlorid Fe_3Cl_4 aus, und die Mutterlauge liefert Sulfatkrystalle mit 6 Mol. Wasser.

Saures Ferrosulfat (oder Ferropyrosulfat). Ausser dem oben genannten, bei der Bereitung des zweifach gewässerten Sulfats entstehenden giebt es noch das Salz FeS₂O₇. Es ist ein weisses Pulver, das sich ausscheidet, wenn man eine gesättigte Eisenvitriollösung mit dem 9 fachen Volumen conc. Schwefelsaure versetzt.

Doppelsalze: 10. Ammoniumferrosulfat, $FeSO_4(NH_4)_2SO_4 + 6H_2O_4$, erhält man, wenn man die Lösung eines Gemisches beider Salze in aequivalentem

Verhältniss krystallisiren lässt, oder wenn man eine gesättigte Eisenvitriollösung mit einer concentrirten Salmiaklösung behandelt, wobei in der Mutterlauge der ersten Krystallisation ein Doppelchlorid bleibt. Das Doppelsulfat bildet hellgrüne durchsichtige Krystalle, die sich an der Luft unveränderlich halten. Das Molecular-Gewicht dieses Salzes, 392, ist gerade das siebenfache des Eisens, 56.

11. Thonerdeferrosulfat, $FeSO_4 + Al_2(SO_4)_3 + 24H_2O$. Dieser Körper gehört zu den Alaunen. Man erhält denselben durch Mischen von Lösungen aequivalenter Mengen Eisenvitriols und Thonerdesulfats.

Doppelsulfate mit Kalium, Natrium und Zink s. bei diesen Metallen.

12. Ferroselenit, selenigsaures Eisenoxydul (FeSeO₂), ist, durch doppekte Zersetzung gebildet, ein weisser Niederschlag, der an der Luft grau, dann gelb wird. Frisch gefällt, wird er durch Salzsäure zersetzt, wobei Eisenchlorid, selenige Säure und Selen entstehen.

Ein saures Salz wird durch Lösen des vorhergehenden in seleniger Säure erhalten (BERZE-LIUS). Dasselbe ist in Wasser wenig löslich; beim Erhitzen desselben scheidet sich ein brauner Niederschlag von Selenit, Eisenoxyd und Selen aus.

- 13. Ferroseleniat, selensaures Eisenoxydul, FeSeO₄+7H₂O, hat Wohlwill (182) durch Lösen von Eisen in verdünnter Selensäure dargestellt. Es verliert beim Erwärmen das Krystallwasser. Je nach der Temperatur krystallisirt es in verschiedenen Formen.
- 14. Ferrotellurit, tellurigsaures Eisenoxydul, durch doppelte Zersetzung erhalten. graugelbe Flocken (BERZELIUS).
- 15. Ferrotellurat, tellursaures Eisenoxydul. Weisser Niederschlag, der an der Luft grünlich, dann rostfarben wird.
- 16. Ferrohypophosphit, unterphosphorigsaures Eisenoxydul, Fe(PO₂H₁), +6H₂O, bildet sich beim Auflösen von Eisen in unterphosphoriger Säure unter Wasserstof-Entwicklung (H. ROSE) (183), sowie durch doppelte Zersetzung von Eisenvitriol mit Bariumhypophosphit. Grüne Oktaeder.
- 17. Ferrophosphit, phosphorigsaures Eisenoxydul, wird als weisser Niederschlag durch Fällen einer Eisenvitriollösung mit phosphorigsaurem Ammoniak erhalten. Derselbe oxydut sich sehr leicht, giebt beim Erhitzen in der Retorte unter Feuererscheinung Wasserstoff aus und hinterlässt dabei Ferropyrophosphat (H. ROSE).
- 18. Ferrophosphat, phosphorsaures Eisenoxydul. Das normale Orthophosphat kommt als Vivianit $Fe_3(PO_4)_2 + 8H_2O$ in der Natur vor. Dies Mineral bildet blaue, monokline Säulen vom Vol-Gew. 5·6 bis 6·6, Härte 1·5 bis 2. Es kommt auch in faserigen und erdigen Massen vor, oft zusammen mit Raseneisenerz in Torfmooren, in fossilen Knochen u. s. w.

Aus einer Eisenvitriollösung wird durch Natriumphosphat ein weisser Niederschlag gefällt, der an der Luft graublau wird. Dieses ist nach Debray (184) das zweibasische Phosphat Fe₂H₂(PO₄)₂ + 3H₂O. Dasselbe entsteht auch beim Kochen von Phosphorsäurelösung mit Eisen; nach einiger Zeit fällt das Salz in farblosen Nadeln aus. Auch durch Kochen einer Eisenvitriollösung mit Magnesiumphosphat wird es erhalten. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in verdünnten Säuren und in Ammoniak. Wird dies Phosphat mit Wasser in zugeschmolzener Röhre auf 250° erhitzt, so bildet sich das dreibasische in kleinen dunkelgrünen Krystallen; ebenso, wenn der durch Fällen mit Natriumphosphat erhaltene Niederschlag lange Zeit hindurch auf 60 bis 80° erwärmt wird.

Das einbasische Phosphat FeHPO₄ entsteht nach Scheele durch Lösen von Eisen in Phosphorsäure. Erlenmeyer (185) hat durch Einwirkung concentrirter (48 proc.) Phosphorsäure auf fein vertheiltes Eisen eine grünlich gefärbte Lösung erhalten, in der Wasser einen weissen Niederschlag hervorbrachte. Beim Concentriren der Lösung in einer Wasserstoff-Atmosphäre scheiden sich kleine

Krystalle von der Zusammensetzung FeHPO₄ + H₂O aus, die sich an der Luft leicht oxydiren.

Das durch Fällen von Eisenvitriollösung mit Dinatriumphosphat erhaltene blau gewordene Ferrum phosphoricum wird in Pulver und Pillenform als Heilmittel bei Blutleiden gebraucht.

- 19. Ammoniumferrophosphat, NH_4 FePO $_4$ + H_9 O, wird durch Mischen von Eisenchlorür, Dinatriumphosphat und Ammoniak als grünlicher, flockiger, in der Wärme dicht werdender Niederschlag erhalten. Derselbe ist in Wasser auch bei Siedehitze völlig unlöslich, in verdünnten Säuren leicht, wenn wasserfrei schwierig löslich.
- 20. Ein natürlich vorkommendes Doppelsalz, welches Ferrophosphat enthält, ist der Triphyllin, ein Ferro-Mangano-Lithiumphosphat, graugrün, vom Vol.-Gew. 3.5. Härte 5, rhombisch krystallisirend. Ein ähnliches Phosphat, welches auch Magnesium enthält, ist der Tetraphyllin.
- 21. Ferropyrophosphat, Fe₂P₂O₇, wird aus Ferrosalzen durch Natriumpyrophosphat als weisser, an der Lust bald grün, dann braun werdender Niederschlag gesällt (SCHWARZENBERG) (186).
- 22. Ferroarsenit, arsenigsaures Eisenoxydul, Fe₂(AsO₃)₂(i), Eisenvitriollösung wird durch arsenigsaures Ammoniak gefällt, indem sich ein grünweisser, nicht gelb färbender Niederschlag ausscheidet, der in wässrigem Ammoniak mit grüngelber Farbe löslich ist (WITTSTEIN) (187). Frisch gefälltes Eisenhydroxydul löst sich in einer wässrigen Lösung von arseniger Säure.
- 23. Ferroarseniat, arsensaures Eisenoxydul. Eisenvitriol giebt mit arsensaurem Ammoniak einen weissen Niederschlag, dessen Zusammensetzung nach Chevenek Fe₃(AsO₄)₃ +6H₂O ist. Das Salz löst sich in Ammoniak zu einer grünen, sich bald zersetzenden Flüssigkeit (WITTSTEIN). Ein Ferroarsenat ist das Mineral Symplesit.
- 24. Ferrocarbonat, kohlensaures Eisenoxydul, FeCO₃, kommt als Spatheisenstein in der Natur vor. Dies, im hexagonalen System krystallisirende Mineral, ist von Senarmont (188) künstlich dargestellt worden durch Erhitzen von kohlensaurem Kalk und Eisenchlorür oder von Natriumbicarbonat und Eisenvitriol in geschlossenen Röhren auf 150 bis 180°. Beim Erhitzen giebt es Kohlensäure und Kohlenoxyd aus. Nach Döbereiner (189) bleibt dabei 3FeO + Fe₃O₃ zurück, nach Glasson (190) 4FeO + Fe₂O₃. An der Luft wandelt es sich allmählich in Eisenhydroxyd um.

Durch Fällen von Ferrosalzlösungen mit Alkalicarbonat erhält man wasserhaltiges Ferrocarbonat als flockigen weissen Niederschlag, der sich an der Lust rasch unter Abgabe von Kohlendioxyd schmutzig grün färbt und allmählich in Ferrohydroxyd übergeht. Durch Fällen bei Siedehitze unter Ausschluss der Lust kann man die Zersetzung vermeiden. Der Niederschlag löst sich in kohlensäurehaltigem Wasser. Die Lösung lässt bei Berührung mit Lust aber bald Ferrohydroxyd ausfallen. Neutrale Alkalicarbonate und die Erdalkalicarbonate rusen einen Niederschlag in der Lösung hervor, indem sich Bicarbonate bilden.

25. Ferroborat, borsaures Eisenoxydul. Das durch doppelte Zersetzung dargestellte Salz ist ein hellgelbes Pulver, vor dem Lötrohr schmelzbar, nach TÜNNERMANN (191) grün, das beim Auswaschen seine Borsäure nach und nach verliert.

Unter den Incrustationen, welche die borsäurehaltigen Lagoni Toscanas an den Uferwänden absetzen, hat BECCHI (192) ein okergelbes erdiges Eisenborat gefunden, das er Lagonit genannt hat, und dem er die Formel giebt: 2FeO3BoO₃ + 3H₂O.

26. Ferrosilicate. Diese, sowie Ferrisilicate, kommen häufig in der Natur vor, besonders in Gestalt von Doppelsilicaten. Der Gehalt derselben an den ver-

schiedenen Basen ist bisweilen wechselnd, wenn auch die Summe der Basen in Bezug auf die Menge Kieselsäure constant ist.

Das vierbasische Ferrosilicat, 4FeO, SiO₂, hat Scherer durch anhaltendes starkes Erhitzen von Roheisen an der Luft erhalten. Es bildet sich dabei Eisenoxyd, Kohlenoxyd, schweflige Säure und das vierbasische Silicat.

Das zweibasische Silicat, 2FeO, SiO₂, oder orthokieselsaure Eisenoxydul Fe₂SiO₄, hat man in Hochofen und bei der Raffination des Rohkupfers in der gleichen Krystallform erhalten. Durch Salzsäure wird Kieselsäure abgeschieden. In der Natur kommt es als Fayalit vor. Die von Rammelsberg (193) untersuchten dunkelgrünen, krystallinischen Körner von der Insel Fayal sind magnetisch, werden von Stahl geritzt und erhalten ausser dem Ferrosilicat noch Thonerde, Kupferoxyd, Schwefeleisen und Spuren von Kalk.

Hyalosiderit ist ein ähnliches Silicat, in welchem aber ein Theil Eisenoxydul durch Magnesia ersetzt ist. Nach Walchner (194) ist das braunrothe Mineral vom Kaiserstuhl im Breisgau 4 MgO, 2 FeO, 3 SiO₂ mit geringen Mengen Kali und Thonerde. Als Chlorophaeit hat Mac Culloch ein gelbgrünes Ferrosilicat vom Vol.-Gew. 2·02 beschrieben, welches in schottischen Basalten vorkommt. Forchhammer hat in den vulkanischen Felsen der Faröer ein ähnliches olivengrünes Mineral vom Vol.-Gew. 1·809 entdeckt, dem er die Formel FeO, SiO₂ + 6 H₂O zuertheilt. Dies ist also ein gewässertes Ferrometasilicat, FeSiO₃. Hierher gehört auch der in graubraunen derben Massen vorkommende Knebelit, der neben Eisenoxydul noch Manganoxydul enthält: FeO, MnO, SiO₂ (Doebbereiner), Vol.-Gew. 3·714.

Eine Eisenchlorürlösung giebt mit Wasserglaslösung einen grüngrauen Niederschlag. Das Metasilicat, FeSiO₃, oder ein Körper von nahezu dieser Zusammensetzung wird gebildet, wenn man aequivalente Mengen von Eisenoxyd und Kieselsäure in einem Kohletiegel bis beinahe zum Schmelzen erhitzt. Das Eisenoxyd wird dabei reducirt.

Von Doppelsilicaten seien folgende aufgezählt.

Augit, m[(Mg, Fe)O, CaO, 2SiO₂] + n[(MgFe)O, (AlFe)₂O₃, SiO₂, schwarz, Vol.-Gew. 3·3 bis 3·4, Härte 6, monoklin krystallisirend.

Peridot, Olivin, Chrysolith, (Mg, Fe)O, SiO₂, grüngelb, Vol.-Gew. 3·1-3·5, Härte 6-7, rhombisch kryst.

Hypersthen, (Mg, Fe)O, SiO₂, schwarz, Vol.-Gew. 3·4, Härte 6, rhombisch kryst.

Anthophyllit, Amphibol, 5(MgO, SiO₂), FeO, SiO₂; braun, Vol.-Gew. 3·18—3·2, Härte 5·5, rhombisch.

Almandin, Granat, 3FeO, Al₂O₃, 3SiO₂, roth, Vol.-Gew. 3·5-4·3, Härte 7-7·5, regulär.

B. Ferrisalze, Eisenoxydsalze.

1. Ferrinitrat, salpetersaures Eisenoxyd. Um die Lösung des normalen Nitrats zu erhalten, muss man eine Säure von bestimmter Concentration anwenden. Nach Scheurer-Kestner finden folgende Einwirkungen statt (195).

Solange das Vol.-Gew. der Salpetersäure unterhalb 1.034, löst das Eisen sich ohne Gasentwicklung, indem sich Ferronitrat und Ammoniumnitrat bilden. Mit einer Säure vom Vol.-Gew. 1.034 bis 1.115 erhält man ein Gemisch von Ferro- und Ferrinitrat. Bei noch stärkerer Concentration bildet Ferronitrat sich nicht mehr, aber das Ferrinitrat wird infolge der Gegenwart eines basischen

Nitrats an der Krystallisation gehindert. Am besten löst man das Eisen in einer Säure von 1·352 Vol.-Gew., bis die Dichtigkeit auf 1·5 gestiegen ist. Beim Erkalten dieser Flüssigkeit scheiden sich farblose, durchsichtige Krystalle aus. Wenn man einen Ueberschuss von Eisen anwendet, so entstehen basische Nitrate.

Das normale Salz hat die Formel Fe₂(NO₃)₈ + 18H₂O. Es schmilzt bei 47·2° in seinem Krystallwasser. Bei 125° tritt Sieden und Zersetzung ein. Wenn die Lösung des Salzes nicht langsam abgedampft wird, sondern rasch, allein immer noch bei Wasserbadtemperatur, so scheiden sich beim Erkalten kleine Krystalle aus, die nur 2 Mol Wasser enthalten, aus der Mutterlauge solche mit 12 Wasser. Letztere Krystalle bilden gewöhnlich das im Handel vorkommende Salz (Ordway) (196), (Scheurer-Kestner).

Wenn man die concentrirte Lösung von Eisenoxyd in Salpetersäure mit Wasser verdünnt und erhitzt, so geht die gelbe Farbe in blutroth über, und auf Zusatz von Salpetersäure fällt ein gelbes basisches Salz, das sich in reinem Wasser mit blutrother Farbe löst. Die Lösung giebt durch Abdampfen bei niedriger Temperatur eine schwarzbraune Gallerte. Salpetersäure fällt einen Niederschlag, der, bei 100° getrocknet, die Zusammensetzung 8Fe₂O₃2N₂O₅ + 3H₂O hat (Schönbein) (197), (Hausmann) (198).

Lösliche basische Salze entstehen auch durch Zusammenbringen von Krystallen des neutralen Salzes mit frisch gefälltem Eisenhydroxyd (ORDWAY) (199), SCHEURER-KESTNER (195). Nach Letzterem erhält man durch Dialyse des normalen Salzes eine Flüssigkeit, welche $2N_2O_5$ auf $5Fe_2O_3$ enthält.

Schwer lösliche basische Nitrate erhält man durch längeres Kochen einer Ferrinitratlösung als schwarze, glänzende Massen. Scheurer-Kestner hat drei solcher Salze beschrieben.

Durch Behandeln einer Lösung des normalen Nitrats mit Soda, oder durch Lösen von Eisenhydroxyd in ungenügender Menge Salpetersäure und Kochen der Lösung, ferner durch Behandeln normaler Salzlösung mit Eisenhydroxyd entstehen ebenfalls basische nicht krystallisirbare Nitrate von wechselnder Zusammensetzung.

Wenn man die Lösung des normalen Nitrats in zugeschmolzenen Röhren erhitzt, so enthält die Flüssigkeit colloidales Hydroxyd, das man durch ein Salz aussallen kann.

2. Ferrichlorat, chlorsaures Eisenoxyd, scheint sich durch Einwirkung von Chlorauf in Wasser suspendirtes Eisenoxydulhydrat zu bilden; ferner bei der Zersetzung des Ferrochlorats durch Wärme.

Ferriperchlorat, überchlorsaures Eisenoxyd, ist nur in Lösung bekannt.

- 3. Ferribromat, bromsaures Eisenoxyd. Frisch gefälltes Eisenhydroxyd löst sich in Bromsäure. Beim Verdampfen im Vacuum erhält man eine syrupdicke Masse, durch Abdampfen auf dem Wasserbad eine Masse, die sich nur zum Theil wieder in Wasser löst. Der ungelöste Theil ist nach RAMMKLSBERG (200) ein basisches Bromat von der Zusammensetzung 5Fe₂O₂, Br₂O₅ + 30H₂O.
- 4. Ferrijodat, jodsaures Eisenoxyd. Beim Erhitzen eines Gemisches von Ferrosulfat und Kaliumjodat bildet sich ein gelbbrauner Niederschlag von der Zusammensetzung 3Fe₂O₃, 5J₃O₅ + 15H₃O (RAMMELSBERG) (169) (201). Derselbe explodirt bei gelindem Erwärmen.

Aus Eisenchlorid oder Eisen-Ammoniakalaun wird durch Kaliumjodat ein weisser, im Ueberschuss des Eisenchlorids löslicher Niederschlag gefällt, der nach RAMMELSBERG Fe₂O₂, 2J₂O₅ +8H₂O zusammengesetzt ist. Das Salz löst sich in 500 Thln. Wasser.

Wenn man Ferrochlorid mit Kaliumjodat und etwas Salpetersäure behandelt, so entsteht

ein rother Niederschlag, Fe₂O₃, J₂O₅. Bei Gegenwurt größserer Mengen Salpetersiture entsteht das normale Salz, Fe₂(JO₂)₆ (BELL) (202).

- 5. Das Ferriperjodat wird nicht durch doppelte Zersetzung erhalten, weil es sich sogleich in Jodat umwändelt. Durch Auflösen von Ferrihydroxyd in Ueberjodsäure bekommt mas des Salz, 2Fe₂O₃, J₂O₇ + 21H₂O (RAMMELSBERG).
- 6. Ferrisulfit, schwefligsaures Eisenoxyd. Wenn man Ferrihydroxyd in wässiger, schwefliger Säure löst, so färbt sich die Flüssigkeit anfangs roth und entfärbt sich dann, indem sich Ferrosulfat bildet. Die Alkalisulfite geben mit Ferrisalzen eine dunkelrothe Färbung, die alsbald, besonders beim Erhitzen, verschwindet. Nach Koene (174) erhält man das Salt, $\operatorname{Fe_2O_3SO_2} + 6\operatorname{H_2O}$ oder $\operatorname{Fe_2SO_3(OH)_4} + 4\operatorname{H_2O}$, durch Versetzen der in der Kälte dargstellten, rothen Lösung mit starkem Alkohol. Es scheiden sich gelbe Flocken des basischen Salzes, $\operatorname{Fe_2(SO_3)_3} + \operatorname{Fe_2O_3}$, aus, die unter Abgabe von schwefliger Säure in das erstere Salzübergehen. Dasselbe entwickelt in schwacher Wärme schweflige Säure. Es löst sich in Salzsäure mit intensiv gelber Farbe. Die Lösung wird weder durch Chlorbarium, noch durch Ferro- oder Ferricyankalium gefällt.
- 7. Ferrihyposulfat, unterschwefelsaures Eisenoxyd, 8Fe₂O₃, S₂O₅+20H₂O, 1st ein rothbraunes Pulver, das man nach Heeren (176) durch Behandeln von frisch gefällten Eisenhydroxyd mit wässriger Unterschwefelsäure erhält. In Wasser nicht, in Salzsäure leicht Istelich
- 8. Ferrisulfate. Ausser dem neutralen sind auch mehrere basische Sulfate bekannt, die durch Einwirkung oxydirender Agentien auf das Ferrosulfat entstehen.

Das Sulfat $2\text{Fe}_2\text{O}_3$, $S\text{O}_3 + 6\text{H}_2\text{O}$ entsteht durch Einwirkung des Luftsauerstoffs oder kochender Salpetersäure auf Ferrosulfat. Es bildet sich ein Gemisch von noch basischerem Sulfat und neutralem Sulfat, $\text{Fe}_2(S\text{O}_4)_3$. Letzters kann von ersterem durch Lösen in Wasser getrennt werden. Es bildet sich ausschliesslich, wenn genügend Schwefelsäure vorhanden war. Auch durch Behandeln von Eisenoxyd oder basischem Ferrisulfat mit Schwefelsäure erhält man eine Lösung des neutralen Sulfats. Durch Eindampfen erhält man ein Hydrat von 10 Mol. Wasser. Wenn die Lösung verdünnt ist, so wird sie beim Erwärmen trübe, indem sich ein basisches Sulfat abscheidet.

Das wasserhaltige Ferrisulfat ist dunkelbraun; wasserfrei ist es weiss und unlöslich in Schwefelsäure, langsam löslich in Wasser. Gewisse Metalle, wie Eisen und die analogen, reduciren das Ferrisulfat unter Wasserstoffentwicklung zu Ferrosalz. Silber reducirt bei 100° das Ferrisulfat und wandelt sich in Silbersulfat um; bei gewöhnlicher Temperatur aber wird letzteres durch Ferrosulfat zu Silber reducirt.

Das basische Sulfat Fe₂O₃, 2SO₃ erhält man aus dem normalen Sulfat, indem man dieses mit kohlensaurem Kalk versetzt, bis der entstehende Niederschlag nicht mehr verschwindet, und rasch filtrirt. Beim Verdunsten der Lösung bleibt eine gummiartige, gelbbraune Masse, die leicht zerfällt (Maus) (203).

Man kann diesen Körper auch durch Digeriren einer Lösung von normalem Sulfat mit Eisenhydroxyd herstellen.

MEISTER (204) hat ein Hydrat dieses Salzes mit 15 Mol. Wasser beschrieben, welches in klinorhombischen Krystallen sich aus einer in der Färberei gebrauchten Beize abgesetzt hatte. Die Krystalle waren in kaltem Wasser wenig löslich: beim Sieden der Lösung trat Zersetzung ein. Bei 110° verloren die Krystalle 12 Mol. Wasser.

Das Sulfat $3 \operatorname{Fe_2O_3}$, $5 \operatorname{SO_3}$ wird durch mässige Einwirkung von Salpetersäure auf ein Gemisch von Ferrosulfat und Schwefelsäure erhalten. Es bildet sich eine dunkelrothe Lösung, die durch viel Wasser zersetzt wird, indem sich normales und basisches Salz bilden (Monsel).

Das Sulfat 2Fe₂O₃, 3SO₃ findet sich in zwei verschiedenen Formen in der Natur vor, als Copiapit und Fibroferrit. Nach WITTSTEIN (205) entsteht diese Verbindung auch bei der Oxydation des Ferrosulfats.

Das Sulfat Fe_2O_3 , SO_3 erhält man in ähnlicher Weise wie das Salz Fe_2O_3 , $2SO_3$, indem man das neutrale Salz mit Kaliumcarbonat — nicht Calciumcarbonat — behandelt. Es bildet sich zunächst ein basisches Kalium-Ferrisulfat, welches beim Kochen zersetzt wird. Der sich ausscheidende, röthlichgelbe Niederschlag ist Fe_2O_3 , $SO_3 + 3H_2O$ zusammengesetzt (SOUBEIRAN) (206).

Das Sulfat 2Fe₂O₃, SO₃ + 6H₂O scheidet sich aus einer Lösung des normalen Salzes, wenn dieselbe mit nicht genügendem Ammoniak versetzt wird, um alles Oxyd auszufüllen. Es bildet sich auch bei der Oxydation von Eisenvitriol an der Luft. Nach Wittstein(207) entsteht dabei das Hydrat, 2Fe₂O₃, 3SO₂+8H₂O, Es bildet sich ferner bei der Zersetzung des Ferrosulfats durch Zusatz von Wasserstoffsuperoxyd (Weltzien) (208). Gelbbraun, verliert beim Erhitzen 6H₂O und wird braunroth; bei stärkerem Glühen geht Schwefelsäure fort.

Das Sulfat 3Fe₂O₃, SO₃ + 4H₂O fällt aus, wenn man eine verdünnte Lösung des normalen Sulfats im Sieden erhält. Bei Gegenwart von Kaliumsulfat findet die Ausscheidung leichter statt. Bei 100° getrocknet, enthält es 4 Mol. Wasser. Dunkelpomeranzengelbes Pulver (SCHEERER) (209).

Das Sulfat 4Fe₂O₃, SO₃ hat Anthon (210) durch Fällen des normalen Sulfats mit Bariumacetat erhalten. Die gelblichen Flocken kann man durch Abschlämmen von dem schweren Bariumsulfat-Niederschlag trennen.

Das Sulfat 6Fe₂O₃, SO₃ ist eine braune, in Wasser nicht, in heisser Salzsäure wenig lösliche Masse, die sich bei der Verwitterung von Schwefelkies im Alaunschiefer bildet. Die Verbindung enthält 10 Mol. Wasser. Nach SCHEERER (209) ist die Formel, 7Fe₂O₃, SO₃ + 7H₂O.

Das Sulfat $7 \text{Fe}_2 O_3$, $SO_3 + 10 \frac{1}{2} \text{H}_2 O$ ist zu Modum in Norwegen als braune Masse gefunden worden.

Basisches Ammonium-Ferrisulfat. Wenn man eine verdünnte Lösung von Ferrinitrat und Ferrosulfat der Luft aussetzt, so scheidet sich ein rostfarbener Niederschlag aus, der nach Berzellus ein basisches AmmoniumFerrisulfat ist. Wenn man zu einer Lösung des Ammonium-Ferrisulfats Ammoniak setzt, bis der entstehende Niederschlag sich nicht mehr auflöst, so erhält man eine Flüssigkeit, aus der sich allmählich durchsichtige, gelbbraune Krystalle abscheiden (MAUS) (203). Dieselben haben die Zusammensetzung $2(NH_4)_2SO_4 + Fe_2O(SO_4)_2 + 4H_2O$.

9. Eisenammoniakalaun. Wenn man Ammoniumsulfat und normales Ferrisulfat mischt und die Lösung abdampst, so bilden sich oktaedrische Krystalle vom Vol.-Gew. 1·712 (KOPP), welche zu der Klasse der Alaune gehören, da sie die Zusammensetzung haben, $(NH_4)_2SO_4 + Fe_2(SO_4)_3 + 24H_2O$.

Das normale und die basischen Ferrisulfate bilden auch mit Kalium- und Natriumsulfat Doppelsalze.

- 10. Aluminium-Ferrisulfat. Wenn man frisch gefälltes Thonerdehydrat mit der Lösung des normalen Ferrisulfats behandelt, so tritt Verbindung ein. Die Verbindung löst sich nicht in Wasser, leicht in kalter Schwefelsäure, schwer in kalter Salz- oder Salpetersäure (ANTHON) (211).
- 11. Natürlich vorkommende Ferrisulfate. Dieselben sind meistens durch Oxydation von Pyrit entstanden.

Der Glockerit ist 2Fe₂O₃, SO₃ + 6H₂O, derb vorkommend, Carpho-

siderit $4Fe_2O_3$, $5SO_3 + 13H_2O$, Raimondit $2Fe_2O_3$, $3SO_3 + 7H_2O$, sechseckige Tafeln, Apatolit $3Fe_2O_3$, $5SO_3 + 2H_2O$, Fibroferrit $3Fe_2O_3$, $5SO_3 + 27H_2O$, Copiapit $2Fe_2O_3$, $5SO_3 + 12H_2O$ (nach LAWRENCE SMITH (212) Fe_2O_3 , $2SO_3 + 11H_2O$); Coquimbit Fe_2O_3 , $5SO_3 + 9H_2O$.

12. Ferriselenit, selenigsaures Eisenoxyd. Wenn man neutrales oder basisches Ferriselenit mit Ammoniak behandelt, so scheidet sich ein feines, unlösliches Pulver aus, das ein basisches Ferriselenit zu sein scheint.

Ein Salz, Fe₂O₃, 3SeO₂ + 4H₂O, bildet sich nach MUSPRATT (213) durch doppelte Zesetzung als weisser, beim Trocknen gelb werdender Niederschlag.

Wenn man Eisen in einem Gemisch von seleniger und Salpetersäure löst, so krystallisiren beim Erkalten der Lösung kleine grüne Blättchen aus, welche in Wasser unlöslich, in Saksäure mit orange Farbe löslich sind. Sie haben die Zusammensetzung, Fe₂O₃, 6 SeO₂ + H₂O. Beim Erwärmen verlieren die Krystalle Wasser und werden schwarz, beim Erkalten geht die Farbe in roth über.

- 13. Ferriseleniat, selensaures Eisenoxyd, gleicht dem Ferrisulfat und scheint, wie dieses basische Salze zu geben.
 - 14. Ferritellurit, tellurigsaures Eisenoxyd, gelber Niederschlag.
- 15. Ferritellurat, tellursaures Eisenoxyd, gelber Niederschlag, löslich im Ueberschuss des Ferrisalzes.
 - 16. Ferrisulfotellurit, brauner, leicht schmelzbarer Niederschlag (BERZELIUS).
 - 17. Ferriorthophosphat, orthophosphorsaures Eisenoxyd.

Das saure Phosphat, Fe₂H₃P₃O₁₂ oder Fe₂(PO₄)₂ + H₃PO₄, entsteht, wenn man Eisenhydroxyd in einer concentrirten Lösung von Phosphorsäure löst, bis ein weisser Niederschlag sich zeigt, und die Lösung abdampft. Die kleinen rosarothen Krystalle werden mit Aether gewaschen, um die überschüssige Phosphorsäure zu entfernen. Bei Gegenwart von Wasser giebt das Salz leicht Phosphorsäure ab.

Das saure Phosphat, Fe₂H₆P₄O₁₆+5H₂O oderFe₂(PO₄)₂+2H₃PO₄+5H₂O, erhält man nach Erlenmeyer (185) durch Eindampfen einer Lösung von Ferriphosphat in überschüssiger Phosphorsäure, auch durch langsame Oxydation des Ferrophosphats an der Luft. Die rothen, in kaltem Wasser unlöslichen Krystalle verändern sich nicht an der Luft. Durch heisses Wasser werden 2 Mol. Phosphorsäure abgeschieden.

Die Verbindung $8\text{Fe}_2(\text{PO}_4)_2 + 3\,\text{P}_2\text{O}_5$ wird aus einer Lösung von Eisenhydroxyd in Phosphorsäure durch Alkohol gefällt. Siedendes Wasser zersetzt den Körper.

Das normale Ferriorthophosphat $Fe_2(PO_4)_2$ fällt aus beim Vermischen von neutralen oder freie Essigsäure enthaltenden Eisenoxydlösungen mit Binatrium phosphat, als gelbweisser, flockiger Niederschlag, welcher in Mineralsäuren löslich, in Essigsäure unlöslich, dagegen in Weinsäure und Citronensäure mit grüner Farbe löslich ist, beim Glühen gelb wird und zu einer grauen Kugel schmilzt. Beim Glühen im Wasserstoffstrom liefert die Verbindung pyrophosphorsaures Eisenoxydul.

Das Salz löst sich schwierig in wässriger Phosphorsäure, die Lösung setzt nach längerer Zeit kleine, durchsichtige Würfel eines sauren Phosphats ab (s. oben).

Basische Ferriphosphate kommen in der Natur vor, häufig als Bestandtheile der Brauneisensteine. Der Dufrenit oder Grüneisenstein ist $Fe_2(OH)_2PO_4$, selten in rhombischen Krystallen, meist derb von lauchgrüner bis schwarzgruner Farbe vorkommend. Der Kakoxenit ist $Fe_2(PO_4)_2 + 12H_2O$.

18. Ferripyrophosphat, (Fe₂)₂(P₂O₁)₂, bildet sich durch Fällen von Eisen-

chlorid mit Natriumpyrophosphat als gelblichweisses Pulver, das beim Erhitzen auf 100° dunkler, beim Glühen wieder heller wird. Löslich in Säuren und in Ammoniak und Ammoniumcarbonat.

Wird die Lösung in Schweselsäure erhitzt, so entsteht ein weisser, slockiger Niederschlag, der die Zusammensetzung des Pyrophosphats hat, aber insosern von der allotropischen Form sich unterscheidet, als er nicht, wie ersteres, in verdünnten Säuren, in Natriumpyrophosphat und in Eisenchlorid löslich ist (GLADSTONE) (264).

- 19. Ferrimetaphosphat, Fe₃(PO₃)₆, bildet sich, wenn man Eisenchlorid mit überschüssiger Phosphorsäure versetzt, zur Trockne verdunstet und den Rückstand im Platintiegel auf 316° erhitzt. Weisses Pulver, in Wasser und verdünnten Säuren unlöslich, löslich in starker Schwefelsäure (MADDRELL) (215).
- 20. Ferriarsenit, arsenigsaures Eisenoxyd. Aus Ferriacetat wird durch freie arsenige Säure oder ein Arsenit ein Salz gefällt, das auch beim Schütteln von frisch gefälltem Eisenhydroxyd mit wässriger Säure entsteht. Es ist eine gelbbraune in stärkeren Säuren lösliche, in Essigsäure unlösliche Masse und hat nach BUNSEN (216) die Zusammensetzung 4Fe₂O₃, As₂O₃ + 5H₂O.

Das Salz 2Fe₂O₂, 3AsO₂ + 7H₂O entsteht nach GUIBOURT (217), wenn man eine Eisenvitriollösung, die durch Königswasser oxydirt, dann durch Ammoniak neutralisirt ist, mit arseniger Säure versetzt. Dunkelgelber Niederschlag.

- 21. Ferriferroarsenat. Durch Trocknen und Glühen des Ferroarsenats entsteht nach WITTSTEIN (187) 6FeO, 3Fe₂O₃, 4As₂O₃ + 32H₂O als ein in Wasser unlöslicher, in Salzsäure mit goldgelber Farbe löslicher Körper.
- 22. Ferriarsenat, arsensaures Eisenoxyd. Das normale Orthoarsenat, Fe₂(AsO₄)₂ + 4H₂O, kommt als Skorodit in grünen oder braunen, glänzenden rhombischen Krystallen in der Natur vor. Vol.-Gew. 3·1 bis 3·3, Härte 3·5 bis 4.

Aus einer Lösung von Ferroarsenat soll sich nach WITTSTEIN allmählich Fe $_2$ (AsO $_4$) $_2$ + 8H $_2$ O absetzen.

Durch Fällen von Eisenchlorid mit Binatriumarsenat entsteht ein weisser Niederschlag, der beim Erhitzen unter Wasserverlust roth, dann gelblich wird; löslich in Ammoniak, sowie in Salzund Salpetersäure. Es ist ein saures Arsenat, nach WITTSTEIN (205) von der Zusammensetzung 2Fe₂(HAs₄O₄)₃ + 9H₂O.

Die ammoniakalische Lösung hinterlässt beim Abdampfen rubinrothes basisch arsensaures Eisenoxyd-Ammoniak.

Durch Kochen einer Ferriarsenatlösung mit Kali entsteht ein braunes basisches Salz, $18Fe_2O_3$, $As_2O_5 + 24H_2O$ (BERZELIUS).

Basische Arsenate kommen ferner als Mineralien vor. Der Eisensinter ist $2Fe_3(AsO_4)$ $(OH)_3 + 9H_2O$; derselbe findet sich in gelben, braunen bis rothen, derben oder nierenförmigen Massen. Der Pharmakosi der it oder das Würfelerz, $Fe_2(As, P)_2O_8 + Fe_2(As, P)O_4(OH)_3 + 6H_2O$, kommt in grünen bis braunen glänzenden Würfeln und anderen Formen des regulären Systems vor. Ein Theil des Arsens ist meistens durch Phosphor ersetzt.

Calcium ferriarsenat kommt in der Natur als Arsenosiderit vor und ist nach RAM-MEISBERG (218) 8Fe₂O₃, 6CaO, 5As₂O₅ + 15H₂O.

23. Ferricarbonat, kohlensaures Eisenoxyd. Der durch Fällen einer Ferrisalzlösung mit Alkalicarbonat erhaltene Niederschlag entwickelt, mit Säuren behandelt, Kohlensäure, aber dies Carbonat ist nicht von constanter Zusammensetzung. LANGLOIS (219) giebt ihm die Formel 17Fe₂O₂, CO₂ + 18H₂O.

WALLACE (220) hat durch Fällen von Eisenchloridlösung mit sehr verdünnter Sodalösung verschiedene basische Carbonate erhalten. PARKMANN (221) ist durch Untersuchung der nicht getrockneten Niederschläge zu der Formel Fe₂O₂, CO₂ gekommen.

24. Ammonium ferricarbonat. Wenn man Eisenchlorid mit einer concentrirten Lösung von kohlensaurem Ammoniak versetzt, so löst sich der entstehende Niederschlag anfangs wieder Ladenburg, Chemie. III.

auf. Die verdünnte rothe Lösung, die vermuthlich das Doppelsalz enthält, scheidet erst almählich Eisenhydroxyd aus (WÖHLER) (222). Aehnliches bewirkt eine concentrirte Potaschelösung.

25. Ferriborat, borsaures Eisenoxyd, wird als gelber Niederschlag erhalten. Beim Erhitzen nimmt das Salz eine dunklere Farbe an und schmilzt dann (Berzellus). Beim Fällen von Eisenammoniumalaun in der Kälte mit Natriummetaborat entsteht ein voluminöser Niederschlag, der unausgewaschen bei $100^{\,0}$ getrocknet $4\,\mathrm{Fe}_2\mathrm{O}_2$, $\mathrm{Na}_2\mathrm{O}$, $5\,\mathrm{B}_2\mathrm{O}_3$ + $6\,\mathrm{H}_3\mathrm{O}$ enthält, durch Auswaschen mit kaltem Wasser und Trocknen bei $100^{\,0}$ aber die Zusammensetzung $6\,\mathrm{Fe}_2\mathrm{O}_3$, $8_2\mathrm{O}_3$, $6\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ zeigt. Durch Fällen mit Borax erhält man in gleicher Weise $4\,\mathrm{Fe}_2\mathrm{O}_3$, $\mathrm{Na}_2\mathrm{O}_3$, $6\,\mathrm{B}_2\mathrm{O}_3$ + $9\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ und $9\,\mathrm{Fe}_2\mathrm{O}_3$, $8_3\mathrm{O}_3$ + $9\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (H. Rose) (223).

26. Ferrisilicate kommen, besonders in Verbindung mit anderen Silicaten, sehr häufig im Mineralreich vor.

Natriumsilicat (Wasserglas) giebt mit Eisenchlorid einen Niederschlag, der sich gleich wieder auflöst, indem die Flüssigkeit sich braun färbt. Durch Abdampfen erhält man eine braune amorphe Masse, der man durch Auswaschen Chlornatrium und überschüssiges Eisenchlorid entziehen kann. Das unlösliche Silicat wird durch Salzsäure zersetzt (WALKER) (224).

Hisingerit ist ein gelbbraunes, in abgerundeten Knollen vorkommendes, gewässertes Ferrisilicat von Riddarhyttan in Schweden, welches HISINGER (225) beschrieben hat. Ganz ähnlich ist der von v. Kobell beschriebene Thraulit von Bodenmais. Vol.-Gew. 3:04. Die Analyse entspricht nahezu der Formel Fe₂O₃, 2SiO₃ + 4H₂O.

Nontronit oder Chloropal ist ein zeisiggrünes, auch pfirsichblütfarbenes, weiches Mineral, das vom Fingernagel geritzt wird und leicht in Salzsäure löslich ist unter Bildung einer Kieselsäuregallerte. Es findet sich in kleinen nierenförmigen Massen im Braunstein von Saint-Pardoux bei Nontron, Dep. der Dordogne und hat die Zusammensetzung Fe_2O_3 , $3SiO_2 + 5H_2O$.

Aethosiderit, 2Fe₂O₃, 9SiO₂ + 2H₂O, ist ein Mineral vom Vol.-Gew. 3°C genannt worden, welches eine Ader in dem Eisenglanz von Timpoboenba in Brasilien bildet (HAUSMANN und SCHNEDERMANN) (226).

Von Doppelsilicaten seien erwähnt:

Epidot, $3(Al, Fe)_2O_7$, 4CaO, $6SiO_2 + H_2O$, grün. Vol.-Gew. 3.5, Härte 6 bis 7, monoklin.

Lepidomelan, K₂O, 12(Fe, Mg)O, 3(Fe, Al)₂O₃, 12SiO₂, schwarz. Vol-Gew. 3, Härte 2·5-3, monoklin.

Stilpnomelan, (Fe, Ca, Mg, K_2)O, (Al, Fe)₂O₃, SiO₂ + H_2 O, schwarz. Vol. Gew. 3, Härte 3-4.

Analytisches Verhalten.

- 1. Erkennung der Eisenverbindungen.
- a) Die meisten Ferroverbindungen sind in Wasser oder in Salzsäure oder Schwefelsäure löslich. Die diesen Mitteln widerstehenden Verbindungen kann man durch Erhitzen mit Schwefelsäure auf 210° in zugeschmolzenen Röhren in Sulfate umwandeln; die Eisensilicate kann man auch durch ein Gemisch von Chlorwasserstoff und Fluorwasserstoff in Lösung bringen.

Vor dem Löthrohre geben die Ferroverbindungen, mit Borax oder Phosphorsalz zusammengeschmolzen, eine Perle, deren Farbe aber in der Oxydationsslamme in Gelb übergeht, beim Erkalten verblasst und ganz verschwindet, wenn nur wenig Eisenoxyd vorhanden ist. Nach der Bunsen'schen Methode erhitzt man die Verbindung am Ende eines Kohlestäbchens, das man durch Ueberziehen eines Streichholzehens mit geschmolzener Soda und Verkohlen derselben erhalt,

in der Reductionsslamme, zerreibt die Probe mit etwas Wasser im Achatmörser und fischt mittelst einer magnetischen Messerklinge die Eisentheilchen (auch Nickel und Kobalt) heraus, wischt diese mit Filtrirpapier ab, löst in Säure und weist das Eisen auf nassem Wege nach. Die Flamme des Bunsenbrenners wird durch Eisenverbindungen nicht gesärbt.

Lösungen der Ferrosalze geben mit Alkalihydrat einen weisslich grünen Niederschlag von Eisenoxydul, der sich bei Zutritt der Lust leicht oxydirt, indem er dunkelgrün und dann rothbraun wird. Bei Gegenwart eines Ammoniaksalzes wird durch Alkalihydrat oder Ammoniak das Eisenoxydul nur sehr unvollständig gefällt. Auch bei Gegenwart von Weinsäure tritt keine Fällung ein; die Flüssigkeit färbt sich lebhast grün und da, wo die Lust Zutritt hat, gelb.

Kohlensaure Alkalien verhalten sich ähnlich wie die Alkalihydrate.

Bariumcarbonat bewirkt bei gewöhnlicher Temperatur keine Fällung; in der Siedhitze wird das Eisenoxydul vollständig gefällt.

Oxalsäure färbt die Ferrosalzlösungen gelb und bringt allmählich einen gelben Niederschlag von Ferrooxalat hervor.

Eine Lösung von Kaliumpermanganat wird durch Ferrosalzlösungen entfärbt.

Ferrocyankalium fällt einen weissen Niederschlag, der an der Lust nach und nach dunkelblau wird.

Ferricyankalium bewirkt sofort eine dunkelblaue Fällung von Turnbull's Blau (vergl. pag. 102).

Schwefelwasserstoff bringt in neutralen und sauren Lösungen keine Fällung hervor. Bei Gegenwart von Eisenoxyd scheidet sich Schwefel aus.

Schwefelammonium bewirkt sogleich einen schwarzen Niederschlag von Schwefeleisen, der im Ueberschuss des Fällungsmittels unlöslich, in Säuren leicht löslich ist. An der Luft wird der Niederschlag im feuchten Zustande alsbald rothbraun.

b) Die Lösungen der Ferrisalze färben Lackmuspapier roth.

Kali, Natron, Ammoniak bringen einen voluminösen, rothbraunen Niederschlag von Ferrihydroxyd hervor, der im Ueberschuss des Fällungsmittels völlig unlöslich ist.

Bariumcarbonat fällt das Eisenoxyd schon bei gewöhnlicher Temperatur vollständig aus seinen Lösungen.

Bei Gegenwart von Weinsäure tritt durch Alkalien oder Alkalicarbonat keine Fällung ein.

Oxalsäure fällt nicht, reducirt das Eisenoxyd aber allmählich zu Oxydul. Natriumphosphat erzeugt in neutralen Lösungen einen weissen Niederschlag von Ferriphosphat, der in Ammoniak allmählich löslich, leicht in Salzsäure, unlöslich in Essigsäure ist.

Ferrocyankalium bewirkt sofort einen dunkelblauen, in Säuren unlöslichen durch Alkali zersetzbaren Niederschlag von Berliner Blau (vergl. pag. 101).

Ferricyankalium bewirkt keine Fällung, färbt die Lösung dunkelbraun.

Kaliumsulfocyanat (Rhodankalium) ruft eine intensiv blutrothe Färbung hervor, eine sehr empfindliche Reaktion. Durch Alkali wird Eisenhydroxyd aus der rothen Lösung gefällt. Reduktionsmittel, wie schweflige Säure und Oxalsäure, und andererseits Salpetersäure zerstören die Farbe.

Gerbsäure bewirkt in neutralen Lösungen eine tief blauschwarze Trübung; der Niederschlag bleibt lange suspendirt.

Essigsaures Alkali bringt eine blutrothe Färbung hervor, die aber weniger intensiv ist, als die durch Rhodankalium erzeugte. Durch freie Säuren, mit Ausnahme von Essigsäure, wird die Färbung schwächer und verschwindet. Durch Alkalien wird das Eisenoxyd gefällt. Auch durch Kochen einer mit Alkaliacetat versetzten Ferrisalzlösung wird das Eisenoxyd vollständig als basisches Salz gefällt.

Durch Schwefelwasserstoff wird das Eisenoxyd zu Oxydul reducirt, indem sich Schwefel ausscheidet.

Schwefelammonium bewirkt in neutralen Ferrilösungen einen voluminösen schwarzen Niederschlag.

- 2. Quantitative Analyse.
- a) Um die quantitative Bestimmung des Eisens der Ferrosalze auszuführen, wandelt man 1. diese durch Oxydation in Ferrisalze um und bestimmt das Ferrihydroxyd (s. unten), oder 2. man fällt als Ferrosulfid und wägt dieses als solches oder verwandelt es in Ferrihydroxyd, oder 3. man bestimmt das Eisenoxydul direkt auf volumetrischem Wege.

Die Oxydation kann man durch Hindurchleiten von Chlorgas oder Zusatz von Kaliumchlorat und Salzsäure vornehmen, worauf das Oxyd auf irgend eine Weise bestimmt wird. Wenn man das Eisenoxydul mittelst überschüssiger Salpetersäure oxydirt, so muss das Hydroxyd durch Ammoniak gefällt werden. Bei der Anwendung von Braunstein und einer salzsauren Lösung oder von Kaliumpermanganat muss man das Ferrioxyd auf titrimetrischem Wege bestimmen.

Um Eisenoxydul direkt maassanalytisch zu bestimmen, wendet man eine titrirte Lösung von Kaliumpermanganat an. Es tritt folgende Reaction ein: $10 \text{FeSO}_4 + 2 \text{KMnO}_4 + 8 \text{H}_2 \text{SO}_4 = 5 \text{Fe}_2 (\text{SO}_4)_3 + \text{K}_2 \text{SO}_4 + 2 \text{MnSO}_4 + 8 \text{H}_2 \text{O}_5$

Das Eisen muss als Sulfat vorhanden sein und Schwefelsäure muss im Ueberschuss zugegen sein. Salzsäure wird durch das Permanganat unter Chlorentwicklung zersetzt. Man kann indessen mit salzsaurer Lösung arbeiten, wenn man Manganosulfat zersetzt; dadurch wird diese Zersetzung verhindert. Man setzt von der Kaliumpermanganatlösung (Chamäleonlösung), deren Titer man mit Hülfe von Ferroammoniumsulfat oder Oxalsäure so festgestellt hat, dass 5 Cbcm. = 0.001 Grm. Eisen oder = 0.001125 Grm. Oxalsäure entspricht, solange hinzu, bis der letzte hinzugesetzte Tropfen eine dauernde rosa Färbung hervorbringt.

b) Einige Ferriverbindungen sind in Salzsäure löslich, andere in concentrirter Schwefelsäure; oft ist es erforderlich, den Körper durch Glühen im Wasserstoffstrom zu reduciren und ihn dann in Säure zu lösen.

Gewöhnlich fällt man das Eisen als Hydroxyd mittelst Ammoniak. Man wäscht den Niederschlag vollkommen aus, trocknet, glüht und wägt als Oxyd. Ohwohl Salmiak in der Hitze sich verflüchtigt, muss derselbe ausgewaschen werden, da sonst beim Glühen sich flüchtiges Eisenchlorid bilden kann.

Um das Eisen als Ferrosulfid zu bestimmen, neutralisirt man die Lösung mit Ammoniak, bis sich etwas Hydroxyd ausscheidet, setzt Salmiak und Ammoniumsulfhydrat zu. Man lässt den Niederschlag in gelinder Wärme sich absetzen, wobei man den Zutritt der Luft möglichst ausschliesst, um eine Oxydation des hydratischen Ferrosulfids zu vermeiden; man bringt den Niederschlag auf ein Filter und wäscht mit Schwefelammonium enthaltendem Wasser aus. Um das Eisen als Ferrosulfid zu wägen, bringt man den Niederschlag in einen gewogenen

Eisen. 533

Tiegel, setzt die Filterasche und etwas Schwefel zu und glüht im Wasserstoffstrom. Oder man löst das Ferrosulfid in Salzsäure, verjagt durch Erwärmen den Schwefelwasserstoff und bestimmt das Eisenchlorür, wie vorhin angegeben wurde.

Man kann das Eisenoxyd auch als basisch essigsaures Salz oder als bernsteinsaures Eisenoxyd fällen und von anderen Körpern trennen. Die saure Lösung wird mit Ammoniak genau neutralisirt und mit essigsaurem Natrium in der Hitze, mit bernsteinsaurem Ammonium in der Kälte gefällt. Die ausgewaschenen und getrockneten Niederschläge werden bei Luftzutritt geglüht, mit Salpetersäure beseuchtet, nochmals geglüht und gewogen.

Um das Eisenoxyd auf volumetrischem Wege zu bestimmen, reducirt man dasselbe zunächst zu Oxydul.

Man löst zu dem Zwecke den Niederschlag in Schweselsäure und setzt unter gelindem Erwärmen Zinkstückchen zu, so dass eine Wasserstoff-Entwicklung eintritt. Wenn alles Eisen reducirt ist, was man an der Entsärbung der Lösung erkennt, so lässt man im Kohlensäurestrom erkalten und sührt, nachdem die Lösung von etwa vorhandenen Bleislocken decantirt ist und diese ausgewaschen worden sind, die Titrirung mit Hülse von Permanganat aus.

Man kann auch die Eisenoxydsalze mit Jodkalium reduciren:

$$Fe_2Cl_6 + 2KJ = 2FeCl_2 + 2KCl + J_2$$

und das ausgeschiedene Jod mit Hülfe einer titrirten Lösung von Natriumthiosulfat bestimmen, wobei Starkelösung als Indicator dient. Man setzt von dieser Lösung, von der 1 Cbcm. = 0.0127 Grm. Jod = 0.0056 Grm. Eisen = 0.0072 Grm. Eisenoxydul = 0.0080 Grm. Eisenoxyd ist, so viel hinzu, bis die blaue Farbe der Jodstärke verschwunden ist.

Sehr empfehlenswerth ist es, die Reduction des Eisenoxyds mittelst Zinnchlorürs auszuführen. Man setzt von letzterem einen Ueberschuss zu, den man mit Jodlösung zurücktitrirt.

3. Trennung des Eisens von anderen Stoffen.

Um das Eisen von den Alkalien und alkalischen Erden zu trennen, wird dasselbe, nachdem etwa vorhandenes Oxydul oxydirt worden ist, als Hydroxyd gefällt.

Die Trennung von der Thonerde führt man am besten so aus, dass man die Lösung auf ein bestimmtes Volumen verdünnt und in zwei Hälften theilt. In der einen fällt man Thonerde und Eisenoxyd gemeinschaftlich durch Ammoniak, in der andern reducirt man das Eisen zu Oxydul und bestimmt dieses volumetrisch. Ist ausser Thonerde auch Phosphorsäure zugegen, so muss diese zunächst durch eine salpetersaure Lösung von molybdänsaurem Ammoniak ausgefällt und abfiltrirt werden.

Durch Schweselwasserstoff trennt man alle durch dieses Reagens sällbaren Metalle vom Eisen. Im Filtrat ist letzteres als Oxydul enthalten.

Um Eisenoxyd von Eisenoxydul zu trennen, muss die Lösung der zu analysirenden Substanz in einer Kohlensäure-Atmosphäre ausgeführt werden. Man theilt dann zweckmässig die Lösung in zwei Hälften und bestimmt volumetrisch in der einen das Eisenoxydul oder das Eisenoxyd, in der andern die Gesammtmenge des Eisens.

Um beide Oxyde gewichtsanalytisch zu bestimmen, setzt man der Lösung Bariumcarbonat zu, indem man die Flasche bis zur Mündung mit luftfreiem kaltem Wasser anfüllt. Das Eisenoxyd wird gefällt. Man verschliesst die Flasche mit einem zwei Glasröhren enthaltenden Kautschukpfropfen. Die eine Röhre,

welche den einen Schenkel eines Hebers bildet, reicht bis über den am Boden angesammelten Niederschlag von Bariumcarbonat und Eisenhydroxyd. Die andere kürzere Röhre setzt man mit einem Kohlensäureapparat in Verbindung. Durch den Druck des Kohlensäuregases wird die klare Flüssigkeit durch die Heberröhre in ein anderes Gefäss getrieben. Dann saugt man luftfreies Wasser durch den Heber ein, wäscht den Niederschlag auf diese Weise aus, lässt absitzen und treibt das Waschwasser wieder durch den Heber in das andere Gefäss u. s. w. Den ausgewaschenen Niederschlag bringt man auf ein Filter, wäscht nochmals aus, löst denselben in Salzsäure, fällt den Baryt mit Schwefelsäure, filtrirt und bestimmt im Filtrat das Eisenoxyd durch Fällen mit Ammoniak. Die sehr verdünnte Eisenoxydul-Lösung wird durch Eindampfen concentrirt, das Eisenoxydul wird durch Zusatz von Salzsäure und Kaliumchlorat oxydirt, der Baryt wird durch Schwefelsäure ausgefällt und im Filtrat davon wird das Eisenoxyd durch Zusatz von Ammoniak niedergeschlagen.

Die Trennung des Eisens von Zink wird zweckmässig so ausgeführt, dass man mittelst Soda den grössten Theil des Eisen- und Zinkoxyds ausfällt, dann Essigsäure zusetzt, bis alles gelöst und noch ein Ueberschuss von Essigsäure vorhanden ist. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff wird dann nur das Zink als Schwefelzink gefällt. Die Bestimmung desselben s. bei Zink. Aus dem Filtrat wird durch Erwärmen der Schwefelwasserstoff ausgetrieben, das Eisenoxydul wird durch Salzsäure und Kaliumchlorat in Oxyd verwandelt und dieses mit Ammoniak gefällt.

Von Mangan-, Kobalt- und Nickeloxydul kann man das Eisenoxyd mittelst Bariumcarbonats trennen. Oder man neutralisirt die Lösung mit Ammoniak, setzt Natriumacetat zu, bis tiefrothe Färbung eintritt und fällt das Eisenoxyd mit bernsteinsaurem Ammoniak (s. oben).

Hat man Eisenoxyd von Chromoxyd zu trennen, so kann man zunächst beide Oxyde durch Ammoniak fällen, auswaschen, glühen und wägen. Ein in einem Porzellanschiffchen abgewogener Theil davon wird, nachdem das Schiffchen in eine Röhre von schwer schmelzbarem Glase gebracht worden ist, im Wasserstoffstrome geglüht. Das Eisenoxyd wird allein reducirt. Nach dem Erkalten im Wasserstoffstrom kann man durch Wägung des Schiffchens den Gewichtsverlust bestimmen und daraus die Menge Eisenoxyd berechnen. Besser ist es, die Masse mit Salzsäure zu behandeln und aus der filtrirten Lösung nach vorhergegangener Oxydation das Eisenoxyd mit Ammoniak zu fällen. Auch zur Trennung des Eisenoxyds von Thonerde eignet sich dies Verfahren.

Man kann auch die Oxyde in der Weise trennen, dass man die Lösung mit einem starken Ueberschuss von Kalihydrat versetzt und dann Chlorgas hindurchleitet. Das Chromoxyd geht dann nach und nach in Form von Kaliumchromat in Lösung und wird durch Filtration von dem Eisenhydroxyd getrennt.

Zur technischen Analyse der Eisenerze, des Roheisens und schmiedbaren Eisens, sowie der Eisenschlacken, sind auf den Hüttenwerken besondere, meist maassanalytische Methoden in Gebrauch; in Bezug auf deren Beschreibung muss auf die einschlägigen Specialwerke (227) verwiesen werden. Rud. Biedermann.

Eiweisskörper*) [Albuminstoffe, Blutbilder, Proteïnsubstanzen (1)]. Mit diesem Namen bezeichnet man eine Anzahl von Verbindungen, welche alle

*) 1) GMELIN-KRAUT, Handb. d. Chem. 4. Aufl. 7, pag. 2198; Neues Handwörterbuch d. Chem. 2, pag. 1137; BEILSTEIN, Handb. d. org. Chem., pag. 2068; KÜHNE, Lehrb. d. physiol. Chem., Leipzig 1868; EICHWALD, Beiträge z. Chemie d. gewebsbildenden Substanzen und ihrer

durch eine grössere oder geringere Aehnlichkeit mit dem Hauptbestandtheile des Weissen vom Vogelei (Albumen) ausgezeichnet sind. Dieselben finden sich in

Abkömmlinge; I. Heft, Berlin 1873; HOPPE-SEYLER, Handb. d. physiol. u. pathol. chem. Analyse, 5. Aufl., pag. 258. 2) Vergl. bes. DETMER in SCHENK, Handb. d. Botanik II, 1. Abschn., 2. Cap. pag. 31 u. 114 ff. 3) O. LÖW, PFLÜGER'S Archiv 22, pag. 503. 4) GRIMAUX, Compt. rend. 93, pag. 77; Bull. soc. chim. (2) 38, pag. 64. 5) PIOTROWSKI, Wien. akad. Sitz.-Ber. 24, pag. 335; s. a. E. v. Brücke, Wien. akad. Sitz.-Ber. 87, III. Abth., pag. 141; Monatsh. f. Chem. 4, pag. 203. 6) ADAMKIEWICZ, Ber. d. d. chem. Ges. 8, pag. 161. 7) SCHULTZE, Ann. Chem. Pharm. 71, pag. 283. 8) FRÖHDE, Ann. Chem. Pharm. 145, pag. 376. 9) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Ch. 2, pag. 228. 10) SCHÜTZENBERGER, Ann. chim. phys. (5) 16, pag. 289; s. a. Bull. soc. chim. 23, pag. 161, 193, 216, 242, 385, 433; 24, pag. 2, 145. 11) O. NASSE, PFLÜGER'S Archiv 6, pag. 589; 7, pag. 139; 8, pag. 381. 12) LIEBIG, Ann. Chem. Pharm. 58, pag. 127; BOPP, ebendas. 69, pag. 30; W. KÜHNE, Ber. d. d. chem. Ges. 8, pag. 206; ENGLER u. JANEKE, ebendas. 9, pag. 1411; NENCKI, Neues Handwörterb. d. Chem. 2, pag. 1168. 13) HLASIWETZ und HABER-MANN, Anz. d. Wien. Akad. 1872, pag. 114; ebendas. 1873, No. 15; Ann. Chem. Pharm. 169, 14) HORBACZEWSKI, Wien. akad. Sitzungs-Ber. 80, III. Abth. Juniheft (1879). 15) E. SCHULZE und J. BARBIERI, Ber. d. d. chem. Ges. 16, pag. 1711. 16) W. KREUSLER, Journ. f. prakt. Chem. 107, pag. 240. 17) O. Löw, Journ. f. pr. Ch. (2) 3, pag. 180. 18) MUL-DER, BERZ. Jahresb. 19, pag. 651; VAN DER PANT, KOPP, Jahresb. 1849, pag. 507. 19) MÜHL-HAUSER, Ann. Chem. Pharm. 90, pag. 170; 101, pag. 171. 20) GUCKELBERGER, Ann. Chem. Pharm. 64, pag. 39; Schlieper, Ann. Chem. Pharm. 59, pag. 1. 21) Liebig, Ann. Chem. Ph. 70, pag. 313. 22) BÉCHAMP, Compt. rend. 70, pag. 866; 73, pag. 1323. 23) RITTER, Compt. rend. 73, pag. 1219. 24) STÄDELER, Journ. f. prakt. Ch. 72, pag. 251. 25) Löw, Journ. f. pr. Chem. (2) 2, pag. 289. 26) TAPPEINER, Ber. d. Kgl. Sächs. Ges. d. Wiss. 1871. 27) F. LOSSEN, Ann. Chem. Pharm. 201, pag. 369. 28) HLASIWETZ u. HABERMANN, Ann. Chem. l'harm. 159. pag. 304. 29) W. Knop, Chem. Centralbl. 1875, pag. 395; 1879, pag. 571 u. 587. 30) An-DERSON, Phil. Mag. 33, pag. 74; Edinb. Philosoph. Transact. 20; s. a. WEIDEL, Anzeig. d. Kgl. Akad. d. Wiss. Wien 1878, No. 19 u. 22; Monatsh. f. Chem. 1, pag. 1 u. 279; ibid. 5, pag. 656; Ber. d. d. chem. Ges. 12, pag. 1989; 13, pag. 65. 31) BLEUNARD, Ann. de chim. phys. (5) 26, pag. 5; Compt. rend. 90, pag. 1080. 32) PH. ZÖLLER, Med. Centralbl. 18, pag. 657, 675, 691. 33) s. bes. A. F. W. Schimper, Zeitschr. f. Krystallogr. 5, pag. 131. 34) E. v. Brücke, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 80, III. Abth., pag. 7 und 174; Monatsh. f. Chem. 1881, pag. 23 und 122. 35) R. MALY, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 91, III. Abth., pag. 157; Monatsschr. f. Ch. 1885, pag. 107. 36) O. Löw, Journ. f. pr. Ch. (2) 31, pag. 129. 37) S. Kohn, Chem. Centralbl. (3) 9. pag. 297. 38) GORUP-BESANEZ, Ann. Chem. Pharm. 110, pag. 86; 125, pag. 207. 39) O. Löw, Zeitschr. f. Biol. 14, pag. 294. 40) L. LIEBERMANN, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 78, II. Abth., pag. 80. 41) s. bes. auch O. NASSE, Chem. Centralbl. (3) 10, pag. 487. 42) WANKLYN u. COOPER, Ber. d. d. chem. Ges. 13, pag. 1866; Philosoph. Magaz. 517, pag. 356; Chem. Soc. 1880, II, pag. 460. 43) s. bes. STILLINGFLEETH, Chem. News 47, pag. 87; Ber. d. d. chem. Ges. 16, pag. 972. 44) MALY, Monatsh. f. Chem. 4, pag. 89. 45) E. u. H. SALKOWSKI, Zeitschr. f. physiol. Ch. 2, pag. 420. 46) A. DANILEWSKI, Ber. d. d. chem. Ges. 13, pag. 2132. 47) CHANDELON, Ber. d. d. chem. Ges. 17, pag. 2143. 48) B. Aronstein, Pflüger's Arch. 8, pag. 75. 49) Rosenberg, Vergl. Unters. betr. das Alkalialbuminat, Acidalbumin und Albumin; Inaug.-Diss. Dorpat 1883. 50) STARKE, MALY'S Jahresb. f. Thierch. 11, pag. 17 (1881). 51) HEYNSIUS, PFLÜGER'S Arch. 11, pag. 624; 12, pag. 549. 52) HAAS, PFLÜGER'S Arch. 12, pag. 378. 53) W. MICHAILOW, Ber. d. d. chem. Ges. 17, Referate, pag. 175. 54) LAPTSCHINSKY, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 76, III. Abth. Juli 1877. 55) GRIMAUX, Compt. rend. 98, pag. 1336. 56) SETSCHENOW, Ber. d. d. chem. Ges. 11, pag. 991. 57) O. Löw, Journ. f. prakt. Ch. (2) 16, pag. 60. 58) TARCHANOFF, PFLU-GER's Archiv 31, pag. 368; 33, pag. 303. 59) Vergl. Schäfer, Journ. of Physiol. 3, pag. 181. 60) L. Frédérico, Arch. de Biol. 2, pag. 379. 61) Th. Weyl, Arch. v. Dubois Reymond u. REICHERT 1876, Heft 5. 62) Th. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Ch. 1, pag. 72. 63) TRESKIN, PFLUGER'S Archiv 5, pag. 122. 64) A. DANILEWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem. 5, pag. 158. 65) O. HAMMARSTEN, PFLÜGER'S Arch. 17, pag. 413; 18, pag. 38. 66) L. FRÉDÉRICQ, Arch. de

der Natur nur als Bestandtheile oder Produkte lebender Organismen; in den Pflanzen, deren Gerüst aus Cellulose besteht, nur in geringerer Menge (ausser

Biol. 1, pag. 457 (1880). 67) BURCKHARDT, Arch. f. Exper. Pathol. u. Pharmakol. 16, pag. 322. 68) O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Chem. 8, pag. 467. 69) J. G. Otto, Zeitschr. fur physiol. Chem. 8, pag. 129. 70) O. HAMMARSTEN, PFLÜGER's Arch. 19, pag. 563; 22, pag. 431. 71) Vergl. auch Kieseritzky, Die Gerinnung des Faserstoffs, Alkalialbuminats u. Acidalbumins, verglichen mit der Gerinnung der Kieselsäure; Inaug.-Dissert. Dorpat 1882; L. WOOLDRIDGE, Journ. of Physiol. 4, pag. 226 u. 367; Arch. f. (Anat. u.) Physiol. 1883, pag. 389. 72) LAND-WEHR, PFLÜGER'S Arch. 23, pag. 538. 73) DENIS, nouvelles études chim., physiol. et méd. sur les substances albumino'ides, Paris, 1856; Mémoire sur le sang, Paris, 1859. 74) O. HAMMARSTEN, PFLÜGER'S Archiv 30, pag. 437. 75) SCHERER, Ann. Chem. Pharm. 40, pag. 13. 76) Vergl. FRIEDREICH und KEKULÉ, VIRCHOW'S Arch. 16, pag. 50; C. SCHMIDT, Ann. Chem. Pharm. 110, pag. 250. 77) W. KÜHNE u. RUDNEFF, VIRCHOW'S Arch. 33, pag. 66. 78) VIRCHOW, Compt. rend. 37, pag. 492 und 860. 79) MODRZEJEWSKI, Arch. f. experim. Pathol. u. Pharmakol. I, pag. 426. 80) Th. Weyl, Zeitschr. f. physiol. Ch. 1, pag. 339. 81) C. Schmidt, s. Kühnl. Physiol. Chemie, pag. 414. 82) E. RÜHLMANN, VIRCHOW'S Arch. 87, pag. 325. 83) MÖRNER. PFLÜGER'S Arch. 17, pag. 468. 84) A. DANILEWSKI, Zeitschr. f. physiol. Chem. 5, pag. 158. 85) ROLLET, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 84, III. Abth., Juli 1881. 86) Johnson, Journ. Chem. Soc. (2) 12, pag. 734. 87) J. SANDER, Arch. f. (Anat. u.) Physiol. 1881, pag. 198, 88) LIEBES-KÜHN, POGG. Ann. 86, pag. 117 u. 298. 89) J. SOYKA, PFLÜGER'S Arch. 12, pag. 347. 90) Mor-NER, PFLÜGER'S Arch. 17, pag. 468. 91) MÖRNER, Upsala läkareförenings förhandl. 13, pag. 24. HOFMANN-SCHWALBE, Jahresb. üb. d. Fortschr. d. Anat. u. Physiol. 7, II. Abth., pag. 344 (1878). 92) HARNACK, Zeitschr. f. physiol. Chem. 5, pag. 198. 93) SCHMIDT-MÜLHEIM, Arch. f. (Anat. u.) Physiol. 1880, pag. 33. 94) R. FLEISCHER, VIRCHOW'S Arch. 80, pag. 482. 95) BENCE JONES. Ann. Chem. Pharm. 67, pag. 97; W. KÜHNE, Zeitschr. f. Biol. 19, pag. 209; s. a. SALKOWSKI u. LEUBE, Der Harn, Berlin, 1882, pag. 351. 96) R. HERTH, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 90, III. Abth. Juni 1884; Monatsh. f. Chem. 5, pag. 266. 97) SCHMIDT-MÜLHEIM, Jahresb. d. Thierarzneisch. zu Hannover, Jahrgang 1879/80. 98) KÜHNE u. CHITTENDEN, Zeitschr. f. Biol. 19, pag. 159; 20. pag. 11. 99) KÜHNE, Verh. d. naturh. med. Ver. zu Heidelb. (2) 1, pag. 236. 100) J. G. OTTO. Zeitschr. f. physiol. Chem. 8, pag. 129. 101) Verh. d. naturhist. med. Ver. zu Heidelberg 1. Heft 3 u. 4 (1876). 102) Vergl. HOPPE-SEYLER, Physiol. Chemie, pag. 223 ff. 103) SCHMOT-MÜLHEIM, Arch. f. (Anat. u.) Phys. 1879, pag. 39. 104) SCHMIDT-MÜLHEIM, PFLÜGER'S Arch. 28. pag. 287. 105) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem. 4, pag. 253; 5, pag. 127; 6, pag. 51-106) O. Löw, Pflüger's Arch. 31, pag. 393. 107) Petri, Zeitschr. f. physiol. Ch. 8, pag. 294 108) HENNINGER, Compt. rend. 86, pag. 1413 u. 1464; De la nature et du rôle physiologique des peptones, Paris, 1878. 109) HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Ch. 2, pag. 206. 110) KÜRNE. Verh. d. naturhist. med. Ver. zu Heidelberg (2) 3, pag. 286. 111) SCHÜTZENBERGER, MALT'S Jahresb. f. Thierch. 1875, pag. 299. 112) J. G. Otto, PFLUGER's Arch. 31, pag. 245. 113) Sc-RET, Compt. rend. 97, pag. 1269. 114) J. MARSHALL, Zeitschr. f. physiol. Chem. 7, pag. 81. G. HÜFNER, Journ. f. pr. Ch. (2) 22, pag. 362. 115) G. HÜFNER, Zeitschr. f. physiol. Chem. & pag. 366. 116) Otto, Zeitschr. f. phys. Ch. 7, pag. 57. 117) Hüfner und Otto, Zeitschr. f. physiol. Ch. 7, pag. 65. 118) G. HÜFNER u. R. KÜLZ, Zeitschr. f. physiol. Chem. 7, pag. 366. 119) R. KÜLZ, Zeitschr. f. physiol. Chem. 7, pag. 384. 120) HÜFNER, BÜCHELER, Zeitschr. f. physiol. Ch. 8, pag. 358 u. 366; s. a. Otto, Pfl.tiger's Arch. 31, pag. 240. 121) M. Nencki u. N. Sieber, Ber. d. d. chem. Ges. 17, pag. 2267; 18, pag. 392; vergl. auch HOPPE-SEYLER. ebenda, 18, pag. 601. 122) H. STRUVE, Journ. f. prakt. Ch. (2) 29, pag. 305. 123) DE JONGE. Zeitschr. f. physiol. Chem. 3, pag. 225. 124) O. HAMMARSTEN, Zur Kenntniss des Caseins und der Wirkung des Labferments; Abh. d. Kgl. Ges. d. Wiss. Upsala, 1877. 125) LUNDBERG. Upsala läkarefören. förhandl. 11, pag. 343; MALY's Jahresb. f. Thierch. 6, pag. 11. 126) Köstra. Upsala läkareforen. förhandl. 9, pag. 363 u. 452; Maly's Jahresber. f. Thierch. 4, pag. 135; 11. pag. 14. 127) O. HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Ch. 7, pag. 227. 128) Ph. Biedert, Vir-CHOW's Arch. 60, pag. 352. 129) BIEL, MALY'S Jahresb. f. Thierch. 4, pag. 166. 130) RADEN-HAUSEN, Zeitschr. f. physiol. Ch. 5, pag. 13 u. 272. 131) MAKRIS, MALY's Jahresb. f. Thierch. 6.

in den Samen), in den Thieren dagegen in sehr grosser, da sie in allen Organen und Flüssigkeiten derselben (Muskeln, Drüsen, Nerven, Blut etc.) die Hauptmasse

pag. 113. 132) LANGGAARD, VIRCHOW'S Arch. 65, pag. 1. 133) HOPPE-SEYLER, Handbuch d. physiol. u. pathol. chem. Analyse, 5. Aufl., pag. 286. 134) SCHMIDT-MÜLHEIM, PFLÜGER'S Arch. 28, pag. 243. 135) M. HOFFMANN, Ueber die Verdaulichkeit des Caseins aus erhitzter Milch; Inaug. Diss. Berlin, 1881; Med. Centralbl. 1882, pag. 759. 136) A. ROLLETT, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 39, IL Abth., pag. 308; Chem. Centralbl. 1860, pag. 401. 137) EICHWALD, Ann. Chem. Pharm. 134, pag. 177. 138) OBOLENSKY, HOPPE-SEYLER, medic. chem. Untersuch., pag. 590. 139) JERNström, Maly's Jahresb. f. Thierch. 1880, pag. 34. 140) Zeitschr. f. physiol. Ch. 5, pag. 371; 6, pag. 74; 8, pag. 114. 141) GIACOSA, Zeitschr. f. physiol. Ch. 7, pag. 40. 142) MOROCHOWETZ, Petersb. med. Wochenschr. 1878, pag. 85. 143) SCHERER, Ann. Chem. Pharm. 82, pag. 135. 144) HAMMARSTEN, Zeitschr. f. physiol. Ch. 6, pag. 194. 145) HILGER, Journ. f. prakt. Ch. 102, pag. 418. 146) SCHÄFER, Ann. Chem. Pharm. 160, pag. 330. 147) v. MERING, Ein Beitrag z. Chemie d. Knorpels; Inaug.-Diss. Strassburg 1873. 148) BOEDEKER, Zeitschr. f. rat. Med. (2) 6, pag. 188; 8, pag. 144; (3) 10, pag. 153. 149) DE BARY, HOPPE-SEYLER, Medic.-chem. Untersuch., pag. 71. 150) PETRI, Ber. d. d. chem. Ges. 12, pag. 267. 151) KRUKENBERG, Zeitschr. f. Biol. 20, pag. 307. 152) v. MERING, HOPPE-SEYLER, Handb. d. physiol. u. pathol. chem. Anal. 5. Aufl., pag. 301. 153) HOPPE-SEYLER, Handb. d. physiol. u. pathol. chem. Anal. 5. Aufl., pag. 302. 154) MOROCHOWETZ, Petersb. med. Wochenschr. 1878, pag. 3. 155) LIND-WALL, MALY'S Jahresb. f. Thierch. 1881, pag. 38. 156) W. KÜHNE und A. EWALD, Verh. des naturh. med. Ver. zu Heidelberg 1, Heft 5 (1877). 157) SCHÜTZENBERGER, Compt. rend. 86, pag. 767. 158) Bleunard, Compt. rend. 89, pag. 953; 90, pag. 612. 159) Horbaczewski, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 80, II. Abth. Juniheft (1879). 160) HORBACZEWSKI, Zeitschr. f. physiol. Ch. 6, pag. 330. 161) ERLENMEYER u. SCHÖFFER, Journ. f. pr. Ch. 80, pag. 357. 162) Wälchli, Journ. f. prakt. Ch. (2) 17, pag. 71. 163) HORBACZEWSKI, Privatmittheilung. 164) HILGER, Ber. d. d. chem. Ges. 6, pag. 166. 165) Vergl. Schlossberger, Thierch., pag. 257. 166) Walten-BERGER, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 11, pag. 451. 167) STÄDELER, Ann. Chem. Pharm. 111, pag. 12. 168) CRAMER, Journ. f. prakt. Chem. 96, pag. 76. 169) BOURGEOIS, KOPP's Jahresber. 1875, pag. 882. 170) HOPPE-SEYLER, Med. chem. Untersuch., pag. 586; Physiol. Chemie, pag. 97. 171) KRUKENBERG, Vergleichend-physiol. Studien, I. Reihe, 5. Abth., pag. 32. 172) EWALD u. KÜHNE, Verh. d. naturh. med. Ver. zu Heidelberg I, Heft 5 (1877). 173) EMICH, Monatsh. f. Chem. 6, pag. 95. 174) Weiske, Zeitschr. f. physiol. Chem. 7, pag. 460. 175) Weidel und CIAMICIAN, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 80, II. Abth., pag. 101; Monatsh. f. Ch. 1, pag. 279. 176) HOR-BACZEWSKI, Wien. Akad. Sitz.-Ber. 80, II. Abth. Juniheft (1879). 177) GAETHGENS, Zeitschr. f. physiol. Chem. 1, pag. 299. 178) SCHÜTZENBERGER u. BOURGEOIS, Compt. rend. 82, pag. 262, 179) BLEUNARD, Compt. rend. 89, pag. 953; 90, pag. 612. 180, M. NENCKI, Ueb. d. Zersetzung der Gelatine und des Eiweisses bei der Fäulniss mit Pankreas, Bern 1876. 181) J. JEANNERET, Journ. f. pr. Ch. (2) 15, pag. 353. 182) WEYL, Zeitschr. f. physiol. Ch. 1, pag. 339. 183) Vergl. bes. J. M. v. Eder, Journ. f. prakt. Chem. (2) 19, pag. 294. 184) HOPPE-SEYLER, Handb. d. physiol. u. pathol. chem. Anal. 5. Aufl., pag. 194. 185) F. HOFMEISTER, Zeitschr. f. physiol. Chem. 2, pag. 299. 186) K. B. HOFMANN, Lehrbuch der Zoochemie, Wien 1876, pag. 23. 187) C. F. W. KRUKENBERG, Vergleichend-physiol. Studien, I. Reihe, 5. Abthlg., pag. 24. 188) STÄDELER, Ann. Chem. Pharm. 111, pag. 16. 189) Posselt, Ann. Chem. Pharm. 45, pag. 192. 190) CROOCKEWIT, Scheikund. Onderzoek. 2, pag. 1; Annal. Chem. Pharm. 48, pag. 43. 191) Frémy, Ann. de chim. et de phys. (3) 43, pag. 96. 192) SCHLOSSBERGER, Thierchemie, pag. 243; Ann. Chem. Pharm. 98, pag. 99. 193) C. F. W. KRUKENBERG, Vergleichendphysiol. Studien, I. Reihe, 5. Abtheil., pag. 16. 194) KRUKENBERG, Ber. d. d. chem. Ges. 18, pag. 989. 195) SCHLOSSBERGER, Thierchemie, pag. 248. 196) KRUKENBERG, Vergleichendphysiol. Studien, I. Reihe, 5. Abth., pag. 1; II. Reihe, 1. Abthl., pag. 21. 197) S. a. KRUKEN-FERG, Ber. d. d. chem. Ges. 17, pag. 1843. 198) S. a. KRUKENBERG, Ueb. die Hyaline, Würzburg 1883. 199) Vgl. H. RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper der Getreidearten, Hülsenfrüchte und Oelsamen, Bonn 1872; R. SACHSSE, Die Chemie und Physiologie der Farbstoffe, Kohlehydrate und Proteinsubstanzen, Leipzig 1877 (pag. 246). 200) H. RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper etc.,

der festen Stoffe ausmachen. Nur der Harn, die Galle und der Schweiss sind im normalen Zustande eiweissfrei.

Die Bildung der Eiweisskörper aus den Elementen erfolgt nur in den

Pflanzen. Die chemischen Vorgänge, welche sich dabei abspielen, sind noch vollständig in Dunkel gehüllt; man weiss nur betreffs der Materialien, dass der Stickstoff in letzter Linie von der Salpetersäure oder dem Ammoniak des Bodens geliefert wird. Wahrscheinlich wird indessen die Salpetersäure nicht unmittelbar zur Bildung des Eiweisses benutzt, sondern zunächst zum Aufbau von Säureamiden oder Amidosäuren, aus denen dann unter Einwirkung stickstofffreier Verbindungen (Glycose?) die Eiweisskörper hervorgehen (2). Unter den Säureamiden ist es namentlich das Asparagin (und Glutamin), welches bei diesen Prozessen eine hervorragende Rolle spielt; dasselbe häuft sich in Organen, welche arm an stickstofffreien Verbindungen sind, in beträchtlicher Menge an, und verschwindet daraus, wenn in Folge von Assimilationsprozessen die Gelegenheit zur Entstehung von Eiweiss gegeben ist. O. Loew (3) hat im Hinblick auf diese Bedeutung des pag. 229. 201) Ebenda, pag. 12. 202) Ebenda, pag. 6. 203) Th. WEYI. u. BISCHOFF, Bet. d. d. chem. Ges. 13, pag. 367. 204) RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper etc., pag. 48. 205) Ebenda. pag. 121. 206) Ebenda, pag. 57. 207) Ebenda, pag. 129. 208) Ebenda, pag. 64, 89 u. 110. 200) Ebenda, pag. 230. 210) Th. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Chem. 1, pag. 72. 211) Rmi-HAUSEN, Journ. f. prakt. Ch. (2) 29, pag. 360. 212) DUMAS u. CAHOURS, SACHSSE, Die Faib stoffe etc., pag. 267. 213) RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper etc., pag. 36. 214) Ebenda, pag. 41. 215) Ebenda, pag. 105. 216) Ebenda, pag. 35. 217) Ebenda, pag. 154. 218) Ebenda. pag. 203 u. folgd. 219) RITTHAUSEN, Journ. f. prakt. Ch. (2) 24, pag. 224; 26, pag. 422 u. 504. 29, pag. 448. 220) RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper etc., pag. 231. 221) MASCHKE, Bot. Zeit. 1859. 222) SCHMIEDEBERG, Zeitschr. f. physiol. Ch. 1, pag. 205. 223) E. DRECHSEL, Journ. f. prakt. Ch. (2) 19, pag. 331. 224) SCHIMPER, Unters. üb. d. Proteinkrystalloide der Pflanzer. Inaug.-Dissert., Strassburg 1878; Zeitschr. f. Krystallogr. etc. 5, pag. 131 (enthält auch zahlreiche Literaturangaben). 225) RITTHAUSEN, Journ. f. prakt. Ch. (2) 24, pag. 221. 226) RITI-HAUSEN, Journ. f. prakt. Chem. (2) 26, pag. 422 u. 504. 227) RITTHAUSEN, Journ. f. prakt Ch. (2) 24, pag. 257. 228) RITTHAUSEN, Die Eiweisskörper etc., pag. 231. 229) RITTHAUSEN PFLUGER'S Arch. 21, pag. 81. 230) G. GRÜBLER, Journ. f. prakt. Chem. (2) 23, pag. 97 231) BARBIERI, Journ. f. prakt. Ch. (2) 18, pag. 102. 232) RITTHAUSEN, PFLÜGER'S Archiv 16 pag. 15; 21, pag. 81; Journ. f. prakt. Ch. (2) 23, pag. 481; 25, pag. 130. 233) H. VINES. Proc. Roy. Soc. London 30, pag. 387; 31, pag. 59. 234) O. SCHMIEDEBERG, Zeitschr. £ physiol. Ch. 1, pag. 205. 235) E. Drechsel, Journ. f. prakt. Ch. (2) 19, pag. 331. 236) R. Sachsel. Die Farbstoffe etc., pag. 316. 237) TH. WEYL, Zeitschr. f. physiol. Ch. 1, pag. 72. 238) RITT-HAUSEN, PFILIGER'S Archiv 16, pag. 301. 239) H. VINES, Proc. Roy. Soc. London 28, pag. 218. Journ. of Physiol. 3, pag. 93. 240) SCHULZE u. BARBIERI, Chem. Centralbl. (3) 12, pag. 714. 731, 747, 761. 241) NRNCKI u. SCHAFFER, Journ. f. pr. Ch. (2) 20, pag. 443. 242) SCHAFFEI. Journ. f. prakt. Ch. (2) 23, pag. 302. 243) NENCKI, Ber. d. d. chem. Ges. 17, pag. 2005 244) Giftige Eiweissstoffe im Schlangengift s. PEDLER, Proc. Roy. Soc. London 27, pag. 17 (Naia tripmilians); BRUNTON and FAVRER, ebenda 27, pag. 465 (Cobra); WEIR MITCHELI an! REICHERT, the Med. News 1883, April 28; HOFMANN-SCHWALBE, Jahresber. üb. d. Fortschr. C. d. Anat. u. Physiol. 1883, II. Abthlg., pag. 245; Eiweissstoffe der Leber: PLosz, PFLIGFE. Arch. 7, pag. 371; der Mile: Piccard, Compt. rend. 87, pag. 606; der Schilddritse: Burner. Zeitschr. f. physiol. Ch. 8, pag. 1; der Krystalllinse: A. BECHAMP, Compt. rend. 90, pag. 1255der Hydroceleflüssigkeit: J. Brichamp, Compt. rend. 87, pag. 67; 88, pag. 608. 245) LUBAVIS HOPPE-SEVIER, med. chem. Unters., pag. 463. 246) E. PFLÜGER, PFLÜGER'S Arch. 10, pag. 251 247) O. LONW, PrittGRR's Arch. 30, pag. 348, 363, 368; 32, pag. 113; vergl. auch Ber. d. 4 chem. Ges. 16, pag. 2707; O. LORW u. TH. BOKORNY, Die chemische Krastquelle im lebenden

Protoplasma, Munchen 1882. 248) J. E. JOHANSSON, Zeitschr. f. physiol. Chem. 9, pag. 310.

4401 E. Schulze, Zeitschr. f. physiol. Ch. 9, pag. 63 u. 253.

Asparagins für die Eiweissbereitung die Ansicht ausgesprochen, dass diese auf einer Condensation von Asparaginsäurealdehyd unter Austritt von Wasser beruhe. Ein experimenteller Beweis ist indessen für diese Hypothese (welche kaum von der Entstehung verschieden zusammengesetzter Eiweisskörper Rechenschaft geben dürfte) noch nicht erbracht worden, und man kann einen solchen auch nicht in der Thatsache finden, dass beim Zusammenschmelzen von Harnstoff mit Asparaginsäureanhydrid ein colloïder Körper entsteht, welcher gewisse Eigenschaften (Coagulation seiner wässrigen Lösung beim Erhitzen, sogen. Biuretreaction) mit den Eiweisskörpern gemein hat (GRIMAUX 4), denn es sehlt gegenwärtig noch der genaue Nachweis, dass dieser, den Eiweisskörpern in gewisser Hinsicht allerdings vergleichbare Körper dieselbe Constitution wie diese besitzt.

Die Bedeutung des Eiweisses für den Haushalt der Natur ist eine ausserordentlich hohe, wie schon daraus hervorgeht, dass es ein nie fehlender Bestandtheil alles pflanzlichen und thierischen Protoplasmas ist. Für die Thiere ist es ein äusserst wichtiges Nahrungsmittel, da diesen die Fähigkeit zur eigentlichen Eiweisssynthese abgeht. Trotzdem muss man einräumen, dass auch der Thierorganismus Eiweiss aus einfacheren Verbindungen synthetisch erzeugen kann, aber nur aus den Bruchstücken, welche aus fertigem Eiweiss bei der Verdauung entstehen, denn die Eiweissstoffe im Organismus des Pflanzenfressers sind durchaus nicht identisch mit den pflanzlichen seiner Nahrung. Letztere müssen also im Thierkörper eine Umwandlung erleiden, durch welche sie in thierisches Eiweiss übergeführt werden. Auch enthält der Thierkörper manche Stoffe, welche den Pflanzen fehlen, und welche bei ihrer Zersetzung eigentliche Eiweisskörper liefern (z. B. Haemoglobin); diese mitssen also im Thierkörper selbst synthetisch erzeugt werden, aber auf welche Art und Weise dies geschieht, ist noch völlig unbekannt. Erwähnt werden möge noch, dass man in neuerer Zeit die Ansicht ausgesprochen hat, dass das lebende (active) Eiweissmolekül eine andere chemische Constitution besitze als das abgestorbene (PFLUGER 246) und dass der Tod des Eiweisses eben auf dieser inneren Umlagerung beruhe; O. LOEW (247) findet eine Stütze für diese Ansicht in der Thatsache, dass das lebende Protoplasma gewisser Algen im Stande ist, Silber aus sehr verdünnter alkalischer Lösung zu reduciren, irgendwie getödtetes aber nicht. -

Die Anzahl der gegenwärtig näher bekannten Eiweisskörper ist verhältnissmässig gering, indessen deuten gewisse Thatsachen darauf hin, dass gar manche derselben, welche wir jetzt, trotz ihrer verschiedenen Herkunst (aus analogen Organen verschiedener Thier- und Pflanzenspecies), wegen ihrer ausserordentlichen Aehnlichkeit als identisch ansehen, sich später bei noch eingehenderer Untersuchung als von einander verschieden ausweisen werden; ein solcher Fall liegt z. B. bei dem Serumalbumin vor, dessen optisches Verhalten je nach seiner Abstammung gewisse Verschiedenheiten erkennen lässt.

Zusammensetzung der Eiweisskörper. Alle Eiweisskörper bestehen aus C, H, N und O; die meisten enthalten ausserdem noch S, und einige wenige auch noch P, Fe oder Cu. Beim Verbrennen hinterlassen sie gewöhnlich (auch abgesehen von Fe und Cu) etwas Asche, welche meist aus phosphorsaurem Kalk, Magnesia etc. besteht; in neuerer Zeit ist es aber gelungen, manche Eiweisskörper auch aschefrei darzustellen. Auf die Bedeutung dieser Aschenbestandtheile, ob dieselben nur Verunreinigungen oder integrirende Bestandtheile des Eiweissmoleküls darstellen, wird später noch zurückzukommen sein. Die quantitative

Zusammensetzung der aschefrei gedachten Eiweisskörper schwankt im Allgemeinen etwa zwischen folgenden Werthen:

```
      Kohlenstoff
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
      ...
```

doch sind in einzelnen Fällen auch noch niedrigere oder höhere Zahlen erhalten worden.

Diese Grenzen sind also nicht allzu weite, so dass man schon aus der Elementarzusammensetzung eines Körpers einen Schluss auf seine eiweissarige Natur ziehen kann. Dabei mag aber darauf hingewiesen werden, dass die vorliegenden Analysen noch keineswegs die Ableitung und Aufstellung von Formeln gestatten, denn das Molekulargewicht der Eiweisskörper ist so hech, dass ein analytischer Fehler von 0.01 \(\frac{9}{6} \) hier dieselbe Bedeutung hat, wie sonst ein solcher von 0.1 \(\frac{9}{6} \).

Allgemeines chemisches Verhalten der Eiweisskörper. Dieselber sind in Wasser theils löslich, theils unlöslich; einige lösen sich auch etwas in Weingeist; in Aether sind alle unlöslich. Die meisten kennt man nur im amorphen Zustande, einige vegetabilische aber auch krystallinisch (33). Von den in Wasser unlöslichen lösen sich viele (die sogen. Globuline) in Lösungen neutraler Salze der Alkalien und alkalischen Erden auf und werden durch Wasser wieder gefällt; fast alle lösen sich in verdünnten, wässrigen Alkalien nud Säuren, erleiden aber dabei durch einen Ueberschuss dieser Reagentien in der Regel gewisse Veränderungen, und manche quellen auch in diesen Lösungsmitteln nur auf. Alle diese Lösungen sind linksdrehend. Aus denselben werden die Eiweisskörper gefüll: durch: 1. conc. Mineralsäuren, besonders Salpetersäure und Metaphosphorsäure: 2. Ferrocyanwasserstoff, bez. gelbes Blutlaugensalz und Essigsäure; Platincyan wasserstoff; 3. organische Säuren, besonders auf Zusatz concentrirter Salzlösungen (Kochsalz, Glaubersalz); 4. Gerbsäure (aus saurer Lösung); 5. Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdänsäure (Kieselwolframsäure) (aus saurer Lösung); 6. Kahunquecksilberjodid oder Kaliumwismuthjodid (aus saurer Lösung); 7. viele Metallsalze (z. B. von Cu, Pb, Ag, Hg); 8. Chloral, Trichloressigsäure; Phenol, Piknusäure; 9. Alkohol; 10. Erhitzen zum Kochen (aus neutraler oder schwach saurer Lösung); 11. Xanthogensäure aus saurer Lösung (32). 12. Von besonderem Interesse ist noch das Verhalten der Taurocholsäure gegen Eiweisskörper. Albuma und Syntonin werden durch dieselbe quantitativ gesällt, so dass Phosphorwolfram säure im Filtrat keinen Niederschlag mehr erzeugt; Hemialbumose und Peptor werden dagegen nicht gefällt, der in ihren Lösungen entstandene Niederschlas besteht vielmehr aus reiner Taurocholsäure (MALY 44). Nur die unter 4., 3 und 6. angeführten Reagentien fällen alle Eiweisskörper ohne Ausnahme, die anderen wirken nicht ebenso sicher. Durch Kochen mit Millon's Reagens izur Darstellung desselben wird Quecksilber in dem gleichen Gewichte starker Salpeter säure erst in der Kälte, zuletzt in der Wärme gelöst, die Lösung mit 2 Vol Wasser versetzt und nach mehrstündigem Stehen von dem krystallinischen Bodensatze klar abgegossen) werden die Eiweisskörper (mit Ausnahme der Glutinoide mehr oder weniger stark roth gefärbt. Setzt man zu einer Eiweisslösung etwas Kupfervitriol und dann Natronlauge und kocht, so färbt sich die Flüssigket violett oder roth (sogen. Biuretreaction); feste Eiweisskörper betupft man mit

etwas Kupferlösung, dann mit Kalilauge und spült das überschüssige Kupferoxydhydrat ab, sie zeigen dann violette Färbung (5). Mit conc. Salpetersäure gekocht färben sich die Eiweisskörper gelb oder geben eine gelbe Lösung; durch Alkalien oder Ammoniak geht die Farbe in orange über (sogen. Xanthoproteïnreaction). Werden Eiweisskörper in Eisessig gelöst und dann mit conc. Schwefelsäure versetzt, so färbt sich die Lösung schön violett mit schwacher Fluorescenz und zeigt einen Absorptionsstreifen zwischen b und F (6). Mit conc. Schweselsäure und etwas Zuckerlösung behandelt, geben die Eiweisskörper ebenfalls eine rothe bis violette Färbung (7). Molybdänsäurehaltige Schweselsäure erzeugt mit sesten Eiweisskörpern eine schöne blaue Färbung (8); auch in conc. Salzsäure lösen sich dieselben mit blauer bis brauner Farbe auf. Die zuletzt angeführten Reactionen sind indessen nur mit Vorsicht zu verwerthen und nur in ihrer Gesammtheit für die Eiweisskörper charakteristisch, da dieselben auch vielen anderen Substanzen, besonders den Zersetzungsprodukten der Eiweisskörper zukommen; so z. B. werden Tyrosin und Phenol durch Millon's Reagens ebenfalls geröthet (41), Biuret giebt mit Kupferlösung und Alkalien eine rothe Lösung u. s. w. Ueber die Empfindlichkeit der wichtigsten angeführten Reactionen liegen Angaben von HOFMEISTER (9) vor; nach ihm tritt die Biuretreaction noch ein bei einer Verdünnung von 1:2000, nicht mehr bei 1:10000; conc. Salpetersäure fällt noch bei einer Verdünnung von 1:20000, ebenso Kochen mit conc. Kochsalzlösung und Essigsäure; MILLON's Reagens giebt noch deutliche Rothfärbung bei 1:20000; Ferrocyankalium und Essigsäure fällen noch bei 1:50000, nicht mehr bei 1:100000, während Tannin, Phosphorwolframsäure, Phosphormolybdaensäure, Kaliumquecksilber- und Kaliumwismuthjodid noch saure Lösungen von 1:100000-200000 sällen, resp. trüben.

Zersetzungen der Eiweisskörper. Die Produkte, welche aus den Eiweisskörpern unter dem Einflusse verschiedener Reagentien hervorgehen, sind ausserordentlich mannigfaltig und zahlreich, sodass eine Trennung derselben mit grossen Schwierigkeiten verknüpft ist. Man erhält aber in der Regel dieselben Produkte durch dasselbe Reagens, gleichgültig, welchen Eiweisskörper man der Zersetzung unterwirst; nur in seltenen Fällen treten besondere Spaltungsprodukte auf, und für gewöhnlich schwankt nur das gegenseitige Verhältniss, in welchem sie entstehen. Bei manchen Zersetzungen treten ganze Reihen homologer Körper auf, so dass man sich fragen muss, ob dieselben sämmtlich aus einem und demselben Eiweissmolekül stammen, oder nicht vielmehr aus verschiedenen. Eine Beantwortung dieser wichtigen Frage in dem einen oder anderen Sinne lässt sich gegenwärtig noch nicht mit aller Sicherheit geben; dies wird erst möglich sein, wenn solche Zersetzungen an nachweislich reinen Substanzen studirt worden sind. Bisher hat man sich, wegen der ausserordentlichen Schwierigkeiten, die sich der Beschaftung reinen Materials in gentigender Menge entgegenstellen, meist begnügt, derartige Versuche an solchen Eiweissstoffen anzustellen, welche von der Natur in grösserer Menge und von annähernd gleichbleibender Beschaffenheit dargeboten werden, z. B. Hühnereiweiss, Milchcasein, Wolle etc.; allein wenn es auch als ausgemacht gelten kann, dass solche Naturprodukte einen Eiweisskörper in überwiegender Menge enthalten, dessen Zersetzungsprodukte also auch bedeutend vorwalten werden, so ist es doch andererseits ebenso sicher, dass neben diesen auch noch andere in wechselnden Mengen vorhanden sind und das Auftreten besonderer Produkte veranlassen können. Es liegt hier offenbar ein ganz ähnlicher Fall vor, wie bei den Fetten, welche so

wie sie in der Natur vorkommen, ebenfalls bei der Verseifung stets ein Gemenge verschiedener Fettsäuren aus verschiedenen Reihen liefern; hier wissen wir aber jetzt, dass dies nur darauf beruht dass alle natürlichen Fette Gemenge verschiedener Glycerinäther je einer Säure sind und dass gemischte Glycerinäther (z. B. ein Stearinpalmitinsäureglycerid) in der Natur nicht vorkommen. Dem entsprechend wäre es sehr wohl möglich, dass die bisherigen Untersuchungen nur desshalb eine so grosse Mannigfaltigkeit der Zersetzungsprodukte ergeben haben, weil die angewandten, von der Natur unmittelbar dargebotenen Eiweiskörper noch complicirte Gemenge einander sehr ähnlicher, vielleicht homologer Verbindungen sind, die wir mit unseren jetzigen Hilfsmitteln noch nicht zu trennen vermögen; dass aber das einzelne Eiweissmolekül, das chemische Individuum, nur eine beschränkte Anzahl Zersetzungsprodukte liefern würde. Andererseits ist aber wohl zu beachten, dass durchaus nicht alle beobachteten Spaltungsprodukte unmittelbar aus dem Eiweiss entstanden zu sein brauchen, sondern dass vielmehr die zuerst gebildeten theilweise selbst wieder weiter zersetzt werden können unter Bildung neuer Substanzen. So z. B. zerfallen die von Schützen-BERGER erhaltenen Glukoproteïne leicht weiter in Leucine und Leuceïne (s. unten). Man erkennt hieraus, wie wichtig es sein wird, solche Untersuchungen mit reinen Eiweissstoffen zu wiederholen; das geeignetste Material dazu werden wahrscheinlich die krystallisirten pflanzlichen Globuline abgeben, sobald man im Stande sein wird, dieselben in beliebigen Mengen rein darzustellen.

Am eingehendsten ist bis jetzt die Spaltung der Eiweisskörper unter dem Einflusse des Barythydrats untersucht worden. Schützenberger (10) fand, das beim Erhitzen von Hühnereiweiss (und anderen Eiweissstoffen) mit überschüssigem Barythydrat und etwas Wasser auf 200—250° vollständige Zersetzung desselben eintritt unter Bildung von Ammoniak, Spuren anderer flüchtiger Verbindungen (Pyrrol etc.), Kohlensäure, Oxalsäure, Essigsäure und einem »residu fixe«, der ein Gemenge von krystallisirbaren Amidosäuren darstellt (der Schwefel des Eiweissebildet schwefligsauren Baryt). Diese Zersetzung erfolgt unter Wasseraufnahme und zwar wenigstens in zwei Phasen; bei niedrigerer Temperatur ist die Menge der einfachsten Produkte geringer, als bei höherer, und der fixe Rückstand ist (bei 110—115° gewonnen) unkrystallisirbar, giebt eine schäumende wässige Lösung nnd nähert sich in seiner Zusammensetzung noch sehr dem angewandten Eiweiss. Folgende kleine Tabelle giebt einen Ueberblick über diese Verhältnisse:

Albumin: Barythydrat: (Gewichtstheile)	1:3	1:2	1:2	1:2	1:5	1:3	1:6
Temperatur:	nur gekocht	100°	115—120°	140—150°	175°	200°	250
Dauer des Erhitzens:	30'—1 h	12 h	12 h	12 h	48 h	120 h	6 h
Ammoniak	1.1-1.3 8	2.18	2.3 8	3.18	4.03 8	3.95 8	4:41
Kohlensaurer Baryt	Spur	3.6 ₺	4.78	10.5 %	10.78	11.08	12.5
Oxalsaurer Baryt	Spur	3.4 €	4.3 8	5-08	17.68	8.68	24.29
Essigsäure	_		-	2.78	4.928	3.788	5.4 \$

Die Quantität des fixen Rückstandes schwankt dabei zwischen 96 und 97% des angewandten Eiweisses; seine Elementarzusammensetzung ist sehr constant, sie wurde gefunden zu: 47·7-49·5% C, 7·7-8·3% H, 12·4-13·0% N, und nur bei kurzem Erhitzen mit wenig Baryt auf 115° zu: 51·5% C, 7·4% H und 13·6% N. Durch sehr oft wiederholte fraktionirte Krystallisation wurden aus diesem fixen Rückstande Glieder folgender Reihen isolirt:

```
1. C_nH_{2n+1}NO_2, Leucine: C_3H_7NO_2; C_4H_9NO_2; C_6H_{13}NO_2.
```

2. C_nH_{2n-1}NO₂, Leuceïne: C₄H₇NO₂; C₆H₁₁NO₂.

3. $C_m H_{2m} N_2 O_4$, Glukoprote ine: $C_7 H_{14} N_2 O_4$; $C_9 H_{18} N_2 O_4$.

4. $C_nH_{2n-3}NO_2$: $C_7H_{1,1}NO_2$ (Tyroleucin).

5. C_nH_{2n-1}NO₄: C₄H₇NO₄ (Asparaginsäure); C₅H₉NO₄.

6. $C_nH_{2n-3}NO_3$: $C_5H_7NO_3$ (Glutiminsäure).

8. C_nH_{2n-4}N₂O₆: C₁₀H₁₆N₂O₆; C₁₁H₁₈N₂O₆ treten nicht immer auf.

9. $C_n H_{2n} N_2 O_5$: $C_8 H_{16} N_2 O_5$; $C_{11} H_{22} N_2 O_5$.

10. $C_nH_{2n-7}NO_3$: $C_9H_{11}NO_3$ (Tyrosin).

Die Mengen, in denen diese Körper, resp. Körperklassen, bei der Eiweissspaltung austreten, sind sehr ungleich; die Hauptmasse, 82-84%, bilden die Leucine und Leuceïne, bez. Glukoproteïne, und daher rührt es, dass die Elementarzusammensetzung des fixen Rückstandes sehr annähernd mit der nach der Formel x(C_nH_{2n}N₂O₄) berechneten übereinstimmt, wenn n etwas kleiner als 9 genommen wird. Zur Charakteristik der aufgeführten Körperklassen mag hier noch erwähnt werden, dass die sogen. Glukoproteïne wahrscheinlich nur Verbindungen von Leucinen und Leuceinen sind und durch längere Einwirkung oder bei höherer Temperatur durch Baryt in diesem Sinne gespalten werden. Ferner zerfallen die Körper C_nH_{2n-4}N₂O₆ mit schmelzendem Kalihydrat in Leucine und Oxalsäure, und dass sie sich gegen Baryt ähnlich verhalten, scheint aus dem Umstande hervorzugehen, dass bei hoher Temperatur (250°) die Menge der Oxalsäure erheblich zunimmt. (Bemerkenswerth erscheint auch der Umstand, dass unter den oben aufgeführten Körpern sich, mit alleiniger Ausnahme des Tyrosins und des Tyroleucins, kein einziger findet, welcher auf 1 At. N mehr als 6 At. C enthielte, und dass die kohlenstoffreicheren sämmtlich Reihen mit 2 At. N angehören und nach Art der Glukoproteine der Spaltung in einfachere Produkte fähig sind. Daraus dürfte hervorgehen, dass im Eiweissmolekül ursprünglich keine Radikale mit mehr als C₆ oder C₉ enthalten sind und dass, wenn im thierischen Organismus wirklich Fett aus Eiweiss entsteht, dieser Vorgang nicht auf einer einfachen Abspaltung desselben aus dem Eiweiss beruht, sondern vielmehr auf einer Synthese aus den primär entstandenen kohlenstoffärmeren Spaltungsprodukten.) Schützenberger hat versucht, die besprochenen Zersetzungen unter der Voraussetzung, dass stets 1 Mol. Tyrosin aus 1 Mol. Eiweiss entsteht, und dass die Bildung des Pyrrols etc. einstweilen als unbedeutend unberücksichtigt bleiben kann und unter Zugrundelegung seiner Analysen des fettfreien, bei 140° getrockneten, coagulirten Eiweisses (52.8 g C; 7.16 g H; 16.54 g N; aschefrei berechnet), durch Gleichungen auszudrücken, welche hier Platz finden mögen:

I. 1 Thl. Eiweiss mit 2 Thln. Barythydrat bei 100-110°:

1. I Thi. Elweiss mit 2 Thin. Barythydrat bei
$$100-110^{-3}$$
:
$$C_{240}H_{387}N_{65}O_{75}S_3 + 28H_2O = 8NH_3 + C_2H_2O_4 + CO_2 + 2C_2H_4O_2$$
Elweiss
$$+ C_{233}H_{409}N_{57}O_{93} + S_3$$
fixer Ruckstand.

II. 1 Thl. Eiweiss mit 5-6 Thln. Barythydrat bei 180°: $C_{240}H_{387}N_{65}O_{75}S_3 + 60H_9O = 16NH_3 + 4C_9H_9O_4 + 3CO_2 + 4C_9H_4O_9$ $+ C_{221}H_{435}N_{49}O_{105} + S_3.$

III. 1 Thl. Eiweiss mit 6 Thln. Barythydrat bei 250°: $C_{240}H_{387}N_{65}O_{75}S_3 + 62H_2O = 17NH_3 + 6C_2H_2O_4 + 3CO_2 + 5C_9H_4O_9$ $+ C_{215}H_{428}N_{48}O_{97} + S_{8}$

Man ersieht aus diesen Gleichungen, dass, je weiter die Zersetzung getrieben wird, desto mehr Wasser aufgenommen, desto mehr Ammoniak, Oxalsäure, Kohlensäure und Essigsäure gebildet wird, und dass die Zusammensetzung des »fixen Rückstandes — 1 Mol. Tyrosin« sich immer mehr der Formel C_m H_{2m} N₂O₄ also derjenigen der Glukoproteïne nähert. Die Menge des Ammoniaks beträgt anfangs mehr als 2 Mol. auf je 1 Mol. Kohlensäure und Oxalsäure, in der III. Gleichung etwas weniger, ein Verhältniss, wie wir es auch bei der Zersetzung des Harnstoffs und des Oxamids kennen; doch darf hieraus noch nicht geschlossen werden, dass das Eiweiss ein sehr complexes Ureid oder Oxamid sei, da alle Bemühungen, diese letzteren daraus zu erhalten, bisher gescheitert sind, da semer die Abspaltung des Ammoniaks der Bildung von Kohlensäure und Oxalsäure durchaus nicht parallel geht, und endlich im fixen Rückstande Verbindungen vorkommen, welche bei der Zersetzung mit Kalihydrat Oxalsäure liefern, aber wahrscheinlich nicht dem Oxamide, sondern der Hippursäure analog constituir sind (s. oben No. 8). Ganz ähnlich wie das Albumin verhalten sich nach Butt-NARD (31) auch die Albumoïde, Glutinoïde und das Legumin der Erbsen gegen Barythydrat, nur liefert letzteres vorwiegend die Glukoproteine, C, H, AN, O, und C₁₀H₂₀N₂O₄, während C₉H₁₈N₂O₄ in geringerer Menge austritt. Nach Versuchen von L. Liebermann (40) entsteht aus Eiweiss durch Einwirkung von Bary: hydrat bei 150° etwas Stickstoff, bei 240-250° auch noch Wasserstoff.

Ausser Schützenberger hat auch O. Nasse (11) die Einwirkung des Barythydrates auf Eiweisskörper untersucht, indem er die Menge des beim Kochen derselben mit Barytwasser entweichenden Ammoniaks bestimmte. Er fand, dass die Menge des letzteren für verschiedene Eiweissstoffe verschieden ist, und dass namentlich die Syntonine und Albuminate weniger Ammoniak entwickeln, abweniger locker gebundenen Stickstoff enthalten, als die Substanzen, aus denen sie dargestellt wurden. Wird Eiweiss (Fibrin, Albumin oder Casein) mit Kalihydrat geschmolzen, so entstehen andere Produkte; zunächst entweicht viel Ammoniak (mit Spuren von Pyrrol und organischen Basen), dann Wasserston. wobei die anfangs braune Schmelze allmählich gelb wird. In diesem Zeitpunkte enthält dieselbe Indol, Skatol, Phenol, Leucin, Tyrosin, Essigsäure, Buttersäure. Valeriansäure (Buttersäure nur nach langem oder starkem Schmelzen) (12). Die fetten Säuren entstehen unter der Einwirkung des schmelzenden Kalis aus den Leucinen, das Phenol aus dem Tyrosin; ob aus letzterem auch Indol und Skatol entstehen, ist noch nicht erwiesen, aber zu vermuthen. Mit conc. Kalilauge gekocht giebt Eiweiss Schweselkalium, mit verdünnter nicht (43).

Ganz ähnlich wie gegen starke Basen verhalten sich die Eiweisskörper gegen starke Säuren. Wendet man concentrirte Salzsäure an, so lösen sich die Eiweiskörper häufig zunächst mit blauer Farbe, die aber bald bei weiterem Erhitten in Braun übergeht und immer dunkler wird. Die Entstehung dieser dunkelgefärbten Produkte wird vermieden, und die völlige Zersetzung unter Bildung krystallisirbarer Substanzen erreicht, wenn man der Salzsäure noch Zinnchlorut zusetzt. Hlasiwetz und Habermann (13), von denen diese Methode angegeben wurde, erhielten vermittelst derselben aus Casein Glutaminsäure, Asparaginsaure. Leucin, Tyrosin, Ammoniak, Schweselwasserstoff; Horbaczewski (14) dieselben Produkte aus Horn und menschlichen Haaren; Glutaminsäure, Leucin, Glycocoll. Ammoniak und Schweselwasserstoff aus Leim und Hornhaut (in letzterem Falle auch noch Spuren von Tyrosin). E. Schulze und J. Barbieri erhielten aus dieselbe Weise aus Kürbissameneiweiss (15) auch noch Phenyl-a-amidopropionsaure.

aus Conglutin (aus Lupinen) durch HCl: Leucin, Tyrosin, Glutaminsäure und Phenyl-a-amidopropionsäure, und dieselben Produkte auch durch Barythydrat nach Schützenberger (in einem Falle anscheinend auch Bernsteinsäure), nur zeigte sich insofern ein Unterschied, als die mit Salzsäure dargestellten Produkte optisch activ, die mit Barythydrat dargestellten aber optisch inactiv waren (249). Schützenberger's Tyroleucin ist nach E. Schulze wahrscheinlich ein Gemenge oder eine Verbindung von Amidovaleriansäure mit Phenyl-a-amidopropionsäure, und auch die Leuceine enthalten möglicherweise die letztgenannte Säure (249).

Schwefelsäure wirkt ähnlich wie Salzsäure, doch scheint die Zersetzung nicht so glatt zu verlaufen und schwieriger zu Ende zu führen sein; hauptsächlich entstehen Leucin und Tyrosin, bez. Glycocoll, neben sehr wenig Asparaginsäure [aus Horn (16)] und unkrystallinischen Produkten, welche vielleicht erst bei weiterer Zersetzung Glutaminsäure und Asparaginsäure geben.

In conc. Schwefelsäure schwillt (Eier-) Albumin auf und bildet Albumin-monosulfonsäure: $C_{72}H_{107}(SO_3H)N_{18}SO_{22}$ (Loew 17), welche in Wasser und verdünnten Säuren nicht, in Alkalien leicht löslich ist. Ein Gemisch von 1 Vol. rauchender Salpetersäure und 3 Vol. conc. Schwefelsäure löst Albumin in der Kälte allmählich klar auf (ohne Entwicklung von Untersalpetersäure) und lässt beim Verdünnen mit Wasser Hexanitroalbuminsulfonsäure: $C_{72}H_{101}(NO_2)_6$ ($SO_3H)N_{18}SO_{22}$ fallen, welche ein gelbliches, in Wasser, Alkohol und verdünnten Säuren nicht, in verdünnten Alkalien mit rother Farbe unverändert lösliches Pulver darstellt und durch Schwefelammonium in Hexamidoalbuminsulfonsäure umgewandelt wird. Letztere ist ein bräunlichgelbes, in verdünnten Alkalien und in conc. Salzsäure lösliches Pulver, welches durch Millon's Reagens nicht geröthet wird; starke Alkalien zersetzen sie unter starker Ammoniakentwicklung (Loew 17).

Bei Gegenwart von Wasser werden die verschiedenartigsten Eiweisskörper durch Salpetersäure schon bei gewöhnlicher Temperatur gelb gefärbt und allmählich in ein gelbes Pulver, die Xanthoproteinsäure Mulder's (18), umgewandelt. Dieselbe bildet gelbe bis rothe, amorphe Salze, ist in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich, löslich in Salpetersäure, welch' letztere Lösung beim Kochen unter Bildung von Oxalsäure farblos wird. Sie ist jedenfalls noch nicht in reinem Zustande erhalten worden.

Mit conc. Königswasser (19) (2 Vol. rauchende Salpetersäure + 1 Vol. conc. Salzsäure) erhitzt geben Hühnereiweiss, Kleber und Muskelsleisch unter hestigem Ausschäumen flüchtige, Auge und Nase stark angreisende Produkte (Chlorazol) und im Rückstande verschiedene chlorhaltige Substanzen, welche beim abermaligen Erhitzen mit conc. Salpetersäure unter Bildung flüchtiger, krystallinischer, chlorhaltiger Säuren neue Mengen von Chlorazol übergehen lassen; ausserdem entstehen Schweselsäure, Oxalsäure, Fumarsäure. Das Chlorazol ist höchst wahrscheinlich selbst noch ein Gemenge verschiedener, dem Chlorpikrin analoger und homologer Substanzen (STRECKER).

Mit Braunstein und Schwefelsäure destillirt lassen Albumin, Fibrin und Casein zunächst eine Flüssigkeit von sehr scharfem, zu Husten und Thränen reizendem Geruch übergehen; später wird der Geruch mehr bittermandelartig. In diesem Destillate finden sich die Aldehyde der Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Ameisensäure und Benzoesäure, sowie die genannten Säuren selbst, ferner Capronsäure, Valeriansäure, doch entstehen diese Produkte aus den genannten Eiweisskörpern anscheinend nicht in genau derselben Menge.

Theilweise andere Produkte werden dagegen bei Anwendung von Chrom-LADERBURG, Chemie. III. 35 säure und Schweselsäure erhalten; hier entsteht stets viel Blausäure und Valeronitril, nur sehr wenig Ameisensäure, serner Essigsäure, Buttersäure, Valeriansäure, Benzoesäure, ein schweres Oel (nach Zimmtöl riechend), Propionsäurealdehyd und Propionsäure. Auch der Leim liesert bei diesen Oxydationen ganz dieselben Produkte (20), aber nur wenig oder gar kein Propionsäurealdehyd mit Braunstein und Schweselsäure, mit Chromsäure auch Acetonitril und Propionitril (FROEHDE). Die Nitrile entstehen, wie Liebig (21) gezeigt hat, durch Oxydation aus den Amidosäuren, das Valeronitril (Isobutylcyanür) aus dem Leucin (Amidocapronsäure)

Durch Ozon werden Albumin- und Leimlösungen bei gewöhnlicher Temperatur oxydirt (Gorup-Besanez 38); auch gewöhnlicher Sauerstoff wirkt bei Gegenwart von Holzkohle (und etwas Kalilauge) oder Kupferdrehspänen und Ammoniak oxydirend, wobei salpetersaures Ammon, Oxalsäure, Schwefelsäure, eine leimartige und eine saure Substanz entstehen (O. Löw 39).

Durch Oxydation mit übermangansaurem Kali glaubten BECHAMP (22) und später Ritter (23) aus verschiedenen Eiweisskörpern Harnstoff erhalten zu haben, doch konnten Städeler (24), Löw (25) und Tappeiner (26) diese Angabe nicht bestätigen, und Lossen (27) wies neuerdings nach, dass bei dieser Reaction nicht Harnstoff, sondern kleine Mengen von Guanidin gebildet werden. Treibt man die Oxydation nicht zu weit, lässt man z. B. eine Mischung von 10 Thln. Eiweis und 5-6 Thl. KMnO4 in Wasser gelöst bei gewöhnlicher Temperatur stehen, so erstarrt dieselbe zunächst zur steisen Gallerte, aus der sich aber im Laufe einiger Tage der Braunstein klar absetzt. Das Filtrat enthält eine amorphe, in Wasser fast unlösliche Säure (v. Brücke 34), welche sich von dem Eiweiss nur durch einen Mehrgehalt an Sauerstoff unterscheidet und von Maly (35) als Oxyprotsulfonsäure bezeichnet wird. Sie löst sich in Alkalien leicht auf, wird durch Säuren erst bei stark saurer Reaction gefällt, da sie lösliche saure Salze bildet; löst sich auch in conc. Mineralsäuren und wird durch Wasser wieder ausgefällt. In organischen Neutralsalzen (Acetate, Oxalate, Citrate etc.) löst sich die Säure unter Bildung saurer Salze, auch in Na, HPO, nicht aber in NaCl Die Säure giebt die sogen. Biuretreaction in ausgezeichneter Weise, nicht aber die Millon'sche oder die Xanthoprotëinreaction, auch nicht die Färbungen mit Zucker und Schwefelsäure, Eisessig und Schwefelsäure, oder mit conc. Salzsäure Durch Erhitzen mit Barythydrat auf ca. 170° nach Schützenberger zersetzt, liefert sie Kohlensäure, Ammoniak, Pyrrol, Essigsäure, Oxalsäure, Leucin, kein Tyrosin. mit Kalihydrat geschmolzen giebt sie nur Benzol, aber weder Indol noch Skatol, noch Phenol, neben SO2 und Säuren der Fett- und Oxalsäurereihe. Mit K MnO4 weiter oxydirt giebt sie auch Benzoesäure. Löw (36) fand als Endprodukte der Oxydation mit KMnO₄: Benzoesäure, Bernsteinsäure, Essigsäure, Ameisensäure, Oxalsäure, Blausäure (resp. Oxamid), Kohlensäure und Ammoniak; intermediar entstehen auch syrupöse Körper, die bei der Spaltung mit Basen oder Säuren Amidovaleriansäure liefern. Wolle giebt nach WANKLYN und COOPER (42) mit KMnO₄ unter Anderem auch Cyanpropionsäure.

Werden Eiweisskörper mit Brom und Wasser in hermetisch geschlossenen Gefässen im Wasserbade erhitzt, und von Zeit zu Zeit frisches Brom zugesetzt, bis dieses nicht mehr verbraucht wird, so entstehen Kohlensäure, Bromoform, Bromessigsäure, Oxalsäure, Asparaginsäure (Glutaminsäure?), Leucin und Bromanil, welches letztere höchst wahrscheinlich aus primär gebildetem Tyrosin hervorgeht. Die Mengen, in denen diese Produkte auftreten, sind verschieden je nach der Art des angewandten Eiweisses; so lieserten z. B. 100 Thle. trocknes Eier-

albumin 29.9 Thle. Bromoform, 100 Thle. Legumin dagegen 44.9 Thle.; 100 Thle. Eieralbumin 23.8 Thle. Asparaginsäure, 100 Thle. Casein dagegen 9.3 Thle. (HLASIWETZ und HABERMANN 28). Lässt man dagegen Eiweiss mit einer Lösung von Brom in Salzsäure einige Stunden bei gewöhnlicher Temperatur stehen, erhitzt sodann 5—6 Stunden auf dem Wasserbade (wobei etwas Brom entweicht) und destillirt mit Alkohol, so hinterbleibt eine Flüssigkeit, aus der nach Behandlung mit Zink das Zinksalz der Bromdioxyleucin-Ammon-Bromtyrosinsäure (C₁₅H₂₇Br₂N₃Zn₂O₁₀), und eine stickstofffreie Säure isolirt werden kann, deren Kalksalz die Formel: C₅H₁₄Br₂Ca₂O₆ zukommt. Gase oder überhaupt andere Produkte entstehen bei dieser Reaction nicht. Lässt man das Brom nur in der Kälte einwirken, so entstehen andere complicirter zusammengesetzte gebromte Substanzen (W. Knop (29); Kohn (37).

Bei der trocknen Destillation thierischer, eiweisshaltiger Massen schmelzen dieselben unter Zersetzung, und unter starkem Aufblähen entweichen Kohlensäure und brennbare Gase, während eine hellbraune wässrige Flüssigkeit (Spiritus cornu cervi) und ein schwarzbrauner Theer (Oleum cornu cervi) übergehen; zurück bleibt eine stickstoffhaltige, schwer verbrennliche Kohle. Die wässrige Flüssigkeit enthält kohlensaures und essigsaures Ammon, Cyanammonium, Schwefelammonium und brenzliche Produkte, aus dem Theer wird durch Rectification das Oleum animale Dippelii gewonnen, welches ausser Kohlensäure, Blausäure und Ammoniak, eine grosse Anzahl flüchtiger Basen (Methyl-, Trimethyl-, Aethyl-, Butylamin, Anilin, Pyrrol, Petinin, Pyridin, Picolin, Lutidin, Collidin, wahrscheinlich auch Nitrile der Fettsäuren etc.) enthält (Anderson 30).

Die Eiweisskörper werden auch durch gewisse Fermente, welche in den Verdauungssäften von Thieren (Pepsin, Trypsin, Lab) und Pflanzen (Drosera), sowie in manchen Pflanzensäften (Papaïn) enthalten sind, verändert; entweder in lösliche Verbindungen übergeführt, verdaut, oder auch in unlösliche, coagulirt (Lab. Fibrinferment). Indem wegen der Einzelheiten auf die Beschreibung der einzelnen Eiweissstoffe, sowie auf den Artikel »Verdauung« hingewiesen wird, mag hier nur kurz erwähnt werden, dass die Eiweissstoffe (Albumine, Globuline, Fibrine, coagulirte Eiweissstoffe) durch Pepsin in saurer (0.3 & HCl), oder durch Trypsin in alkalischer, neutraler oder sehr schwach saurer (0.03 HCl) Lösung in Acidalbumine (Albuminate) und dann weiter in Albumosen und Peptone übergeführt werden. Die Peptone sind für Pepsin unangreifbar, für Trypsin nur das Antipepton, während das Hemipepton durch dieses Ferment bis zum Auftreten von Leucin und Tyrosin gespalten wird. Nach Chandelon (47) vermag auch Wasserstoffhyperoxyd Albumine zu peptonisiren. Auch bei der Fäulniss (d. i. durch die Lebensthätigkeit niederer Organismen, wie Bacillen, Bakterien etc.) werden die Eiweissstoffe zunächst peptonisirt (wobei häufig auch gerinnbares Eiweiss daneben gebildet wird), dann aber in ganz besonderer Weise weiter gespalten, nämlich unter Bildung von Indol, Skatol, Phenol, Phenylpropionsäure (E. und H. Sal-KOWSKI 45), einem eigenthümlichen, dem Inosit verwandten Körper (A. DANI-LEWSKI 46), Leucin, Valeriansäure etc. Das Nähere hierüber s. unter »Fäulniss«.

Constitution der Eiweisskörper. Die Ansicht, dass die Eiweisskörper in nächster Beziehung zum Harnstoff stehen, bez. sehr complicirte Derivate desselben sind, hat in neuerer Zeit durch die Untersuchungen von GRIMAUX (4) eine neue Stütze gewonnen. Diesem Forscher ist es gelungen, durch Zusammenschmelzen von Asparaginsäureanhydrid mit Harnstoff eine in Wasser lösliche Substanz darzustellen, welche in vielen Stücken den Eiweisskörpern sehr ähnlich

ist, namentlich wie diese unter Umständen coagulirt und beim Erhitzen mit Barytwasser auf 150° in Kohlensäure, Ammoniak und Asparaginsäure zerfällt. Es würde indessen verfrüht sein, wenn man hieraus sofort schliessen wollte, dass auch die Eiweisskörper substituirte Harnstoffe sind. Zunächst ist gegen eine solche Annahme einzuwenden, dass es immer noch nicht gelungen ist, Harnstoff unmittelbar durch Spaltung aus Eiweiss darzustellen; selbst die Versuche von Schützenberger können, wie bereits erwähnt, diesen directen Beweis nicht er-Ferner ist es sehr merkwürdig, dass die Spaltung des Eiweisses durch conc. Salzsäure so wesentlich anders verläuft, als wie die durch Barythydrat. Beide Prozesse haben zwar das gemeinsam, dass Ammoniak und Amidosäuren entstehen, aber sie differiren sehr wesentlich in dem Umstande, dass bei der Einwirkung des Baryts Kohlensäure, Oxalsäure und Essigsäure gebildet werden, bei der Einwirkung der Säuren aber nicht. HLASIWETZ und HABERMANN geben ausdrücklich an, dass »das Casein als Zersetzungsprodukte ausschliesslich Glutaminsäure, Asparaginsäure, Leucin, Tyrosin und Ammoniak liefert«, und es ist doch wohl nicht anzunehmen, dass diese Forscher das Auftreten von Kohlensäure, Oxalsäure und Essigsäure sollten übersehen haben. Auch die Bildung von Leuceïnen und anderen, von Schützenberger erhaltenen Amidosäuren haben dieselben nicht beobachtet. Man muss demnach wohl annehmen, dass Barythydrat und Säuren in ganz verschiedener Weise zersetzend auf das Eiweissmolekül einwirken, und dass die jeweiligen Endprodukte nicht durch eine, sondern durch eine ganze Anzahl nach einander verlaufender Reactionen gebildet werden. Löw hat jedenfalls Recht, wenn er meint, dass man im Eiweissmoleküle die Amidosäuren nicht als bereits vorgebildet annehmen könne (36). stitution des Eiweisses ist nicht mit derjenigen substituirter Harnstoffe (z. B. Alloxan, Barbitursäure) zu vergleichen, sondern, wenigstens was die Bildung der Amidosäuren anlangt, viel eher mit derjenigen der Harnsäure. Letztere nämlich müsste, falls man mit Grimaux die Eiweisskörper als Verbindungen, welche unter Wasseraufnahme in Kohlensäure, Ammoniak und Amidosäuren zerfallen können, auffasst, auch als Eiweisskörper angesehen werden, da sie mit conc. Salzsäure bei 180° bekanntlich Kohlensäure, Ammoniak und Glykokoll liefert. Letzteres ist in der Harnsäure sicher nicht vorgebildet anzunehmen, es entsteht aber bei

der erwähnten Reaction aus der Gruppe*) = $C = \stackrel{.}{C} - NH$ — durch Aufnahme der Elemente des Wassers: $C_2HN + 2H_2O = C_2H_5NO_2$. Diese und ähnliche Gruppen sind jedenfalls im Eiweissmoleküle enthalten und gehen durch Aufnahme von Wasser in Amidosäuren über; dass aber auch eine solche Gruppe vorhanden sei, aus welcher unter Umständen Harnstoff entstehen könne, muss so lange bezweifelt werden, bis es gelungen sein wird, denselben aus dem Eiweiss abzuspalten. In Bezug hierauf wäre noch wichtig, den von Grimaux dargestellten seiweissähnlichen Körper auf sein Verhalten gegen conc. Salzsäure zu untersuchen und zu sehen, ob er dabei Harnstoff liefert oder nicht.

Noch ein anderer Punkt ist für die Beurtheilung der Constitution des Eiweisses von besonderem Interesse. Sowohl bei der Einwirkung von Säure, als

*) Harnsäureformel von MEDICUS:
$$HN - CO$$

$$CO \quad |C - NH|$$

$$|C - NH|$$

$$|HN - |C| - NH$$

auch von Barythydrat erfolgt nämlich die Spaltung in einfachere Verbindungen nicht auf einmal, sondern schrittweise, denn Anfangs finden sich neben krystallinischen Produkten immer noch syrupöse Massen, welche dem Eiweiss (bezw. den Peptonen) noch sehr ähnlich sind. Dass diese noch nicht näher untersuchten Substanzen nicht lediglich unzersetztes Eiweiss sind, geht daraus hervor, dass man bei vollständiger Spaltung durch concentrirte Salzsäure doch nicht mehr Tyrosin erhält, als bei Anwendung von Schweselsäure, welche anscheinend keine völlige Zersetzung zu bewirken vermag. Wenigstens geben alle Autoren, welche letztere Säure angewandt haben, an, dass ausser Leucin und Tyrosin immer noch unkrystallisirbare stickstoffhaltige Substanzen vorhanden waren; diese würden also wohl der Schweselsäure, nicht aber der Salzsäure widerstehen und mit letzterer kein Tyrosin mehr liefern, wodurch sie sich von dem zersetzten Antheil des Eiweisses wesentlich unterscheiden würden. Die Verhältnisse liegen hier also ganz ähnlich wie bei den Kohlehydraten; wie diese (Stärke, Glykogen) zunächst in Dextrine übergehen, welche dann gewissermaassen stückweise in Zucker und ein zunächst zurückbleibendes weniger complexes Dextrin gespalten werden, bis schliesslich das letzte, einfachste Dextrin gänzlich in Zucker zerfällt, ebenso allmählich und stückweise vollzieht sich die Spaltung des Eiweisses.

Classification der Eiweisskörper. Eine allen Anforderungen entsprechende systematische Eintheilung der Eiweisskörper kann gegenwärtig noch nicht gegeben werden, da das chemische Verhalten und besonders die gegenseitigen Beziehungen derselben noch nicht hinlänglich genau bekannt sind. HOPPE-SEYLER (1) hat in dieser Richtung einen Versuch gemacht, der bisher als der gelungenste bezeichnet werden muss und auch hier im Allgemeinen zu Grunde gelegt werden soll; derselbe beschränkt sich aber zunächst auf die (besser bekannten) thierischen Eiweissstoffe und lässt eine Anzahl Substanzen unberücksichtigt, welche doch als Eiweisskörper im weiteren Sinne angesehen werden müssen. Ueberblickt man die Zersetzungen der Eiweisskörper (s. a. das unten bei den einzelnen Substanzen Angestührte), so ergiebt sich zunächst, dass dieselben bei vollständiger Spaltung durch Säuren oder Alkalien als Endprodukte Ammoniak und Amidosäuren, durch Alkalien auch Kohlensäure, Essigsäure, Oxalsäure (Schwefelwasserstoff) geben; Verbindungen, welche dieses Verhalten zeigen, werden demnach im Allgemeinen als Eiweisskörper im weitesten Sinne anzusehen sein. Die Amidosäuren gehören verschiedenen Reihen an, als Repräsentanten können Leucin, Glutaminsäure und Tyrosin (sowie Leucin) gelten. Da nun bisher der Beweis nicht erbracht worden ist, dass jeder Eiweisskörper diese drei Arten Amidosäuren geben muss, so steht der Annahme nichts im Wege, dass dies nicht nothwendig der Fall zu sein braucht, dass vielmehr z. B. das Tyrosin sehlen und durch eine andere Amidosäure, wie Glykokoll oder Leucin, vertreten werden kann, ohne dass die Constitution des Eiweissmoleküls dadurch wesentlich geändert wird, und diese Betrachtung kann natürlich auch auf die anderen beiden ausgedehnt werden. Thatsächlich hat man bis jetzt nur das Fehlen des Tyrosins constatirt, während Leucin stets gefunden wurde, und bezüglich der Glutaminsäure die Frage noch offen ist. Man kann demnach unterscheiden zwischen Eiweisskörpern, welche bei der Spaltung Tyrosin (bezw. aromatische Verbindungen) liefern, und solchen, welche dies nicht thun. Zwischen den einzelnen Gruppen, in welche man die Eiweisskörper nach ihrem allgemeinen Verhalten einzutheilen pflegt, bestehen ferner gewisse genetische Beziehungen, welche hier kurz angedeutet werden mögen. Jedes Albumin und Globulin lässt sich

nämlich in ein coagulirtes Eiweiss, Albuminat, Acidalbumin, Albumose und Pepton verwandeln; die Umwandlung in entgegengesetzter Richtung ist noch nicht auf künstlichem Wege gelungen. Bei der Bildung der Albumosen und Peptone findet bereits eine Spaltung des Eiweissmoleküls statt, sodass stets eine Antialbumose und eine Hemialbumose, ein Antipepton und ein Hemipepton neben einander entstehen. Diese Spaltung in eine Anti- und eine Hemigruppe ist von besonderem Interesse, da auch Substanzen, welche z. B. HOPPE-SEYLER nicht zu den Eiweisskörpern rechnet (Glutin), eine solche erleiden können; ein Umstand, welcher sehr für die eiweissartige Natur solcher Substanzen spricht. Die Fibrine entstehen ebenfalls (durch Spaltung?) aus Globulinen, doch ist noch nicht erwiesen, ob jedes Globulin unter günstigen Bedingungen ein Fibrin liefern kann; der Käse (mit Lab coagulirtes Casein) steht vielleicht zu dem Casein in ähnlicher Beziehung wie Fibrin zum Fibrinogen. Ob Albumine und Globuline sich in einander überführen lassen, ist noch nicht bekannt. Die pflanzlichen Eiweisskörper werden vorläufig noch zweckmässig als besondere Familie den thierischen gegenüber gestellt, da sie manches Besondere darbieten und sich deshalb den Gruppen der letzteren noch nicht ungezwungen einreihen lassen. Unter Berücksichtigung dieser Punkte gelangt man zu folgender Uebersicht:

- I. Thierische Eiweisskörper.
 - A. Albuminoïde: geben bei der Zersetzung aromatische Produkte (Tyrosin, Indol, Phenol etc.).
 - 1. Albumine: in Wasser löslich, coaguliren in der Hitze.
 - 2. Globuline: in Wasser nicht, aber in neutralen Salzlösungen) löslich, conguliren in der Hitze.
 - 3. Fibrine: in Wasser unlöslich, in Salzlösungen, besonders aber w verdünnten Säuren quellend; in heissem Wasser coagulirend.
 - Coagulirte Eiweissstoffe: in Wasser und Salzlösungen unlöslich, in solchen oder verdünnten Säuren wenig quellend; werden durch Jod nicht gefärbt.
 - 5. Amyloïd: in Wasser, Salzlösungen, verdünnten Säuren oder Alkalien unlöslich; wird durch Jod braunroth bis violett gefärbt.
 - Acidalbumine: in Wasser, verdünnten Salzlösungen, kaltem oder heissem Alkohol nicht löslich, frisch gefällt in verdünnten Säuren und Alkalien leicht löslich; lösen sich nicht mit CaCO₃ in Wasser.
 - 7. Albuminate: wie vorige, lösen sich wenig in Wasser, etwas mehr in heissem Alkohol, lösen sich mit CaCO₃ in Wasser.
 - 8. Albumosen oder Propeptone: gleichen im Allgemeinen den Acidalbuminen, sind aber zum Theil in Kochsalz löslich, werden in der Kälte durch Salpetersäure gefällt, der Niederschlag löst sich beim Erhitzen.
 - Peptone: in Wasser sehr leicht löslich, nicht coagulirbar oder fällbar durch Essigsäure und Ferrocyankalium, Säure und Sättigung mit NaCl, Salpetersäure oder Kochen mit essigsaurem Eisenoxyd.
 - 10. Proteïde: zerfallen bei der Zersetzung in (coagulirte) Eiweissstoffe und andere Substanzen.
 - 11. Albumoïde: unlösliche, z. Thl. unverdauliche Substanzen, welche

⁶) Unter neutralen Salzlösungen sind hier und in der Folge Lösungen neutral reagieren er Salze der Alkalien und alkalischen Erden zu verstehen, z. B. NaCl, KCl, AmCl, MgSO₄, mahr aber Na₂CO₃, Na₂HPO₄.

besonders in den Tegumenten und Gerüsten des Thierkörpers vorkommen.

- B. Glutinoïde: geben bei der Zersetzung keine aromatischen Produkte.
 - 12. Leimartige Substanzen: in heissem Wasser ohne Veränderung löslich.
 - 13. Sponginartige Substanzen: in heissem Wasser nicht oder nur unter Veränderung löslich.

II. Pflanzliche Eiweisskörper.

- 1. Pflanzenalbumine: in Wasser löslich, coaguliren in der Hitze.
- 2. Kleberproteïnstoffe: in Wasser oder absolutem Alkohol nicht, aber in Weingeist löslich, coaguliren in der Hitze.
- 3. Pflanzencaseine: in Wasser und Salzlösungen nicht, in verdünnten Säuren oder Alkalien löslich, coaguliren in der Hitze. Weitere, den Albuminaten etc. entsprechende Gruppen scheinen zu existiren, sind aber noch so gut wie gar nicht untersucht.

I. Thierische Eiweisskörper.*)

A. Albuminoïde: geben bei der Zersetzung aromatische Produkte (Tyrosin, Indol, Phenol).

z. Albumine.

Die Albumine sind in Wasser leicht lösliche Eiweisskörper, welche weder durch sehr verdünnte Säuren, noch durch verdünnte kohlensaure Alkalien, noch durch Kochsalz gefällt werden; auch durch Sättigung ihrer Lösung mit schwefelsaurer Magnesia bei 30° werden sie nicht gefällt, wohl aber durch darauf folgende Sättigung mit schwefelsaurem Natron bei 40° oder auch durch schwefelsaures Ammon. Wird ihre wässrige Lösung (so wie dieselbe von der Natur dargeboten wird) zum Sieden erhitzt, so tritt Coagulation ein, indem bei genügender Concentration alles zu einer festen, elastischen Masse erstarrt, oder bei einiger Verdünnung eine Ausscheidung von Flocken eintritt; dabei wird das Albumin in andere Eiweisskörper umgewandelt. Anders verhalten sich dagegen solche Albuminlösungen, welche vor dem Erhitzen durch Zusatz von 6-8 Vol. Wasser verdünnt oder durch Dialyse ihres Salzgehaltes möglichst beraubt worden sind; diese können zum Sieden gebracht werden, ohne dass eine Gerinnung eintritt. Aronstein (48), welcher dieses Verhalten zuerst beobachtete, glaubte, dass man durch die Dialyse die Albuminlösungen völlig salzsrei machen könne, allein andere Forscher haben seitdem gezeigt, dass dies nicht der Fall ist, dass vielmehr auch die am energischsten dialysirten Lösungen immer noch wenn auch sehr kleine Mengen von Salzen, besonders phosphorsaures Eisen und Kalk, enthalten (0.052 bis 0.16 des trockenen Eiweisses, ROSENBERG). Untersucht man die der Dialyse ausgesetzte (natürlich-alkalische oder auch vorher angesäuerte) Albuminlösung von Zeit zu Zeit auf ihre Gerinnbarkeit beim Kochen, so findet man, dass diese nach ca. 48 Stunden (bei saurer Reaction schon nach ca. 15 Stunden) vollständig verschwunden ist; die gekochten Lösungen enthalten aber Albuminat (bez. Acidalbumin). Setzt man nun die Dialyse noch weiter fort, so kehrt nach einigen Tagen die Gerinnbarkeit wieder und verschwindet bei noch längerer Dialyse abermals. Nunmehr reagirt die Flüssigkeit vor und nach dem Kochen neutral,

^{*)} Analysen der einzelnen Eiweisskörper finden sich der besseren Uebersicht wegen am Schlusse dieses Artikels in einer Tabelle zusammengestellt.

sie gerinnt beim Kochen nicht, wird nur opalisirend und zwar um so stärker, je concentrirter sie ist, so dass sie unter Umständen wie Milch aussieht. Das Mikroskop lässt in einer solchen Flüssigkeit keine festen Theilchen erkennen, ebensowenig werden solche durch Filtriren oder Centrifugiren abgeschieden; untersucht man aber das von derselben reflectirte Licht, so zeigt sich dasselbe polarisirt. Durch Zusatz verdünnter Säuren oder Alkalien wird diese Opalescenz nicht aufgehoben, nur durch conc. Natronlauge oder Kochen mit conc. Essigsäure; einige Blasen Kohlensäure bringen einen Niederschlag hervor, der sich aber im Ueberschusse wiederum mit Opalescenz leicht löst. Sehr concentrirte dialysirte und gekochte Lösungen (bis 7 %) gerinnen in der Kälte auf Zusatz von wenig Kochsalz nach einiger Zeit. Dieses Verhalten lässt erkennen, dass die gekochten Lösungen nicht Albuminat enthalten; das Albumin wird (durch die nicht entfernbaren Salzspuren) in eine andere, besondere Eiweissart umgewandelt, eine Zwischenform zwischen dem genuinen Albumin und dem coagulirten. Verdampft man eine solche gekochte opalescirende Lösung im Vacuum zur Trockne, so löst sich der Rückstand nicht mehr in Wasser auf. Alkohol wirkt auf dialysirte Lösungen viel stärker coagulirend ein, als Kochen (Rosenberg 49).

1. Eieralbumin. Das Weisse der Vogeleier besteht im Wesentlichen aus einer concentrirten Lösung dieses Eiweisskörpers, welche ausserdem noch kleine Mengen anderer Eiweissstoffe, Traubenzucker und Salze enthält; die Zähflüssigkeit desselben rührt von einem netzähnlichen Maschenwerk ausserordentlich feiner Membranen her, welche die Lösung nach allen Richtungen durchsetzen und umschliessen. Um das Albumin möglichst rein daraus darzustellen, zerschneidet man das Weisse mit einer Scheere, presst dann durch Leinwand, verdünnt mit dem gleichen Volum Wasser und filtrirt (am besten in einer sauerstoftfreien Atmosphäre, da sonst leicht Bräunung eintritt). Dann sättigt man bei 20° mit schwefelsaurer Magnesia, filtrirt von den ausgeschiedenen Globulinen ab, entfernt aus der Lösung die Salze durch energische Dialyse und dampst bei 40-50° in flachen Schalen ein, wobei das Albumin als gelbliche, durchsichtige, in Wasser klar lösliche, gummiähnliche Masse zurückbleibt (STARKE) (50.) Man kann auch das wie angegeben filtrirte Eiweiss vorsichtig mit Essigsäure neutralisiren oder ganz schwach ansäuern, vom Niederschlag abfiltriren und dann durch Dialyse reinigen. Am einfachsten gelingt die Darstellung reiner Albuminlösungen nach H. MICHAILOW (53), wenn man durch dichtes Mousselin filtrirtes Eiweiss mit 3 Vol. gesättigter (NH₄)₂SO₄ lösung versetzt, mit dem festen Salze sättigt, den Niederschlag (der alles Eiweiss enthält) mit gesättigter (NH₄)₂SO₄ lösung auswäscht, dann der Dialyse unterwirft, die Albuminlösung von den Globulinen etc. abfiltrirt, mit Ammoniak neutralisirt und abermals dialysirt; die so erhaltene Albuminlösung ist völlig rein und gerinnt nicht mehr beim Kochen. Ganz aschefrei lässt sich das Albumin durch Dialyse nicht darstellen, es enthält immer noch Spuren von phosphorsaurem Kalk und Eisen. [Heynstus (51) fand 0.5 & Asche; HAAS (52) im Mittel 18; LAPTSCHINSKY 1.18 im Mittel.] 1-38 Lösungen gerinnen fast constant bei 56°, unabhängig (innerhalb gewisser Grenzen) vom Salzgehalte, verdünntere Lösungen gerinnen erst bei höherer Temperatur und sehr verdunnte nur beim Kochen unter Säurezusatz. Letztere verhalten sich also wie die dialysirten Lösungen (LAPTSCHINSKY) (54), offenbar weil die Verdünnung mit Wasser ebenso wie die Dialyse den procentischen Salzgehalt der Flüssigkeit berabsetzt. Aus diesen gekochten, aber nicht coagulirten verdünnten Lösungen wird das Albumin durch Kohlensäure gefällt (GRIMAUX 55). Im Vacuum tritt bei

Anwendung von natürlichem Hühnereiweiss schon bei $30-35^{\circ}$ theilweise Gerinnung ein (Setschenow 56). [a]D = $-35\cdot5^{\circ}$ (Hoppe-Seyler), = $-38\cdot1^{\circ}$ (Haas), = $-37\cdot79^{\circ}$ (Starke); durch Einwirkung starker Säuren oder Alkalien wird dieser Werth erhöht, aber nicht so stark wie bei Serumalbumin. Durch Alkohol wird das Eieralbumin sehr leicht coagulirt; durch conc. Salzsäure wird in seiner Lösung ein weisser Niederschlag erzeugt, der sich allmählich in gewöhnliches Acidalbumin umwandelt. Mit Cyan giebt es in wässriger Lösung Cyanalbumin (Loew 57).

Vorstehende Angaben beziehen sich auf das Albumin aus Hühnereiern; dasjenige in den Eiern anderer Vögel zeigt häufig etwas abweichende Eigenschaften und ist daher wahrscheinlich nicht damit identisch (Tataeiweiss). Das Weisse der Eier der Nesthocker (Uferschwalbe, Hänfling, Fink, Drossel etc.) und des Kiebitz bleibt beim Kochen völlig durchsichtig und gallertartig; es coagulirt frisch und unverdünnt erst in etwas höherer Temperatur als das Hühnereiweiss, mit 4 Vol. Wasser verdünnt gerinnt es selbst beim Kochen nicht. Setzt man demselben aber einige Tropfen einer conc. Neutralsalzlösung zu, so gerinnt es bei niederer Temperatur und zwar compact und weiss. Sein Drehungsvermögen ist etwas geringer als das des Hühnereiweisses (Tarchanoff 58).

2. Serumalbumin. Dasselbe findet sich im Blutserum, in den Muskeln, in Exsudaten und Transudaten (Ascites, Hydrocele etc.), in der Lymphe und im Milchserum (Molken). Zur Reindarstellung verfährt man nach STARKE am besten in der Weise, dass man (durch Centrifugiren völlig geklärtes) Blutserum bei 30° mit schwefelsaurer Magnesia sättigt, bei derselben Temperatur (vom Paraglobulin) abfiltrirt und das Filtrat bei 40° mit schwefelsaurem Natron sättigt, wobei das Albumin aussällt. Dasselbe wird bei 40° absiltrirt, dann einige Male in Wasser gelöst und wieder mit schwefelsaurem Natron ausgefällt, hierauf in Wasser gelöst, die Lösung durch energische Dialyse von den Salzen befreit und mit starkem Alkohol gefällt; der Niederschlag wird unmittelbar darauf abfiltrirt und ausgepresst, mit Aether von Alkohol befreit und der Aether durch Zerreiben des Pulvers in offenen Schalen verjagt. Nach J. E. JOHANSSON (248) kann man das Serumalbumin auch aus dem durch schweselsaure Magnesia völlig vom Paraglobulin befreiten Serum durch Zusatz von 1 & Essigsäure ausfällen, den Niederschlag nach einigen Stunden abfiltriren, abpressen, in Wasser lösen und die Lösung nach dem Neutralisiren durch energische Dialyse von den Salzen befreien; ist dieselbe hierdurch zu verdünnt geworden, so concentrirt man sie bei 40° und fällt dann nach Starke mit Alkohol das Serumalbumin aus. Man erhält so das Serumalbumin als ein staubseines, in Wasser leicht und klar lösliches Pulver, welches bei 110° getrocknet noch 0.57-1.84 Asche enthält; das nach Johansson dargestellte löst sich in Wasser bisweilen mit schwacher Opalescenz, gleicht aber sonst dem STARKE'schen vollkommen. Eine 1-1.5 & Lösung des möglichst salzarmen Albumins gerinnt bei ca. 50°, nach Zusatz von 5 g Na Cl aber erst bei 75–80° (59). (α)_D = -62.6° bis -64.6° (Menschenalbumin aus Ascites- oder Hydroceleflüssigkeit), = - 60.05° (Albumin aus Pferdeblutserum) (STARKE); = ca. - 44° (Albumin aus Hundeblutserum), = -57.3° (Albumin aus dem Blute vom Rind, Pferd, Kaninchen) (FREDERICO 60). Die grosse Difserenz zwischen dem Drehungsvermögen des Hundealbumins und der anderen Albumine deutet darauf hin, dass jenes mit diesen nicht identisch ist. Durch sehr verdünnte Säuren (2 & Essigsäure oder 0.25 & Salzsäure) wird das Serumalbumin auch in einer mit schwefelsaurer Magnesia gesättigten Lösung während

einmonatlichen Stehens nicht nachweisbar verändert, durch 0.2 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt; stärkere Salzsäure (0.5 NaOH aber sehr rasch in Albuminat verwandelt).

3. Muskelalbumin. In den quergestreisten Muskeln ist eine geringe Menge eines Eiweissstoffes enthalten, welcher in Wasser leicht löslich ist, durch Kochsalz nicht, durch schwefelsaure Magnesia nur sehr schwer gefällt wird und in wässriger Lösung schon bei 46—47° gerinnt; derselbe ist noch nicht näher untersucht (HOPPE-SEYLER).

2. Globuline.

Die Globuline sind in reinem Wasser nicht, wohl aber in neutralen Saltlösungen (NaCl, Na₂SO₄, MgSO₄) mittlerer Concentration leicht löslich; aus diesen Lösungen werden sie unter Umständen schon durch Wasserzusatz ausgeschieden, häufig auch durch Sättigung derselben mit dem betreffenden Salze. Auch in sehr verdünnten Alkalien lösen sich dieselben ohne Veränderung, falk ein Ueberschuss von Alkali sorgfältig vermieden wird; durch Säuren, selbst Kohlensäure, werden sie aus diesen Lösungen wieder gefällt. Durch mehr Alkali werden sie in Albuminat, durch überschüssige Mineralsäuren in Acidalbumin umgewandelt. Ihre Lösungen in Neutralsalzen werden beim Erhitzen coagulirt; die frisch gefällten Globuline werden bei längerem Verweilen unter Wasser allmählich immer schwerlöslicher, selbst unlöslich in Neutralsalzen und erleiden auch öfters durch wiederholtes Lösen und Fällen mehr oder weniger stark hervortretende Aenderungen hinsichtlich ihrer Löslichkeit.

- 1. Vitellin. Genauer untersucht ist nur das Vitellin aus dem Dotter de Hühnereis; demselben sehr ähnliche, vielleicht zum Theil damit identischt Eiweisssubstanzen finden sich auch in dem Dotter der Eier von Fischen und nackten Amphibien (als sogen. Dotterplättchen wahrscheinlich krystallisirt), semer im Chylus (HOPPE-SEYLER), im Fruchtwasser (WEYL 61), in der Krystalllinse und anderen Organen. Aus Hühnereidotter erhält man es am besten durch Erschöpsen desselben mit reinem Aether, Lösen des weissen, käsigen Rückstandes in mog lichst wenig Chlornatriumlösung (von 8-10%), Fällen mit Wasser und mehriacht Wiederholung der Lösung und Fällung. Das Vitellin bildet dann einen weissen. flockigen Niederschlag, der unter Wasser sehr schnell seine Löslichkeit verliert und wenigstens theilweise unlöslich wird; die möglichst concentrirte Lösung des selben in 10 Kochsalzlösung gerinnt bei ganz allmählichem Erhitzen partell bei 70°, vollständig bei 75° (WEYL 62). Durch Sättigung seiner kochsalzhaltigen sich leicht, wird aber durch Wasserzusatz allein nur sehr schwierig, leichter durch darauf folgendes Einleiten von Kohlensäure gefällt; allmählich scheint es in dieser Lösung in Albuminat überzugehen. Durch verdünnte Säuren wird es leicht gelöst und in Acidalbumin verwandelt. Das auf die angegebene Art und Weise dargestellte Vitellin enthält noch etwas Lecithin und Nuclein, doch ist noch nicht entschieden, ob es damit verbunden oder nur verunreinigt ist.
- 2. Myosin. Bei der Gerinnung des Muskelplasmas entsteht dieser Eiweiskörper als ein etwas gallertartiges Coagulum (Kthne), höchst wahrscheinlich aueinem anderen Eiweissstoffe in ähnlicher Weise wie das Fibrin aus dem Fibrinogen.
 Da das Muskelplasma nach dem Tode ebenfalls der Gerinnung anheimfallt.
 (Todtenstarre), so enthalten alle todtenstarren Muskeln Myosin; ausserdem schem

dasselbe auch im Hoden vorzukommen (Treskin 63). Man erhält es am besten aus sein zerhackten und mit kaltem Wasser möglichst ausgewaschenen Muskeln durch Ausziehen mit einer 10-20 proc. Salmiaklösung, und Fällen der filtrirten Lösung mit Wasser; durch mehrmals wiederholtes Lösen und Fällen wird es alsdann weiter gereinigt. Frisch gefällt löst es sich leicht in Salmiaklösung; die Lösung wird bei 42-43° etwas trübe, bei 45-50° stark trübe, und bei 55° flockig gefällt (A. Danilewski, Kühne). In 10 normaler Salzsäure löst es sich auf und bindet dabei die Säure (3·1-4·8 f) so, dass sie nicht mehr durch Tropaeolin 00 angezeigt wird (DANILEWSKI 64); dampst man diese Lösung ein, so hinterbleibt salzsaures Myosin. Durch grössere Mengen Salzsäure wird es leicht in Syntonin übergeführt. Myosin hinterlässt beim Verbrennen eine alkalisch reagirende Asche, welche an Wasser Kalkhydrat abgiebt und Ca, Mg, P2O5 und SO₃ enthält. Lässt man Myosin längere Zeit mit Wasser in Bertihrung, so wird es allmählich in Salmiak unlöslich, später auch in Salzsäure und quillt schliesslich in letzterer nur noch glasartig auf; dieses veränderte Myosin hinterlässt beim Verbrennen eine neutral reagirende Asche und ist mit Syntonin nicht identisch. Ueber die Rückbildung von Myosin aus Syntonin s. d. In verdünnten Alkalien löst sich Myosin auch leicht auf, bindet dieselben aber nicht (A. DANILEWSKI). Durch Sättigung seiner Lösung in Kochsalz oder Salmiak mit erstgenanntem Salze wird es gefällt. Durch Pepsin wird es in saurer Lösung schnell und vollständig, durch Trypsin in alkalischer aber nur langsam in Pepton übergeführt.

3. Paraglobulin (Serumglobulin, Serumcasein, fibrinoplastische Substanz) findet sich hauptsächlich in Blutserum, ferner in Chylus, Lymphe und Transsudaten. Man kann es aus dem Blutserum grossentheils abscheiden, indem man dasselbe mit 10 Vol. Wasser verdünnt und dann Kohlensäure einleitet, oder auch indem man dasselbe mit verdünnter Essigsäure neutralisirt und dann dialysirt; vollständig gefällt wird es aber nur durch Sättigung des Serums mit schwefelsaurer Magnesia bei 30°. Man filtrirt dann bei derselben Temperatur, wäscht mit gesättigter Bittersalzlösung aus und reinigt durch wiederholtes Lösen des Niederschlags in Wasser und Fällen mit schwefelsaurer Magnesia bei 30°, bis das Filtrat kein Eiweiss (Serumalbumin) mehr enthält. Dann löst man den Niederschlag in wenig Wasser und dialysirt die Lösung, wobei das Paraglobulin ausfällt (HAMMARSTEN 65). Dasselbe bildet einen weissen, flockigen Niederschlag, der in Wasser nicht, in verdünnter Kochsalzlösung leicht löslich ist; durch öfteres Lösen und Fällen mit Kochsalz wird es allmählich schwerer löslich für dieses und kann dann durch Eintragen von festem Kochsalz vollständig gefällt werden. Bringt man eine Lösung von Paraglobulin in verdünnter schwefelsaurer Magnesia auf den Dialysator und stellt diesen in eine concentrirte, noch mit festem Salz versetzte Lösung von schwefelsaurer Magnesia, so scheidet sich das Paraglobulin allmählich als ein feiner, schlammiger Niederschlag aus, der unter dem Mikroskop sich aus lauter kleinen durchsichtigen Scheibchen bestehend erweist, die wahrscheinlich krystallinisch sind (Drechsel). In möglichst wenig Alkali gelöst (welche Lösung nur auf sehr empfindliches Lakmuspapier schwach alkalisch reagirt) wird es durch sehr wenig Kochsalz gefällt (0.025 & NaCl sofortige Trübung, 0.227 & reichliche Fällung), durch etwas mehr wieder gelöst (0.576 %), durch noch mehr (über 20分) aber wieder unvollständig gefällt. Seine Gerinnungstemperatur schwankt zwischen 68 und 78 bis 80°; im Allgemeinen tritt die Gerinnung um so früher ein, je concentrirter die Lösung ist, doch wird eine Lösung mit 15.9 naCl schon bei 69° coagulirt, eine solche mit 10.6 NaCl aber erst

- bei 75°. Sein specifisches Drehungsvermögen [a]D wurde von Frederico (66) = -47.8° gefunden; es scheint von der Concentration und dem zur Lösung benutzten Salze unabhängig zu sein. Bezüglich der Angaben von Burckhardt (67) über einen gleich dem Paraglobulin durch schwefelsaure Magnesia vollständig fällbaren, aber in Wasser löslichen Eiweisskörper des Blutserums muss auf das Original und auf die Entgegnung von Hammarsten (68) verwiesen werden. Nach Versuchen von J. G. Otto (69) entsteht ein mit dem Paraglobulin wahrscheinlich identischer Eiweisskörper bei der Pankreasverdauung aus Fibrin.
- 4. Fibrinogen. Dieser Eiweisskörper ist im Blutplasma (nicht im Blutserum, Chylus, Lymphe, sowie in allen gerinnungssähigen Transsudaten (z. B. Hydrocek enthalten; seiner Anwesenheit verdanken diese Flüssigkeiten ihre Fähigkeit durch Ausscheidung von Fibrin zu gerinnen. Man kann denselben nach HAMMARSTEN (70) rein erhalten, indem man 3-4 Vol. Pferdeblut direct aus der Ader in 1 Vol. gesättigter Lösung von schweselsaurer Magnesia auffängt und so schnell als möglich damit vermischt, die Körperchen abfiltrirt, das Filtrat mit dem gleichen Volum gesättigter Kochsalzlösung fällt und den Niederschlag möglichst schnell auf einer grösseren Anzahl von Faltenfiltern sammelt. Die Filter werden dann stark zwischen Papier gepresst, sein zerschnitten und in ca. 8 R NaCl-Lösung (ca. 1 Vol. des angewandten MgSO4-Plasmas) vertheilt; die erhaltene Lösung wird nach dem Filtriren wieder mit gesättigter Kochsalzlösung gefällt, und diese Verfahren noch 3-4mal wiederholt, worauf der letzte Niederschlag in reinem Wasser gelöst wird. 2-3Liter MgSO₄-Plasma geben 1.5-3Grm. Fibrinogen. Diese bildet, frisch gefällt, einen flockigen, weissen Niederschlag, der sich beim Steher häufig zu einem zähen, fest haftenden Bodensatze vereinigt; stark zwischen Papier gepresst wird das Fibrinogen zu einer zähen, elastischen Masse, welche der Fibrin äusserlich ähnlich ist, sich aber in Kochsalzlösung völlig auflöst. Durch Sättigung seiner Lösung mit NaCl oder MgSO, wird es leicht und vollständig gefällt; reine NaCl haltende Lösungen werden auch durch Kohlensäure gefällt, nicht aber solche, welche vorher mit fermentfreiem Blutserum vermischt worden sind. Letztere Lösungen hinterlassen auch beim Eintrocknen im Vacuum einen in Wasser völlig löslichen Rückstand, während der aus reinen Lösungen erhaltene sich als grösstentheils unlöslich erweist. Durch Erwärmen auf 55-56° werden Fibrinogenlösungen zum Gerinnen gebracht, wobei sie oft zu einem weissen Kuchen erstarren; der ausgeschiedene Körper ist ganz dem typischen Fibrin ähnlich, nur etwas weniger elastisch und von etwas schwächerer Wirkung auf Wasserstoffsuperoxyd. In der vom Gerinnsel getrennten Flüssigkeit befindet sich stets ein Globulin gelöst, welches aber nicht mit Paraglobulin identisch ist, da es schon bei 64-66° gerinnt. Durch längeres Erhitzen auf 37-40° werden reine Fibrinogenlösungen ganz unsähig durch weiteres Erhitzen auf 55-56° oder durch Fibrinserment zu gerinnen. Setzt man eine Lösung des letzteren (ode: Blutserum) zu einer Fibrinogenlösung, so gerinnt dieselbe binnen kurzer Zer unter Ausscheidung von Fibrin [s. a. unter Blut, Bd. II, pag. 314, (71)]; auch hier ist die Menge des ausgeschiedenen Fibrins eine geringere, als die des angewandter Fibrinogens, da in der Flüssigkeit stets ein gerinnungsunfähiges Globulin gelost bleibt, der ganze Vorgang demnach auf einer Spaltung zu beruhen scheint Uchrigens wird das Fibrinogen durch das Fibrinferment nicht sofort in der angeführten Weise gespalten, sondern zunächst in ein durch Kohlensäure fällbare-Zwischenprodukt umgewandelt, und nach WOOLDRIDGE (71) spielt auch das Lecithin bei der Gerinnung eine bedeutende Rolle. Beim Stehen unter Wasser veranden

sich das Fibrinogen leicht, indem es in Kochsalz unlöslich wird; auch bei der Dialyse möglichst alkaliarmer Lösungen treten Veränderungen ein, welche sich namentlich im Verhalten gegen Fermentlösungen zu erkennen geben. In verdünnten Alkalien oder Säuren löst sich das Fibrinogen leicht und wird allmählich in Albuminat oder Acidalbumin übergeführt. Erwärmt man eine salzfreie, möglichst alkaliarme Fibrinogenlösung längere Zeit auf 37—40°, so wird dasselbe in ein gerinnungsunfähiges, durch Kochsalz nicht mehr vollständig fällbares Globulin umgewandelt.

In dem glashellen, gallertartigen Secrete der Vesica seminalis des Meerschweinchens findet sich eine dem Fibrinogen sehr ähnliche Globulinsubstanz. Dieses Secret enthält bis 29 & Eiweiss, welches keine wägbare Menge Asche hinterlässt (aus 1.26 Grm. Secret); berührt man dasselbe an einer Stelle mit einer Spur Blutserum, so erstarrt es (ohne Mischung) allmählich vollständig zu einem sesten Kuchen, der sich ganz wie Fibrin verhält. Der Eiweisskörper wird durch sestes Chlornatrium völlig gesällt; nicht durch Verdünnen des Secretes mit Kochsalzlösung. Mit 8 Na Cl-Lösung verdünnt wird das Secret durch Kohlensäure nicht gesällt, auch nicht durch Verdünnen mit Wasser. Diese Lösung gerinnt nicht beim Erwärmen, wohl aber auf Zusatz von etwas Kalkwasser bei 56°. In 0.1 Salzsäure löst sich das Globulin leicht zu Syntonin, welche Lösung weder durch Erhitzen noch durch Zusatz conc. Mineralsäuren oder conc. Kochsalzlösung getrübt wird (Landwehr 72).

3. Fibrin.

Das Fibrin entsteht bei der Gerinnung des im Blutplasma enthaltenen Fibrinogens; es findet sich im thierischen Organismus nur dann, wenn in Folge irgend welcher pathologischer Verhältnisse eine Gerinnung des Bluts stattgefunden hat. Ob das Blut verschiedener Thierspecies ein und dasselbe oder verschiedene Fibrine liefert, ist noch nicht entschieden. Man erhält diesen Eiweisskörper in der Regel durch Schlagen des frischen Blutes, Auskneten des gallertigen Gerinnsels unter (fliessendem) Wasser bis zur Farblosigkeit, Ausziehen mit Alkohol und Aether (im Extractionsapparat) und Trocknen. Das so erhaltene Fibrin ist indessen nicht völlig rein, sondern schliesst stets noch die Reste zelliger Elemente aus dem Blute ein; ein völlig reines Präparat erhält man nur aus reinen Fibrinogenlösungen oder aus gekühltem, filtrirtem oder centrifugirtem, völlig klarem Blutplasma (am leichtesten vom Pferde). Es bildet eine rein weisse, gequollene, elastische Masse, welche dehnbare Fäden und Klumpen darstellt; in Wasser. Alkohol, Aether ist es völlig unlöslich. In verdünnten Mineralsäuren, am besten 0·1-0·3 € Salzsäure, quillt es ausserordentlich stark auf, sodass es schliesslich eine glasartige Masse bildet; auch in verdünnten Alkalien ist es quellbar. Getrocknet ist es spröde, zu Pulver zerreiblich, quillt aber wieder in Säuren. Mit Wasser auf 75° erhitzt wird es coagulirt, weiss, trübe und weniger elastisch, auch schwerer verdaulich für Pepsin. Gegen Salze verhält sich das Fibrin je nach den Umständen, unter denen es sich gebildet hat, etwas verschieden; DENIS (73) unterscheidet: 1. Fibrine concrète pure, welches sich aus venösem Menschenblute durch Schlagen abscheidet und in Kochsalzlösung völlig löslich ist; 2. Fibrine concrète modifiée, welches aus arteriellem Menschenblute durch Schlagen erhalten wird und in Salzlösungen, wie das gewöhnliche Fibrin unlöslich ist, und 3. Fibrine globuline, welches sich aus ruhig gerinnendem, venösem Menschenblute ausscheidet und in 10g NaCl-Lösung zu einer schleimigen Masse aufquillt. Nach HAMMARSTEN (74) beruht die Löslichkeit von 3. auf einem Gehalte an lymphoiden

Zellen (Leukocyten), während 2. frei von diesen ist, oder doch nur sehr geringe Mengen davon enthält; 1. scheidet sich auch aus nicht ganz typischen, oder aus typischen, aber viel Paraglobulin oder wenig freies Alkali (0.015 Na₂0) enthaltenden Fibrinogenlösungen aus. Frisch dargestelltes Fibrin nimmt Sauerstoff aus der Luft auf und giebt Kohlensäure aus; gekochtes thut dies nicht (Scherer 75). Bringt man frisches Fibrin in eine Lösung von Wasserstoffsuperoxyd, so zerlegt es dasselbe unter Entwicklung von Sauerstoff; gekochtes ist unwirksam. Mit verdünnten Alkalien erwärmt löst sich das Fibrin zu Albumina, in Mineralsäuren zu Acidalbumin.

4. Coagulirte Eiweissstoffe.

Durch Einwirkung von Hitze in Gegenwart von Wasser oder von Alkohol oder Aether (Eieralbumin) werden die Albumine, Globuline, Albuminate und Fibrin coagulirt, d. h. in unlösliche Eiweisskörper umgewandelt; eine ähnliche Veränderung scheint Case'in beim Kochen seiner Lösungen an der Luft (wobei sich an der Oberfläche der Flüssigkeit eine unlösliche Haut abscheidet) oder durch Erhitzen auf 150° zu erleiden, ebenso eine Lösung von Syntonin in Kalkwasser (theilweise) beim Kochen. Wahrscheinlich entspricht jedem genuinen Eiweisskörper en coagulirter. Letztere sind noch wenig untersucht; sie sind in Wasser, Alkohol, Aether, neutrakn Salzlösungen unlöslich, lösen sich schwierig in ätzenden Alkalien zu Albuminaten, in sehr verdünnter Salzsäure nicht, in concentrirter zu Acidalbumin und Pepton. Von Pepsin werden sein salzsaurer Lösung verdaut. In conc. Essigsäure quellen sie zunächst auf und lösen sich dann. die Lösung wird durch conc. Salzlösungen bereits in der Kälte gefällt.

5. Amyloïd (76).

Unter pathologischen Verhältnissen findet sich auf den serösen Häuten eine Substant in feinen concentrisch schaligen Körnchen abgelagert, welche Virchow (78) als amyloide Substanz bezeichnet hat. Dieselbe bildet auch häufig glasglänzende Infiltrationen in inneren Organe. (Milz, Leber, Nieren etc.). Man kann dieselbe aus stark infiltrirten Organen einigermansch isoliren durch Ausziehen mit kaltem und kochendem Wasser, Alkohol und Aether, Auskoches mit salzsäurehaltigem Alkohol und Verdauen des Rückstandes mit Magensaft, wobei das Amyloa ungelöst bleibt (Kühne u. Rudneff 77). Dasselbe ist ein weisses, in den genannten Reagentem unlösliches Pulver, welches durch Jod röthlich, durch Jod und Schwefelsäure violett bis blau gefärbt wird. Durch Methylviolett wird es roth gefärbt (82). In verdünnten Alkalien quillt es und löst sich allmählich etwas auf, in conc. löst es sich völlig, wird beim Kochen zu Albummal löst sich wenig in Ammoniak, gar nicht in Baryt- und Kalkwasser. Mit verdünnter Schwefelsäure gekocht giebt es Leucin und Tyrosin, ähnlich wie andere Eiweisskörper (Modrzejewski 79). keinen Zucker (C. Schmidt 81); bei der Fäulniss Phenol, Indol, flüchtige Fettsäuren und ente flüchtige, die Lieben'sche Jodoformreaktion gebende Substanz (Th. Weyl 80). Vielleicht gehört es zu den Proteïden.

6. Acidalbumine.

Werden Albumine, Globuline, Fibrine, coagulirte Eiweissstoffe oder auch Proteïde mit überschüssigen Mineralsäuren, am besten Salzsäure, behandelt, so gehen dieselben in Acidalbumine über. Auch bei der Verdauung von Fibrin oder coagulirten Eiweisskörpern durch Pepsin in salzsaurer Lösung entstehen zunächst Acidalbumine. Diese zeigen, aus verschiedenem Material bereitet, nicht ganz dieselben Eigenschaften, sodass man allen Grund zu der Annahme hat dass jedem Albumin, bezw. Globulin ein besonderes Acidalbumin entspricht Genauer untersucht ist das Syntonin (Acidalbumin aus Myosin), an dessen Beschreibung diejenige der anderen Acidalbumine angereiht werden soll.

1. Syntonin. Man erhält dasselbe leicht durch Lösen von Myosin in überschüssiger 0-1 g Salzsäure und Fällung durch Neutralisation (KOHNE); anstatreines Myosin zu benutzen kann man auch fein zerhacktes und mit Wasser vollig

ausgewaschenes Muskelfleisch mit Salzsäure von der angegebenen Stärke behandeln und die entstandene dickliche Lösung nach dem Filtriren durch Neutralisiren fällen (Liebic). So dargestellt bildet es einen gallertartigen Niederschlag, der in Wasser unlöslich ist, sich aber in 0.1% Salzsäure, sowie in sehr verdünnten ätzenden und kohlensauren Alkalien oder Kalkwasser löst, nicht in Kochsalz, Kalisalpeter und anderen Neutralsalzen; durch längeres Stehen unter Wasser wird es immer schwerer löslich für 0.1 & Salzsäure (87). Durch conc. Salzsäure wird es aus dieser Lösung gefällt; in rauchender Salzsäure ist es aber löslich und wird daraus durch Wasser gefällt. Auch durch NaCl, NH4Cl, Na2SO4, MgSO₄ wird die salzsaure Lösung des Syntonins gefällt. Mit kohlensaurem Kalk löst es sich nicht in Wasser; seine Lösung in Kalkwasser gerinnt beim Kochen theilweise, in möglichst wenig Soda gelöst gerinnt es selbst über 100° nicht, wohl aber in salzsaurer Lösung (Mörner 83). Durch überschüssiges Alkali wird es sehr leicht in Albuminat verwandelt. Versucht man frisch gefälltes Syntonin (überhaupt Acidalbumin) bei Gegenwart von NaH, PO, durch Alkalizusatz zu lösen, so gelingt dies erst dann, wenn die Gesammtmenge des genannten Salzes in Na₂HPO₄ übergeführt worden ist (Unterschied von Albuminat, welches schon gelöst wird, wenn noch viel NaH₂PO₄ vorhanden ist). Durch Behandlung mit Kalkwasser und Chlorammonium soll das Syntonin wieder in Myosin verwandelt werden (A. Danilewski 84). $[\alpha]_D = ca. -72^\circ$ in saurer oder alkalischer Lösung (HOPPE-SEYLER).

2. Acidalbumine. Aus Albuminen und Globulinen entstehen diese Substanzen schon durch sehr verdünnte Säuren; leitet man z. B. saure Dämpse haltende Luft über eine Lösung der genannten Körper (Eiereiweiss, Serum), so gestehen dieselben allmählich zu einer steifen, durchsichtigen Gallerte, ein Resultat, welches man auch durch vorsichtigen directen Säurezusatz unter gutem Umrühren oder in der Weise erzielen kann, dass man die genannten Lösungen in Dialysatoren auf verdünnte Säurelösungen setzt (ROLLETT (85), MAGENDIE, LIEBBERkühn, Johnson). Diese Gallerten schmelzen beim Erwärmen und bilden sich beim Erkalten wieder; Johnson (86) nahm in denselben bestimmte Verbindungen von Eiweiss mit Säure an, doch widerspricht ROLLETT dieser Annahme. Im Allgemeinen verhalten sich diese Acidalbumine ebenso wie das Syntonin, doch sind sie frisch gefällt nicht so gallertartig wie letzteres, lösen sich auch bei Gegenwart von NaH, PO, auf Zusatz von Natronlauge, bevor noch die Gesammtmenge dieses Salzes Na₂HPO₄ umgewandelt ist, aber immer viel schwerer als die Albuminate (MÖRNER). Das aus Fibrin dargestellte Acidalbumin (Fibrinsyntonin) weicht übrigens von dem Hühneralbuminsyntonin insofern ab, als es durch Auflösen in überschüssigem Alkali keine Veränderung seiner Löslichkeitsverhältnisse erleidet; es steht überhaupt dem Albuminat viel näher, als die anderen Acidalbumine. Setzt man zu einer sauren Fibrinsyntoninlösung von bekanntem Säuregehalte sogleich einen kleinen Ueberschuss von Natronlauge, so erhält man eine etwas opalescirende Lösung; neutralisirt man aber zunächst jene, und giebt den kleinen Ueberschuss von Natron erst nach 1 Minute hinzu, so löst sich der Niederschlag nicht mehr (J. SANDER 78),

7. Albuminate.

Versetzt man gequirltes Eierweiss mit wenig conc. Kali- oder Natronlauge (ca. 0.5 Grm. KOH auf das Weisse von 1 Hühnerei), so gesteht die Mischung nach kurzer Zeit zu einer steifen, durchsichtigen Gallerte (LIEBERKÜHN 88) von

Kali- oder Natronalbuminat; ähnlich verhält sich Blutserum. Dabei wird aus Serumalbumin (schon durch 0.2 NaOH beim Stehen bei gewöhnlicher Temperatur) Schwesel und Ammoniak abgespalten (Johansson 248). Auch andere Eiweisskörper, die Globuline, Fibrine, coagulirten Eiweisskörper, werden durch Behandlung mit starken Alkalien in Albuminat umgewandelt. Früher hielt man dieses für identisch mit Acidalbumin, allein neuere Untersuchungen haben diesen Irrthum ausgeklärt; man hat erkannt, dass Acidalbumin durch Alkali leicht in Albuminat verwandelt wird, nicht aber letzteres durch Säuren in ersteres (Mörner). Wahrscheinlich existiren soviel Albuminate als verschiedene Eiweisskörper, aus denen sie hervorgegangen, aber durch Reactionen hat man die einzelnen Albuminate noch nicht zu unterscheiden gelernt.

Zur Darstellung des Albuminates löst man einen der genannten Eiweisskörper in Alkalilauge, wobei man nöthigenfalls bis zur erfolgten Lösung erhitzt, und fällt nach dem Erkalten mit einer Säure, am besten Essigsäure, das Albuminat aus, welehes dann durch Auswaschen gereinigt wird. Oder man bereitet sich aus Hühnereiweiss und conc. Kalilauge eine feste Gallerte, zerschneidet diese in Stücke und wäscht sie mit kaltem Wasser aus, bis alles überschüssige Alkali entfernt ist; die sehr gequollenen, völlig farblosen und durchsichtigen Stücke werden dann in warmem Wasser gelöst und wie angegeben durch Essigsäure gefällt; man erleidet aber bei dieser Methode grosse Verluste. Das frisch gefällte Albuminat bildet einen flockigen, weissen, amorphen Niederschlag, welcher blaues Lakmuspapier röthet; im Wasser ist er nicht ganz unlöslich (die Lösung reagirt nicht sauer), 10 % NaCl-Lösung löst es nicht stärker als Wasser. In Alkalien, Na₂HPO₄ und Na₂CO₃ löst es sich leicht und klar; die Lösungen in möglichst wenig Alkali reagiren entschieden sauer, gerinnen erst oberhalb 100°. Versetzt man eine solche Alkalialbuminatlösung mit Kochsalzlösung, so tritt je nach der Menge des NaCl mehr oder minder schnell Coagulation ein; ebenso verhalten sich Lösungen von Acidalbumin (Rosenberg 49). Mit kohlensaum alkalischen Erden in Wasser aufgeschlämmt löst es diese unter Austreibung von Kohlensäure auf; es besitzt demnach den Charakter einer Säure. Durch NaCl. oder schweselsaures Natron werden diese Lösungen gesällt, oder nach einiger Zeit in eine Gallerte verwandelt. Durch Säuren wird aus diesen Lösungen Albuminat gefällt; der Niederschlag löst sich leicht in Salzsäure, etwas schwerer in Oxalsäure, sehr schwer in Essigsäure. Eine Lösung von Albuminat in phophorsaurem Natron (Na₂HPO₄) wird durch Säuren erst dann gefällt, wenn dieses Salz in NaH, PO, übergeführt worden ist (Soyka 89), (Mörner 90). Werden de mit alkalischen Erden dargestellten Albuminatlösungen abgedampft, so bilden se an der Oberfläche Häute. Die Verbindungen des Albuminats aus Hühnereiweiss mit Basen sind hauptsächlich von Lieberkühn (88), Mörner (91) und Harnack 10: untersucht worden; dieselben sind sämmtlich amorph und mit Ausnahme der Alkalien oder alkalische Erden enthaltenden in Wasser unlöslich. Die spec-1) rehung von Albuminaten verschiedener Herkunst wurde von HOPPE-SEYLER gefunden: $[a]_i = -86^\circ$ (Serumalbumin mit starker Kalilauge), -47° (Eieralbumin mit Kalilauge), - 58.8° (coagulirtes Eieralbumin mit Kalilauge).

8. Albumosen oder Propeptone.

Bei der Verdauung der Eiweisskörper durch Pepsin und Trypsin entstehen die Albumosen oder Propeptone als Zwischenprodukte zwischen den Acidalbuminen (Albuminaten?) und Peptonen. Setzt man zu einer solchen Lösung Salpetersaure,

so entsteht ein weisser Niederschlag, der sich beim Erwärmen löst und beim Erkalten wieder erscheint (SCHMIDT-MÜHLHEIM). Normal findet sich (Hemi-) Albumose im Knochenmark (R. FLEISCHER), und unter gewissen pathologischen Umständen (bei Osteomalacie) auch im Harn (95) (BENCE JONES, KÜHNE). Zur Darstellung der Hemialbumose (KÜHNE) oder des Propeptons (SCHMIDT-MÜHLHEIM) fällt man am besten eine dieselbe enthaltende Verdauungsmischung (Lösung von Witte schem Peptonum siccum) mit Kochsalz und Essigsäure, löst den abfiltrirten Niederschlag in Wasser und reinigt ihn durch mehrmalige Wiederholung dieser Procedur; die zuletzt erhaltene Lösung wird heiss filtrirt, eingeengt, durch Dialyse von Salz befreit, zum dicken Syrup verdampst, mit Alkohol gesällt, und der Niederschlag über Schwefelsäure, dann bei 105° getrocknet (HERTH 96). selbe bildet ein gelbliches, in Wasser lösliches Pulver; er ist aber keine reine Hemialbumose, wie man früher annahm, sondern eine Verbindung derselben mit Essigsäure, von welcher er ca. 58 enthält, und ganz entsprechende Verbindungen werden erhalten, wenn man die Lösung der Hemialbumose in Kochsalz mit Salzsäure, oder die in schwefelsaurem Natron mit Schwefelsäure fällt (HERTH). Die oben erwähnte Fällung mit Salpetersäure ist nach Schmidt-Mühlheim ebenfalls eine Verbindung von Hemialbumose (Propepton) mit der genannten Säure und kann durch Behandlung mit Alkohol in Krystalloiden erhalten werden (97). Die reine Hemialbumose erhält man nach HERTH durch genaues Neutralisiren einer wässrigen Lösung von Säurehemialbumose, starkes Einengen und Dialysiren derselben; die Hemialbumose scheidet sich dabei als eine geléeähnliche Schichte von brauner Farbe aus, welche mit Wasser geschüttelt einen weissen Niederschlag giebt. Dieser hält kleine Mengen Säure oder Alkali äusserst hartnäckig zurück, welche durch Waschen mit Wasser nicht entfernt werden können. Einmal ausgeschiedene Hemialbumose ist wie in Wasser, so auch in Kochsalzlösung unlöslich, kann aber von diesem Salze in Lösung gehalten werden; aus einer Lösung von Säurehemialbumose fällt NaCl diese als einen mächtigen weissen Niederschlag fast vollständig aus. Aehnlich wie mit Säuren verbindet sich die Hemialbumose auch mit Alkalien; diese Verbindungen werden aber durch Kochsalz nicht so leicht und so vollständig gefällt, wie die mit Säuren. Wird eine Lösung von Hemialbumose in möglichst wenig Kochsalz (z. B. in 100 CC. 9 Hemialbumose + 0.5 NaCl) auf 40° erwärmt, so trübt sich dieselbe und hellt sich weder beim Abkühlen noch beim Kochen wieder völlig auf. Eine möglichst salzarme Lösung (durch Neutralisiren einer Lösung von reiner Salzsäurehemialbumose erhalten) giebt mit Kupfer-, Blei- und Silbersalzen Niederschläge, die durch Erwärmen nicht, wohl aber durch geringe Mengen eines Alkali oder einer Säure (mit Ausnahme von Salpetersäure) wieder in Lösung gebracht werden können (HERTH).

Während HERTH aus seinen Untersuchungen den Schluss zieht, dass aus dem Fibrin bei der Verdauung nur eine Hemialbumose und zwar ohne Spaltung oder Hydratation des Fibrinmoleküls entsteht, nehmen Kühne und Chittenden (98) eine Spaltung unter Bildung mehrerer Albumosen an. Nach Kühne (99) zerfällt das Eiweissmolekül bei der Verdauung in zwei Gruppen einander ähnlicher Körper, die er als Anti- und Hemigruppe bezeichnet; er unterscheidet hiernach Antialbumose und Hemialbumose. Erstere ist noch kaum bekannt; sie geht in 675 Sodalösung mit Trypsin verdaut, zum Theil in Antialbumid über. Letztere, die Hemialbumose, ist kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemenge von folgenden vier: 1. Protalbumose, durch festes NaCl im Ueberschuss fällbar, in kaltem und heissem Wasser löslich; 2. Heteroalbumose, durch NaCl-Ueberschuss

fällbar, in kaltem und siedendem Wasser unlöslich, dagegen sowohl in verdünntem als auch in concentrirtem Salzwasser löslich; 3. Dysalbumose, wie 2., aber auch in Salzwasser unlöslich; 4. Deuteroalbumose, durch Na Cl-Ueberschuss nicht, dagegen durch Na Cl und Säuren fällbar, in reinem Wasser löslich. Kühne und Chittenden fanden die spec. Drehung für Protalbumose: $[\alpha]_D = -71\cdot40-79\cdot05^\circ$ in saurer, $= -70\cdot55-81\cdot22^\circ$ in alkalischer Lösung; für Deuteroalbumose $= -74\cdot41-79\cdot11^\circ$ in saurer, $= -75\cdot28-75\cdot93^\circ$ in alkalischer, $= -71\cdot96-77\cdot35^\circ$ in NaCl-Lösung; für Heteroalbumose $= -68\cdot65^\circ$ in saurer, $= -60\cdot65^\circ$ in alkalischer Lösung. Herth fand die spec. Drehung abhängig vom Säuregrade, mit der Verminderung desselben zunehmend, zwischen $= -67\cdot7^\circ$ und $= -70^\circ$ schwankend. Nach J. G. Otto (100) geht das Propepton an feuchter Luft oder in wässriger Lösung leicht theilweise in coagulirbares Eiweiss über.

g. Peptone.

Die Endprodukte der Einwirkung des Pepsins auf Eiweisskörper, welche also durch dieses Ferment nicht weiter verändert werden, nennt man Peptone; die selben entstehen auch bei der Trypsinverdauung, sowie bei der Einwirkung von Säuren oder Alkalien aus den bisher beschriebenen Eiweissarten, aber nur intermediär, da sie durch diese Reagentien noch weiter zersetzt werden können. Am genauesten ist der Process der Peptonisirung am Fibrin und am coagulinen Hühnereiweiss studirt worden. Für die Verdauung mit Pepsin (Magensaft) ist es nicht ganz gleichgültig, in welchem Verhältnisse die Menge desselben zu der des Eiweisses steht; damit der Process rasch verlaufe, ist es nothwendig, dass das Pepsin in reichlicher Menge vorhanden sei, und das Fibrin wendet man am besten in möglichst gequollenem Zustande (den es durch Digeriren mit 0.2 % Salvsäure bei Körpertemperatur annimmt) an. Bringt man so vorbereitetes Fibrin m eine Lösung von Pepsin in 0.2-0.3 & Salzsäure (künstlicher Magensaft), oder übergiesst man es mit Pepsinglycerin (glyceriniger Auszug einer Magenschleim haut), und lässt das Ganze bei 38-40° stehen, so löst sich das Fibrin (oder das coagulirte Eiweiss) im Magensafte allmählich auf und wird schliesslich in Pepton Nach Kühne (101) (dem wir die neuesten Untersuchungen auf übergeführt. diesem Gebiete verdanken und welcher die früheren Angaben von Meissner (102) grösstentheils bestätigt und erweitert) entstehen aus dem Fibrin bei Gegenwart von zureichendem Pepsin unter Spaltung des Eiweissmoleküls zunächst Albumosen Antialbumose (identisch mit Syntonin oder Acidalbumin) und Hemialbumose und aus diesen Peptone: Antipepton (auch für Trypsin unverdaulich) und Hemipeptor (wird durch Trypsin noch in Leucin, Tyrosin etc. zersetzt). Durch Pepsin werden beide Peptone nicht weiter verändert. Ist dagegen das Pepsin in unzureicher der Menge vorhanden, so wird zwar die auch hier anfänglich gebildete Hemalbumose in Hemipepton umgewandelt, aber die Antialbumose zunächst in Antialbumat (MEISSNER's Parapepton) und dann in Antialbumid (identisch mit Schutzen-BERGER'S Hemiprotein), welches für Pepsin unverdaulich ist, aber durch Trypsin in alkalischer Lösung in Antipepton übergeführt wird. Trypsin wirkt ganz analog. aber, namentlich in alkalischer Lösung energischer als Pepsin; auch durch Kochen mit verdünnter Salzsäure oder Erhitzen mit Wasser auf 110-120 (MULDER, THIRY) werden die Eiweisskörper nach und nach in Peptone, bei 130 bis 150° auch in Leucin und Tyrosin (LUBAVIN 245) verwandelt. Ueber die Wärmetönung bei der künstlichen Verdauung, s. MALY, PFLÜGER's Arch. 22, pag. 111 - Bezüglich des Vorkommens von Pepton sei hier noch bemerkt, dass man dasselbe in Magen- und Darminhalt (SCHMIDT-MÜHLHEIM 103), sowie in Blut, Milch (SCHMIDT-MÜHLHEIM 104), Milz, Pankreas, Harn und Eiter (HOFMEISTER 105) gefunden hat. Ueber das Verhalten des Peptons im Blut s. d. Artikel; nach HOFMEISTER geht dasselbe zum grossen Theil in die Körperchen über.

Zur Darstellung von Pepton*) verfährt man zweckmässig auf folgende Weise. Frisches, gut ausgewaschenes und ausgedrücktes Blutfibrin (oder auch ein anderer Eiweisskörper) wird mit soviel 0.2-0.3 Salzsäure übergossen, dass das Ganze nach längerem Digeriren bei Brutwärme eine glasartige, gequollene Masse bildet; alsdann übergiesst man diese mit einer dünnen Schicht guten Pepsinglycerins und lässt bei 38-40° stehen, bis Alles (bis auf einen geringen schlammigen Bodensatz) aufgelöst ist. Dann wird neutralisirt, wobei nur ein geringer Niederschlag entstehen darf, aufgekocht, filtrirt, mit etwas Blei- (oder Zink-) Oxydhydrat gekocht (um alle Eiweissspuren zu entfernen), filtrirt, mit etwas Schwefelwasserstoff entbleit, filtrirt, mit Salzsäure oder Schweselsäure stark angesäuert, und mit Phosphorwolframsäure das Pepton gefällt. Der Niederschlag wird auf ein Filter gebracht, mit 4-5⅔ Schwefelsäure haltendem Wasser völlig ausgewaschen und mit etwas überschüssigem Barytwasser zersetzt; das Filtrat wird durch Kohlensäure vom grössten Theile des überschüssigen Baryts befreit, filtrit, eingedampft, hierauf der noch gelöste Baryt durch vorsichtiges Zusetzen verdünnter Schwefelsäure genau ausgefällt, wiederum filtrirt, stark eingedampst, und mit viel Alkohol gefällt. Das hierdurch ausgeschiedene Pepton wird mit Alkohol gewaschen uud im Vacuum über Schweselsäure getrocknet (HOFMEISTER). Ein etwas abweichendes Versahren ist von Low (106) angegeben worden.

Das Pepton bildet ein seines weisses oder schwach gelbliches Pulver, welches in Wasser ausserordentlich leicht löslich ist, in absolutem Alkohol und Aether dagegen nicht. Seine wässrige Lösung wird weder durch Kochen, noch durch Neutralsalze oder Mineralsäuren gefällt, auch nicht durch Alkalien oder alkalische Erden oder Ferrocyankalium und Essigsäure; sie wird aber gefällt durch Tannin, durch Phosphorwolfram - und Phosphormolybdaensäure, Kaliumquecksilberjodid und Kaliumwismuthjodid, bei Gegenwart starker Mineralsäuren, sowie auch durch Bleiessig und Ammoniak, und durch salpetersaures Quecksilberoxyd. Mit Kupfervitriol und Kalilauge giebt Pepton eine schön rothe Lösung (Biuretreaction). Giebt man zu einer wässrigen Pepton- (oder Eiweiss-) lösung etwas Diazobenzolsulfosäure, so wird die Flüssigkeit schwach gelb, auf Zusatz von Ammoniak oder Alkalilauge aber orangegelb bis tiefbraunroth (Schüttelschaum blutroth); durch Zinkstaub wird die Lösung bei Luftabschluss entfärbt, durch Luftzutritt fuchsinroth (Petri 107). Wahrscheinlich verbindet sich Pepton mit Säuren und auch mit Basen; so wird z. B. Baryt aus einer Peptonlösung durch Kohlensäure nicht vollständig ausgefällt. Das Pepton ist ziemlich diffusibel (Funke), sodass man es durch Dialyse von andern Eiweissstoffen trennen kann (HENNINGER 108). Seine wässrige Lösung dreht die Polarisationsebene des Lichtes nach links; $[\alpha]_D = -63.5^{\circ}$ (HOFMEISTER). Durch Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (HENNINGER) oder für sich auf 140-150° (HOFMEISTER 109) wird Pepton theilweise in Körper verwandelt,

^{*)} Es ist vielleicht nicht überflüssig, an dieser Stelle darauf hinzuweisen, dass nicht alle Autoren mit der Bezeichnung *Pepton* denselben Begriff verbinden. So z. B. sind die *Pepton* von MÖHLENFELD und KISTIAKOWSKY jedenfalls durch Oxydation entstandene Zersetzungsprodukte; ADAMKIEWICZ'S *Pepton* ist ein Gemenge von eigentlichem Pepton mit anderen Verdauungsprodukten, namentlich Hemialbumose und PEKELHARING'S *Pepton* ist hauptsächlich Propepton (Hemialbumose.)

welche dem Propepton oder Acidalbumin ähnlich sind. Ob es mehrere Peptone giebt, ist noch nicht mit aller Sicherheit nachgewiesen; KÜHNE unterscheidet Antipepton und Hemipepton, von denen nur das letztere durch Trypsin weiter zersetzt wird (s. o.); wahrscheinlich entspricht jedem Albumin oder Globulin ein besonderes Pepton. —

Nach einer jüngst erschienenen Mittheilung von Kühne (110) sind jedoch die Peptonpräparate, welche man bisher unter den Händen gehabt hat, grösstentheils Albumose gewesen »und nur das durch Pankreasverdauung erhaltene Antipepton ist gelegentlich nahezu oder ganz frei davon gewesen.«

Anhang. Hemiprotëin (SCHÜTZENBERGER 111) oder Antialbumid (KÜHNE) entsteht sowohl bei der Verdauung (s. o.) als auch durch Kochen von Eiweiss (coagulirtes Eieralbumin) mit verdünnter Schwefelsäure; seine Menge beträgt in letzterem Falle etwa die Hälfte des angewandten Eiweisses, die andere (Hemialbumin) bleibt in Lösung. Mit Wasser völlig ausgewaschen und getrocknet bildet es ein weisses Pulver, welches in verdünnter Schwefelsäure nicht löslich ist, wohl aber in verdünnten Alkalien. Durch Pepsin wird es nicht verdaut, durch Trypsin in alkalischer Lösung in Antipepton übergeführt, ohne Bildung von Leucin und Tyrosin (Kühne). Längere Zeit mit verdünnter Schwefelsäure gekocht, löst es sich allmählich auf unter Bildung von Leucin, Tyrosin etc. und Hemiproteidin, welches letztere amorph, in Wasser und Alkohol löslich und von süsslichem Geschmacke ist (SCHÜTZENBERGER).

10. Proteïde.

Die nach dem Vorgange von HOPPE-SEYLER als Proteïde bezeichneten Körper haben nur die eine Eigenschaft gemeinsam, bei der Spaltung ausser Eiweissstoffen (Acidalbumin, Albuminat) auch andere Substanzen zu liefern; man muss hierausschliessen, dass ihre Zusammensetzung noch complicirter ist als die der bisher beschriebenen Eiweisskörper.

1. Blutfarbstoffe. Dieselben (Haemoglobin, Oxyhaemoglobin, Haemocyanin) sind bereits in dem Artikel Blut (Bd. II, pag. 309 und 327) aussührlich behandelt worden; daher sollen hier nur noch die Resultate einiger seither erschienenen Arbeiten über diese Körper nachgetragen werden.

Nach Otto (112) enthält das Methaemoglobin ebensoviel Sauerstoff wie das Oxyhaemoglobin, nur fester gebunden. Bezüglich des Spektrums des Haemoglobins hat SORET (113) gefunden, dass letzteres auch einen Streisen im Violett und Ultraviolett besitzt.

Hundehaemoglobin. 1 Grm. desselben bindet im Mittel 1.205 CC. CO (bei 0° und 1 m Hg). Das Molekulargewicht für Hb berechnet sich hieraus zu 14129, für Hb + CO zu 14157, J. Marshall (114). Das zugehörige Methaemoglobin krystallisirt in braunen Nadeln; es entsteht aus dem Oxyhaemoglobin durch Ferridcyankalium (G. Hüfner 115). Schweineoxyhaemoglobin krystallisiit in schön hochrothen Nadeln, denen bisweilen etwas grössere Tafeln beigemengt sind; 1 Grm. Haemoglobin bindet 1.28 CC. O (bei 0° und 1 = Hg) (Otto 116). Das zugehörige Methaemoglobin krystallisirt in feinen braunen Nadeln, welche in Wasser etwas weniger löslich sind als das Oxyhaemoglobin; 100 CC. Wasser lösen bei 0° 5.85 Grm. Durch Fäulniss geht es in Haemoglobin über (Hüfner und Otto 117). Behandelt man eine Lösung des Methaemoglobins mit Stickoxyd, so wird dieselbe je nach der Concentration schön rosenroth bis dunkelpurpurroth und zeigt dann nur noch 2 deutliche, aber nicht so scharf wie bei O- und CO-Hb begrenzte Streifen zwischen D und E. Das

Methaemoglobin enthält ebensoviel O lose gebunden wie das Oxyhaemoglobin (G. HÜFNER und R. KÜLZ 118). Das zugehörige Kohlenoxydhaemoglobin (CO-Hb) krystallisirt in schön rubinrothen Taseln und Prismen; 1 Grm. Haemoglobin bindet 1.254 CC. CO (0° und 1 m Hg), woraus sich das Molekulargewicht zu 13513, bezw. 13541 (für CO-Hb) berechnet (R. Külz 119). oxyhaqmoglobin krystallisirt in grossen Nadeln, selten in hexagonalen Tafeln. 100 CC. Wasser lösen bei 1° 2.61 Grm., bei 20° 14.38 Grm. O-Hb auf; 1 Grm. Hb bindet 1.31 CC. O oder 1.39 CC. CO (bei 0° und 1 m Hg) (HÜFNER, BÜCHELER 120). Das zugehörige Methaemoglobin krystallisirt in braunen Nadeln. Das Molekulargewicht berechnet sich zu 12042. — Die beobachteten Verschiedenheiten in Krystallgestalt, Löslichkeit, Wassergehalt und anscheinend auch in der Menge der gebundenen Gase lassen kaum eine andere Deutung zu als die, dass die Haemoglobine verschiedenen Ursprungs wirklich verschiedene chemische Individuen sind; da sie aber alle dasselbe Haematin bei der Zersetzung liefern, so muss die Ursache dieser Verschiedenheiten in der Natur des Eiweisskomponenten liegen. — ZINOFFSKY (Inaug.-Diss. Dorpat, 1885) fand im Haemoglobin Fe:S = 1:2:03.

In neuester Zeit haben Nencki und N. Sieber (121) gefunden, dass krystalisistes Oxyhaemoglobir durch Behandlung mit absolutem Alkohol ohne Aenderung der Form und der Zusammensetzung in eine unlösliche, von ihnen Parahaemoglobin genannte Modification umgewandelt sind. Die alkalische Lösung zeigt einen Absorptionsstreisen in Roth; Haeminkrystalle lassen sich aus demselben nicht darstellen. — Nach H. Struve (122) kann man den durch Einwirkung von absolutem Alkohol ganz unlöslich gewordenen Blutkrystallen (Oxyhaemoglobin) durch wiederholte Behandlung mit ammoniakalischem Spiritus allmählich allen Farbstoff entziehen, sodass die Krystalle nahezu sarblos werden, aber ihre Form unverändert beibehalten. Bezüglich der eigenthümlichen Schlussfolgerungen, welche Struve aus seinen Versuchen zieht, muss auf das Original verwiesen werden.

2. Cas e in. Dasselbe ist mit Sicherheit bisher nur in der Milch nachgewiesen worden; das sogen. Caseine der Hautsalbe und des Bürzeldrüsensecrets mancher Vögel (DE JONGE 123) ist noch nicht auf sein Verhalten gegen Labferment geprüst worden und kann deshalb noch nicht als »Casein« bezeichnet werden. Genauer untersucht ist bis jetzt nur das Caseïn der Kuhmilch, welches am besten nach folgender, von HAMMARSTEN (124) angegebenen Methode dargestellt wird. Frische Kuhmilch wird mit 4 Vol. Wasser verdünnt und das Gemisch mit 0.075-0.1 Essigsäure versetzt, worauf sich das Casein sehr rasch zu Boden setzt. Dasselbe wird rasch einige Male mit Wasser decantirt, abgepresst, mit Wasser fein zerrieben, und in möglichst wenig verdünnter Natronlauge, am besten bei neutraler Reaction der Flüssigkeit, aufgelöst; die anfangs milchweisse Lösung wird beim Filtriren durch mehrere Filter fast wasserklar, nur schwach bläulich opalescirend. Nach dem Verdünnen mit Wasser wird sie wieder mit Essigsäure gefällt, der Niederschlag fein zerrieben und dann auf einem Filter ausgewaschen; hierauf wird die ganze Procedur der Lösung und Fällung nochmals wiederholt. Dann wird der ausgewaschene Niederschlag nicht zu stark ausgepresst, rasch mit 97 & Alkohol zu einer feinen Emulsion zerrieben, auf einem Filter rasch mit Alkohol, dann mit Aether gewaschen, abgepresst und in einer grossen Reibschale unter Zerreiben trocknen gelassen; die letzten Spuren Aether werden im Vacuum über Schweselsäure entsernt. Ein Hauptersorderniss sur das gute Gelingen der Darstellung ist ein sorgfältiges Zerreiben der feuchten Niederschläge mit Wasser, da das Auswaschen sonst nicht vollkommen bewerkstelligt werden kann.

Das so gewonnene Casein ist ein staubseines, schneeweisses Pulver, welches selbst in Portionen von 4-6 Grm. verbrannt, keine sicher nachweisbare Menge Asche hinterlässt; vollständig im Vacuum getrocknet, kann es ohne Schaden auf 100° erhitzt werden. In Wasser ist es fast ganz unlöslich, röthet aber feuchtes blaues Lackmuspapier stark; durch Kochen mit Wasser oder Weingeist wird es verändert und zersetzt. In ätzenden, kohlensauren und phosphorsauren Alkalien löst es sich leicht und die entstehenden Lösungen reagiren neutral oder selbst ziemlich stark sauer; dieselben gerinnen beim Kochen nicht, überziehen sich aber mit einer Haut. In Kalk- oder Barytwasser löst es sich ebenfalls; aus den Carbonaten von Kalk, Baryt und Magnesia treibt es die Kohlensäure aus. Alle diese Lösungen werden durch Neutralsalze (gewöhnliches gypshaltiges NaCl), oder durch verdünnte Säuren gefällt; ein Ueberschuss dieser letzteren (namentlich Salzsäure) löst das gefällte Casein leicht wieder auf. Auch phosphorsauren Kalk vermag das Casein zu lösen; die Lösung gerinnt nicht beim Kochen, wohl aber mit Lab. Durch Mineralsäuren gefälltes Casein hält hartnäckig kleine Mengen derselben zurück, welche sich aber durch Auswaschen vollständig entfernen lassen (Hammarsten). Ganz frisch gefällt ist das Casein auch in Neutralsalzen, besonders Kochsalz, nicht völlig unlöslich; hat es sich aber schon in Flocken und Körnchen abgeschieden, so ist es fast ganz unlöslich in Salzen. Mit verdünnter Salzsäure gekocht, geht das Caseïn nur langsam in Syntonin über, mit überschüssigem Alkali viel rascher in Albuminat (LUNDBERG 125).

Durch Labferment wird das Caseïn sowohl in schwach saurer, als auch in neutraler oder schwach alkalischer Lösung in eigenthümlicher Weise veränder, nach Hammarsten wahrscheinlich in zwei Körper gespalten, von denen der eine bei Gegenwart von phosphorsaurem Kalk in Verbindung mit diesem als Käst ausfällt (wobei die Lösung gerinnt), während der andere in der Flüssigkeit gelösibleibt. Der Käse ist in Wasser um so weniger löslich, je mehr Kalkphospharer enthält; fällt man ihn aus kalkfreien, mit Lab versetzten Caseïnlösungen durch Essigsäure aus, so ist er in Wasser oder Gypswasser nicht ganz so schwer löslich wie das Caseïn; letzteres löst sich dagegen in Wasser bei Gegenwart von kohlensaurem Kalk leichter als Käse. Ferner vermag das Caseïn grosse Mengen von phosphorsaurem Kalk zu lösen, der Käse nur wenig; in Säuren und Alkalier löst sich dagegen der kalkfreie Käse sehr leicht, nur der Kalkphosphat haltende schwer. Mit Lab vermag Käse nicht mehr zu gerinnen (Unterschied von Casein: Hammarsten, Köster 126).

Das andere lösliche Spaltungsprodukt des Caseïns, das Molkeneiweissist ein staubseines, in Wasser leicht lösliches Pulver, welches sämmtliche Reactionen der Peptone giebt, aber anders zusammengesetzt ist als diese; es entstehnur in sehr geringer Menge. Um das Caseïn zur Gerinnung zu bringen, ist nur sehr wenig Labserment ersorderlich; ein Theil des letzteren (möglichst gereinigt vermag 4—800000 Theile Caseïn zu coaguliren. Die beschriebene Veränderung durch Lab erleidet das Caseïn auch in seiner natürlichen Lösung, der Milch. wird diese roh oder nach kurzem Erhitzen auf 50—70° mit Lab versetzt, so gerinnt sie stets in compacten Massen, war sie jedoch vor dem Fermentzusatz gekocht oder 2 Stunden lang auf 70° erhitzt worden, so ist das Coagulum seinslockig (M. Hoffmann 135). Alkalialbuminat, mit welchem das Caseïn viele Eigenschasten und Reactionen gemein hat, wird durch Labserment nicht verändert auch nicht bei Gegenwart von Kalkphosphat — ein Beweis, dass Caseïn mit Albuminat nicht identisch ist (Hammarsten 127).

HAMMARSTEN fand selbst in seinem möglichst gereinigten, aschesreien Casein einen Gehalt an Phosphor, der sich aber als ganz constant erwies; im Mittel aus 9 Bestimmungen an 6 Präparaten verschiedenen Ursprunges = 0.847 § (Min. 0.831 §; Max. 0.883 §). Dieser Phosphor ist in Form von Nuclein vorhanden, welches sich allmählich ausscheidet, wenn eine salzsaure Caseinlösung mittelst Pepsins verdaut wird; die ansangs klare Flüssigkeit wird allmählich trübe, dünnem Kleister ähnlich und lässt dann das Nuclein als reichlichen flockigen Niederschlag aussallen. Hammarsten schliesst hieraus und aus der Constanz des Phosphorgehaltes, dass das Casein nicht ein mit Nuclein verunreinigter oder gemengter Eiweisskörper ist, sondern dieses im Molekül enthält (Nucleoalbumin). Zu ähnlichen Resultaten war schon früher Lubavin (245) gelangt.

Die vorstehenden Angaben beziehen sich sämmtlich auf das Casein der Kuhmilch; das Casein anderer Herkunst zeigt häufig ein von dem geschilderten etwas abweichendes Verhalten, so dass die Annahme der Existenz verschiedener Caseine nahe liegt. Das menschliche Casein wird aus der Milch durch Säuren gar nicht oder doch nicht vollständig gefällt (BIEDERT 128), auch nicht durch Kälberlab (Biel 129), dagegen durch Kochsalz oder Glaubersalz und Erhitzen (BIEL), durch einen grossen Ueberschuss von schwefelsaurer Magnesia (MAKRIS), durch Tannin und Alkohol. Das trockene Frauencasein ist nach BIEDERT in Wasser ziemlich vollkommen löslich und diese Lösung reagirt neutral; nach RADENHAUSEN (130) reagirt es mit Wasser befeuchtet schwach sauer, quillt in Wasser lösungsartig auf und lässt aus seiner Lösung in stärkeren Alkalien nach einiger Zeit Kalkphosphat ausfallen; nach Makris (131) ist es, durch schwefelsaure Magnesia gefällt und mit Aether unter Zusatz von etwas Essigsäure und Alkohol, sowie mit heissem Wasser gewaschen, in Wasser unlöslich, aber etwas löslich in Alkohol und leicht löslich in Alkalien. Dem Frauencasein sehr ähnlich ist das Stutencasein, welches ebenso wie ersteres immer nur in seinen Flocken (durch Essigsäure, Alkohol, Tanin) gefällt wird und mit Kälberlab nur unvollständig gerinnt (BIEL, LANGGAARD 132).

Fällt man Kuhcaseïn aus Milch mit schweselsaurer Magnesia, entsettet es mit Aether und löst es in Wasser, so zeigt es $(\alpha)_j = -80^\circ$, in schwach alkalischer Lösung $= -76^\circ$, in sehr verdünnter Lösung $= -87^\circ$, in stark alkalischer Lösung $= -91^\circ$ (Hoppe-Seyler 133).

Die von A. Danilewski und P. Radenhausen versochtene Ansicht, dass das Casein kein einheitlicher Körper sei, ist von Hammarsten (127) widerlegt worden; die Angaben von Kemmerich über die Umwandlung von Albumin in Casein beim Stehen der Milch konnte Schmidt-Mühlheim (134) nicht bestätigen.

3. Mucin. Als Mucin (Schleimstoff) werden eine Anzahl untereinander jedensalls nicht identischer Substanzen bezeichnet, welche aus schleimigen, sadenziehenden oder zähen thierischen Flüssigkeiten (Galle, Kystenslüssigkeiten, Synovia, Speichel etc.) und Geweben (Nabelstrang, Sehnen, Submaxillardrüsen, Hüllen der Froscheier, Schnecken etc.) gewonnen worden sind. Zur Darstellung werden im Allgemeinen die bis zur Filtrirbarkeit verdünnten Flüssigkeiten oder Wasser, bezw. Kalkwasser- (Sehnen, Froscheier) Auszüge filtrirt, mit Essigsäure ausgesällt und der Niederschlag gut ausgewaschen; durch Lösen in Kalkwasser oder 0·1 bis 0·2 Sodalösung und Fällen mit Essigsäure kann derselbe noch weiter gereinigt werden. Die Eigenschasten der so erhaltenen Präparate verschiedenen Ursprungs sind nicht ganz dieselben.

Mucin (Kittsubstanz) aus Sehnen ist nach ROLLETT (136) in Wasser, Al-

kohol, Aether, Essigsäure unlöslich, in verdünnten Alkalien oder Kalkwasser leicht, bei Sättigung mit neutraler Reaction löslich, enthält keine Asche. Nach EICHWALD (137) ist es ein weisses bis grauweisses, schwer zerreibliches Pulver, giebt die Millon'sche Reaction; die neutrale Lösung (in Kali oder Natron) wird nicht gefällt durch Fe₂Cl₆, CuSO₄, HgCl₂, AgNO₃, Tannin, wohl aber durch Bleiessig. Es ist nicht diffusibel. Mit Mineralsäuren gekocht, giebt es Acidalbumin und Traubenzucker. Das Schneckenmucin aus Helix pomatia ist ein bräunlich weisses Pulver, welches sich ebenso verhält; in conc. Kochsalzlösungen scheint es sich nicht zu lösen, sondern nur äusserst stark zu quellen, doch schäumen solche (opalescirende) Flüssigkeiten stark und werden durch Wasser theilweise gefällt, sie sind nicht zähflüssig (s. u. pag. 586). EICHWALD fand keinen Schwefel in seinem Mucin, doch ist seine Methode der Prüfung (Kochen mit starker Kalilauge und Prüfung mit Nitroprussidnatrium oder HCl) wohl ungenügend. Mucin aus der Submaxillardrüse verhält sich nach Obolensky (138) ähnlich, enthält aber mehr C und N als das Eichwald'sche. Nabelstrangmucin ist nach JERNSTRÖM (139) in Essigsäure nicht löslich (entgegen Obolensky), schwefelhaltig, nicht ganz aschefrei, giebt mit Schwefelsäure gekocht eine reducirende Substanz und nähert sich in seiner Zusammensetzung sehr den eigentlichen Eiweisskörpern wesshalb es von HAMMARSTEN als mucoïde Substanz bezeichnet wird. Gallermucin, aus Galle durch Essigsäure gefällt, windet sich beim Umrühren um da Glasstab, giebt nach Landwehr (140) beim Kochen mit Schweselsäure keiren Zucker, nur coagulirtes Eiweiss und etwas Acidalbumin; auch geht es, in Kalkwasser gelöst, beim Stehen in Kalkalbuminat über. Der Zucker, welcher aus Submaxillardrüsen- und Schneckenmucin durch Säuren gebildet wird, entsteht nach LAND-WEHR nicht aus dem Mucin, sondern aus einem beigemengten Kohlehydrat (Achroglykogen). Ueberhaupt sind nach LANDWEHR (s. u. pag. 586) alle Mucine Gemenge von Eiweiss mit Gallensäure (Gallenmucin) oder thierischem Gummi (Mucin aus Speichel und Schnecken, sowie Metalbumin, s. u.). Die stark gequollenen, gallertartigen Hüllen der Froscheier bestehen nach GIACOSA (141) aus reinem Mucin, welches sich in Kalkwasser zu einer fadenziehenden Flüssigkeit löst; es giebt mit Säuren gekocht Zucker und Acidalbumin, ist nicht fäulnissfähig. Glacosa hält die Versuche Landwehr's, welche das Mucin als ein Gemenge von Eiweiss und Kohlehydrat nachweisen sollen, nicht für beweiskräftig, die ganze Frage überhaupt noch nicht für spruchreif. Nach MOROCHOWETZ (142) sollen Mucin, Amyloïd und Nucleïn identisch sein (?).

Mit dem Mucin nahe verwandt ist das Metalbumin von Scherer (143), welches Hammarsten (144) aus Ovarialcystenflüssigkeiten durch wiederholte Fällung mit Alkohol möglichst rein dargestellt hat. Es bildet ein staubseines, weisses, sehr hygroskopisches, in Wasser leicht zu einer opalisirenden, schleimigen, dicklichen Flüssigkeit lösliches Pulver. Durch Kochen seiner wässrigen Lösung oder durch Essigsäure wird es nicht gefällt, auch nicht durch die gewöhnlichen Eiweissreagentien, nur durch Bleiessig entsteht ein im Ueberschuss leicht löslicher Niederschlag; durch Millon's Reagens wird es braunroth gefärbt; seucht auf 100° erhitzt wird es unlöslich. Mit Säuren gekocht liesert es eine reducirende Substanz, welche aber nicht von einem beigemengten Kohlehydrat stammt. Das Paralbumin Scherer's ist nach Hammarsten ein Gemenge von Metalbumin und Eiweiss.

4. Chondrin. In den permanenten Knorpeln, sowie in den Knochenknorpeln vor deren Verknöcherung, in pathologisch veränderten Knochen (Enchondromen), bei Brachiopoden und Holothurien (HILGER 145), bei Tunicaten (Schaffer 146), findet sich eine an und für sich in kaltem und heissem Wasser unlösliche Substanz, das Chondrigen, welche sich aber beim Kochen mit Wasser allmählich unter Umwandlung in Chondrin auflöst. Zur Darstellung dieses letzteren kocht man am besten möglichst von anhängenden Geweben befreite Rippenknorpel 12—14 Stunden lang mit Wasser, filtrirt und fällt aus dem Filtrate das Chondrin mit Alkohol.

Chondrin (Knorpelleim) ist dem Glutin in vielen Beziehungen sehr ähnlich; wie dieses quillt es in kaltem Wasser nur auf, ohne sich zu lösen, löst sich aber in kochendem auf und die entstandene Lösung gelatinirt beim Erkalten wie eine Leimlösung. Durch Essigsäure, Alaunlösung und Salze schwerer Metalle wird es gefällt, durch HgCl, aber nur getrübt, durch Tannin nicht gefällt, während Leimlösung durch die letzten beiden Reagentien stark gefällt, durch die erstgenannten aber nicht verändert wird. Durch verdünnte Mineralsäuren wird Chondrin gefällt, der Niederschlag löst sich im Ueberschuss der Säure sehr leicht auf. Mit verdünnten Säuren gekocht, wird das Chondrin gespalten, wobei neben Syntonin (v. MERING 147) ein eigenthümlicher, Kupferoxyd in alkalischer Lösung reducirender Körper entsteht. Nach Boedeker (148) ist dies ein sehr schwer krystallisirender Zucker, die Chondroglykose; nach DE BARY (149) ist derselbe linksdrehend ($[\alpha]_i = -46.5^{\circ}$), also keine Glykose und auch mit Laevulose nicht identisch, da er mit Kalk eine in Wasser leicht lösliche Verbindung giebt; nach Petri (150) eine stickstoffhaltige, mehrbasische, krystallisirbare Säure (vielleicht auch ein Gemenge von zwei Säuren), welche auch ein krystallisirbares Kupfersalz bildet, dessen grüne Lösung durch Alkalien prachtvoll rothviolett wird und dann beim Kochen Oxydul ausscheidet; nach KRUKENBERG (151) ist es eine stickstoffhaltige, leicht veränderliche Säure, die Chondroïtsäure; nach v. MERING (152) eine rechtsdrehende, stickstoffhaltige, leicht zersetzliche Kohlenhydratsäure, welche beim Erhitzen mit Natronlauge Brenzcatechin liefert. Tyrosin und Glykokoll konnten bisher noch nicht aus dem Chondrin erhalten werden. Bei der Zersetzung mittelst Barythydrat in höherer Temperatur giebt das Chondrin im Allgemeinen dieselben Produkte wie die anderen Eiweisskörper; Tyrosin fehlt gänzlich, Glykokoll entsteht höchstens in Spuren, dagegen sind Säuren der Reihe $C_nH_{2n-1}NO_4$, Alanin, Amidobuttersäure, $C_4H_7NO_2$ und $C_5H_9NO_2$ vorhanden (Schützenberger und Bourgeois 178). Vielleicht gehört Chondrin zu den Glutinoïden.

Chondrin ist stark linksdrehend; DE BARY fand $[\alpha]_D = -213.5^{\circ}$ für eine mit ein paar Tropfen Natronlauge versetzte Lösung, $= -552.0^{\circ}$ bei grossem Ueberschuss von Aetznatron.

Anmerkung. Zu den Substanzen, welche bei der Zersetzung neben anderen Produkten noch Eiweisskörper liefern, gehören ausser den beschriebenen auch noch zwei Gruppen der Nucleine (153). Da indessen die dritte Gruppe dieser Körper bei der Spaltung kein Eiweiss entstehen lässt, während doch die Zusammengehörigkeit aller drei Gruppen von Nucleinen zu einer einzigen Familie kaum in Zweifel gezogen werden kann, so sollen alle hierhergehörigen Substanzen später zusammen unter dem Artikel Nuclein abgehandelt werden.

11. Albumoïde.

In den Gerüsten und Tegumenten des thierischen Organismus finden sich gewisse stickstoffhaltige Substanzen, welche von den eigentlichen Eiweisskörpern als Albuminoïde unterschieden worden sind. Wennschon dieser Name andeuten sollte, dass diese Substanzen sich in vieler Hinsicht den Albuminen oder eigentlichen Eiweisskörpern ähnlich verhalten, so wurde doch die Frage, ob sie diesen

zuzurechnen seien, bald in bejahendem, bald in verneinendem Sinne beantwortet [HOPPE-SEYLER (1) z. B. trennt dieselben von den Albuminstoffen]. Fasst man indessen, wie hier geschehen, den Begriff Eiweisskörper etwas weiter, und berücksichtigt man, dass in neuerer Zeit aus einzelnen echte Eiweisskörper (Albuminat, Pepton) erhalten worden sind (MOROCHOWETZ, LINDWALL) (154), so muss man obige Frage unbedingt im bejahenden Sinne beantworten. Aber nicht alle der früher als Albuminoïde bezeichneten Körper sollen hier als Albumoïde beschrieben werden, sondern nur diejenigen, welche unter ihren Zersetzungsprodukten Tyrosin liefern; die anderen, welche überhaupt keine der aromatischen Reihe zugehörigen Produkte geben, sollen zu einer besonderen Gruppe der Glutinoïde (so nach dem Leim, als dem wichtigsten Repräsentanten derselben benannt) zusammengefasst werden.

1. Keratine (Hornsubstanzen). Mit dem Namen Keratin oder Homsubstanz bezeichnet man den Rückstand, welchen die sogen. Horngebilde (Epidermis, Haare, Wolle, Nägel, Hufe, Hörner, Federn, Fischbein, Schildpatt etc.) bei der Behandlung mit gewissen Lösungsmitteln hinterlassen. Man versährt dabei in der Regel so, dass man die möglichst zerkleinerten Horngebilde mit Wasser, Alkohol, Aether und verdünnten Säuren erschöpft und den Rückstand noch der Verdauung mit Pepsin und Trypsin unterwirft, um alle Spuren noch beigemengter eigentlicher Eiweisskörper zu entfernen. Ein besonders reines Keratin erhält man aus der Schalenhaut des Hühnereies, indem man dieselbe erst ein paar Tage mit 0:1 ? Natronlauge digerirt, mit Wasser auswäscht, mehren Tage hindurch mit verdünnter Essigsäure digerirt, dann mit verdünnter Salzsaure. mit kaltem und hierauf mit siedendem Wasser und endlich mit Alkohol und Aether erschöpft (LINDWALL 155). Dieses Keratin bildet ein weisses, vollig aschefreies Pulver und ist jedenfalls sehr rein; das aus Gehirn von KÜHNE (15) dargestellte Neurokeratin, welches ebenfalls möglichst gereinigt wurde, aber noch 1.68 Asche enthielt, ist ein leicht gelbliches, sehr hartes Pulver, welches sich weder in kalter Schwefelsäure noch in Kalilauge löst. Aus anderem Materia' erhaltenes Keratin ist mehr oder weniger grau gefärbt, auch nicht ganz aschestet

Es liegt auf der Hand, dass die angegebene Reinigungsmethode keine Ge währ dafür giebt, dass der schliesslich erhaltene unlösliche Rückstand en chemisches Individuum darstellt; dies wird höchstens dann der Fall sein, wenn das benutzte Material eine sehr einfache Struktur (wie die Schalenhaut des Einbesitzt. Die Zusammensetzung des Keratins verschiedenen Ursprungs schwark denn auch zwischen ziemlich weiten Grenzen, so dass man mit Sicherheit 32 die Existenz verschiedener Keratine schliessen kann; da aber alle diese Präparut grosse Uebereinstimmung im chemischen Verhalten zeigen und unterscheidend Reactionen noch kaum bekannt sind, empfiehlt es sich dennoch, einstweilen alle unter dem Namen Keratin zusammenzufassen. Besonders bemerkenswerth ist der hohe Gehalt an Schwesel (bis 5:48) in diesen Substanzen; manche, wie Hor. (nicht aber Haare) geben schon bei Berührung mit Wasser Schweselwasserst " aus, alle bilden bei der Lösung in verdünnten Alkalien Schwefelmetall nebe-Albuminat, Hemialbumose und Pepton. Mit Barythydrat auf 150-200° erhit: giebt Merinowolle dieselben Produkte wie Albumin: Ammoniak (5.3 & N), Kohler. säure (4·3 f), Oxalsäure (5·7 f), Essigsäure (3·2 f), Pyrrhol (1 f), Capronsäureleucus und -leuceïn ($C_6H_{13}NO_2$ und $C_6H_{11}NO_2$, 12-15%), Amidobuttersäure ($C_4H_9NO_2$) Amidovaleriansaure, Amidopropionsaure, Tyrosin (3.24), Buttersaure-, Valerian säureleucein, Glukoprotein (C₈H₁₆N₂O₄) und kleine Mengen anderer Produkte. menschliche Haare verhalten sich ähnlich (SCHÜTZENBERGER 157, BLEUNARD 158). Mit Säuren, am besten einer Mischung gleicher Volume concentrirter Salzsäure und Wasser gekocht, liefern alle Keratinsubstanzen Glutaminsaure, Asparaginsäure, Leucin, Tyrosin (3—5%), Ammoniak und Schwefelwasserstoff (Horbaczewski 159). Das Verhalten der Keratine ist also im Allgemeinen dasselbe wie das der früher beschriebenen Eiweisskörper; die Entstehung der ersteren aus letzteren kann aber, wie der hohe Schwefel- und Tyrosingehalt zeigt, nicht die Folge eines einfachen Wasserverlustes (Morochowetz) sein, sondern beruht wahrscheinlich darauf, dass einerseits ein Antheil des Sauerstoffs im Eiweiss durch Schwefel ersetzt wird, so dass sich das Keratin zum Eiweiss ähnlich verhält wie Thiacetsäure zu Essigsäure, und andererseits ein Theil des Leucins (oder einer anderen Amidosäure) im Eiweiss durch Tyrosin substituirt wird, ohne dass im übrigen die Constitution des Eiweisses dadurch eine Aenderung erlitte.

2. Elastin. In fast allen Bindegeweben der höheren Thiere, ganz besonders im Nackenbande der grossen Säugethiere finden sich elastische Fasern, deren Hauptbestandtheil als Elastin bezeichnet wird. Die Reindarstellung desselben ist derjenigen des Keratin ganz analog; möglichst gereinigtes und zerkleinertes Nackenband von Ochsen wird erst mit kochendem Wasser, dann mit 19 Kalilauge, wieder mit Wasser, dann mit kochender 10 f Essigsäure ausgezogen, hierauf mit kalter 5 & Salzsäure 24 Stunden lang in Berührung gelassen, mit Wasser gewaschen, abgepresst, mit 95% Alkohol ausgekocht und mit Aether im Extractionsapparat völlig erschöpft. Zweckmässig wird die Masse, sobald sie hart geworden, möglichst fein pulverisirt (HORBACZEWSKI 160). Auf diese Weise möglichst gereinigtes Elastin bildet ein gelblichweisses Pulver, welches unter dem Mikroskope noch die Gestalt der elastischen Fasern erkennen lässt. Grössere, durch Trocknen hartgewordene Stücke nehmen beim Liegen im Wasser, unter Quellung, ihre ursprüngliche Elasticität wieder an. Durch kochende concentrirte Kalilauge wird es gelöst, ebenso durch kochende verdünnte Schwefelsäure, wobei es sehr viel Leucin (36-45%), aber nur sehr wenig Tyrosin (0.25%) liefert (ERLENMEYER und Schoffer 161). Bei der Fäulniss mit Pankreas entstehen daraus Ammoniak, Valeriansäure, Glykokoll, Kohlensäure und peptonartige Materien, aber weder Phenol noch Indol (Wälchli 162). Mit Wasser im zugeschmolzenen Rohre oder mit verdünnter Salzsäure bis zur Lösung gekocht, oder mit Pepsin verdaut, spaltet es sich in Hemielastin und Elastinpepton. Ersteres ist in kaltem Wasser leicht löslich, scheidet sich aber beim Erhitzen seiner Lösung zum Kochen sast vollständig in Flocken aus, die sich beim Erkalten wieder lösen; concentrirte Lösungen sind stark klebrig, gelatiniren aber nicht. Seine Lösung wird gefällt durch Alkohol, concentrirte Mineralsäuren (im Ueberschuss derselben ist der Niederschlag wieder löslich), durch Ferrocyankalium und Essigsäure, Phosphorwolframsäure, Pikrinsäure, Phenol und Essigsäure, Metallsalze, und giebt die Biuret-, Xanthoproteïn- und Millon'sche Reaction. $[a]_D = -92.7^{\circ}$. Längere Zeit auf 100-120° erhitzt wird es in Wasser unlöslich. Das Elastinpepton ist in kaltem und heissem Wasser leicht löslich, wird durch Alkohol nur schwer, durch conc. Mineralsäuren nicht gefällt; Neutralsalze oder Ferrocyankalium und Essigsaure geben keine Niederschläge, wohl aber Phosphorwolframsäure, HgCl2, HgN2O6, Bleiessig und Ammoniak. Es giebt dieselben Farbenreactionen wie das Hemielastin, $[\alpha]_D = -87.94^{\circ}$ (HORBACZEWSKI). Bei der gänzlichen Spaltung durch Kochen mit conc. Salzsäure und Zinnchlorür liesert möglichst gereinigtes, ciweissfreies (weil schwefelfreies) Elastin: Glykokoll, Amidovaleriansäure, Leucin,

Tyrosin (ca. 0.25 f), Ammoniak neben anderen noch nicht genauer erkannten Verbindungen (Leuceïnen?); Glutaminsäure, Asparaginsäure oder flüchtige Säuren konnten bisher nicht aufgefunden werden (HORBACZEWSKI 163).

Nach Hilger (164) findet sich in der Schale und dem Dotter der Eier der Ringelnatter ein dem Elastin sehr ähnlicher Körper, der aber auch in conc. Kalilauge unlöslich ist (s. a. Krukenberg, Vergl.-physiol. Stud. II. R., 1. Abth., pag. 68).

3. Fibroïn. Die Spinndrüsen vieler Raupen (besonders der Seidenraupe, Bombyx mori) sondern ein zähflüssiges, stark fadenziehendes Secret ab, welches an der Lust zu Seide (165) erstarrt. Das frische Secret ist gelb oder farblos, löst sich in Wasser; die Lösung schäumt beim Erhitzen, ohne jedoch zu gerinnen, sie gesteht aber selbst in der Kälte nach 36 Stunden zu einer zitternden Gallerte, die nun auch in kochendem Wasser nicht mehr löslich ist. Die rohe Seide ist ein Gemenge von Fibroïn und Sericin (Seidenleim); diese beiden Stoffe, oder wenigstens das Fibroïn, sind demnach in dem Secrete der Spinndrüsen nicht unmittelbar enthalten, sondern entstehen erst aus einem anderen Stoffe, vielleicht in ähnlicher Weise wie das Fibrin aus dem Fibrinogen. Fibroïn findet sich übrigens auch in den Herbstfäden der Spinnen.

Um das Fibroin von den Beimengungen zu befreien, kocht man Rohseide mit Wasser, Alkohol, Aether und verdünnten Säuren aus, oder erhitzt sie mehrere Male mit Wasser auf 130° und erschöpft dann mit Alkohol und Aether. Das Fibroin bleibt dann als blassgelbe, der Seide völlig gleichende Fäden zurück; es löst sich in conc. Kalilauge, warmer Chlorzinklösung, Kupferoxydammoniak, Nickeloxydulammoniak, in conc. Säuren. Beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure wird es unter Bildung von Leucin und Tyrosin (Waltenberger 166) (Städeler 167) und Glykokoll (Cramer 168) zersetzt; durch Einwirkung von Barythydrat bei 150—180° entstehen daraus dieselben Produkte wie aus den eigentlichen Eiweisskörpern (Schützenberger, Bourgeois 169).

4. Sericin. Das Sericin (Seidenleim) kann aus der wässrigen Abkochung der Rohseide durch Fällen mit Bleiessig, Zersetzen des Niederschlages unter heissem Wasser mit Schweselwasserstoff, und Fällen des etwas eingedampsten Filtrates mit Alkohol erhalten werden. Er stellt getrocknet ein weisses, in kaltem Wasser quellendes, in heissem lösliches Pulver dar; seine heisse Lösung gelatinit beim Erkalten. Mit verdünnter Schweselsäure gekocht liesert es kein Glykokoll, nur wenig Leucin, aber ca. 5 Tyrosin und 10 Serin (C₃H₇NO₃) (CRAMER 168).

B. Glutinoïde; Eiweisskörper, welche bei der Spaltung keine aromatischen Produkte liefern.

Die Glieder dieser Gruppe schliessen sich den Albumoïden auf's Engste an wie diese finden sie sich hauptsächlich in den Gerüsten und Tegumenten des Thierkörpers. Die meisten derselben sind noch sehr wenig untersucht; mehrere lösen sich bei längerem Kochen mit Wasser auf und unterscheiden sich hierdurch wesentlich von den anderen, welche von Wasser nicht angegriffen werden.

m. Leimartige, in heissem Wasser lösliche Substanzen.

1. Collagen, leimgebendes Gewebe, ist im Thierreiche ausserordentlich verbreitet. Bei den Wirbelthieren bildet es den Hauptbestandtheil der Bindegewebssibrillen; im Körper der Wirbellosen sindet es sich dagegen nur selten. Hoppe Seyler (170) konnte aus dem Fleische von Octopus und Sepiola Leim gewinnen, nicht aber aus Maikasern, Weinbergsschnecken, Anodonta oder Unio, oder Ampinous innerolutus (aus letzterem giebt dagegen Krukenberg (171) an.

Leim erhalten zu haben). Ziemlich rein kann man das Collagen aus Knochen durch Ausziehen derselben mit kalter verdünnter Salzsäure erhalten, wobei es als durchscheinende, weiche Masse von der Form des Knochens zurückbleibt (Ossein); aus Sehnen durch Extraction derselben mit Kochsalzlösung und nachfolgende Verdauung mit Trypsin in alkalischer Lösung, wobei sich die elastischen Fasern etc. lösen und die Bindegewebsfibrillen rein zurückbleiben (Ewald und Kühne 172). Das Collagen ist in Wasser, Salzlösungen, verdünnten Säuren und Alkalien unlöslich, quillt aber in den Säuren und ist in diesem Zustande sowohl für Pepsin als auch für Trypsin in alkalischer Lösung verdaulich. Kocht man es anhaltend mit Wasser, so löst es sich langsam unter Bildung von Leim (Glutin) auf; diese Umwandlung erfolgt schneller bei Gegenwart von etwas Säure oder unter Druck bei 120—130°, doch ist auch die physikalische Beschaffenheit, bezw. der Grad der Reinheit von Einfluss auf die Schnelligkeit der Auflösung. Am reinsten erhält man den Leim aus gut gereinigtem Ossein oder aus Hausenblase.

Der reine Leim ist farblos, in dünnen Schichten durchsichtig, amorph; in kaltem Wasser quillt er nur auf, ohne sich zu lösen, in heissem löst er sich aber leicht. Alkohol, Aether, Fette, flüchtige Oele lösen den Leim nicht auf, Alkohol fällt ihn aus seiner wässrigen Lösung. In verdünnten Säuren, auch Essigsäure, ist er leicht löslich, er wird nicht durch (Essigsäure und) Ferrocyankalium, Alaun Bleizucker, Eisensalze gefällt, wohl aber durch HgCl, Metaphosphorsäure, Phosphorwolframsäure, Taurocholsäure (EMICH 173), Gerbsäure. Der Niederschlag mit letzterer entsteht aber nicht, wenn nicht Salze zugegen sind (WEISKE 174). Durch Kochen mit MILLON'S Reagens wird er nicht roth gefärbt (Unterschied von den Albumoïden). Beim Erhitzen schmilzt er und giebt bei der trocknen Destillation eine grosse Anzahl verschiedener Verbindungen: Wasser, Ammoniak, Methylamin, Butylamin, Kohlensäure, Cyanammonium, Pyrrhol, Homopyrrhol, Dimethylpyrrhol, Pyrocoll; ausserdem kleine Menge flüssiger Kohlenwasserstoffe, Spuren von Phenol und anderen nicht näher untersuchten Produkten, vielleicht Chinolin, aber keine Pyridinbasen (WEIDEL und CIAMICIAN 175). Durch Kochen mit Salzsäure wird er unter Bildung von Glutaminsäure, Glykokoll, Leucin, Ammoniak und Schweselwasserstoff zersetzt (HORBACZEWSKI 176); GAETH-GENS (177) erhielt auch Asparaginsäure in geringer Menge neben anderen, noch unbestimmten Amidosäuren. Mit Kalilauge erhitzt, liesert er ebenfalls Leucin und Glykokoll. Tyrosin entsteht bei diesen Zersetzungen nicht. Mit Barythydrat auf 150-200° erhitzt, liefert der Leim im Allgemeinen dieselben Produkte wie Eiweiss, nur kein Tyrosin (Schützenberger und Bourgeois 178); (Bleunard 179). Reiner, aschefreier Leim fault selbstverständlich nicht, der gewöhnliche aber sehr leicht, besonders mit Pankreas, dabei entstehen zunächst Leimpeptone, Leucin, Glykokoll, dann auch Valeriansäure, Ammoniak, eine Base C₈H₁₁N und andere noch unbestimmte Produkte, aber kein Indol (Nencki 180, Jeanneret 181, Weyl 182). Mit Kupfervitriol und Natronlauge giebt Leim eine violette Lösung, die beim Kochen heller roth wird. Mit conc. Schwefelsäure und Eisessig giebt Leim keine Färbung. Mit doppeltchromsaurem Kali versetzt und eingetrocknet, bleibt Leim im Finstern oder gelben Lichte längere Zeit unverändert, im Lichte wird er aber schnell unlöslich, in einer Leimlösung erfolgt diese Veränderung auch im Sonnenlichte nicht (183). $[\alpha]_D = \text{ca.} - 112 - 114^\circ$ (Hoppe-Seyler 184).

Durch längeres Kochen einer Leimlösung verliert dieselbe die Fähigkeit zu gelatiniren, indem der Leim sich in sogen. Leimpepton verwandelt; dieselbe

Veränderung erleidet er anscheinend unter der Einwirkung verdünnter Säuren, sowie bei der Verdauung durch Pepsin oder Trypsin. Kocht man eine solche Leimpeptonlösung mit Bleioxydhydrat, um die letzten Spuren Eiweiss zu entfernen, entbleit das Filtrat durch HoS und dampft das neue Filtrat etwas ein, so kann man aus demselben durch Platinchlorid das Semiglutin fällen. Der Niederschlag ist anfangs ölig, wird aber allmählich beim Durchrühren mit Wasser sest und leicht zerreiblich; er ist chlorfrei. Durch Schwefelwasserstoff kann man daraus das Semiglutin abscheiden, welches in Wasser, nicht in Alkohol (ausser bei Gegenwart von Salzsäure oder Ammoniak) löslich ist. Seine Lösung wird durch Bleizucker, Bleiessig, Zinnchlorür, salpetersaures Silber nicht gefallt, wohl aber durch Platinchlorid, Goldchlorid, Sublimat, salpetersaures Quecksilberoxyd, Brom, Jod, Tannin, Phosphorwolframsäure; die Niederschläge lösen sich meist beim Erwärmen wieder auf. Er ist eine Säure; das neutrale Platinsalz hat die Formel C_{5.5} H_{8.1} N_{1.7} O_{2.2} Pt^{1V}; das mit grüner Farbe lösliche Kupsersalz: C₅₅H₈₃N₁₇O₂₂Cu (Hofmeister 185). Aus dem Filtrat von dem Platinniederschlage kann man durch Phosphorwolframsäure das Hemicollin fällen; es ist in Wasser löslich, durch Alkohol nur schwer fällbar. Seine sauer reagirende Lösung wird durch Platinchlorid nicht, wohl aber durch Bleiessig und salpetersaures Silber gefällt; das mit blauer Farbe lösliche Kupfersalz hat die Formel C₄₇H₆₈N₁₄O₁₉Cu. Bei weiterer Spaltung liefert sowohl Hemicollin als auch Semiglutin Leucin und Glykokoll (HOFMEISTER).

Wird Leim anhaltend auf 130° erhitzt, so verliert er im Mittel 0.755 (ber. 0.74, s. u.) an Gewicht und verwandelt sich in eine in Wasser unlösliche, dem Collagen ganz ähnliche Substanz, welche auch wie dieses wieder in Leim zuruck verwandelt werden kann. Bei der Spaltung in Hemicollin und Semiglutin nimmt Collagen 2.22 Wasser auf. Nach Hofmeister lassen sich diese Beziehungen durch folgende Gleichungen ausdrücken:

I.
$$C_{102}H_{149}N_{31}O_{38} + H_2O = C_{102}H_{151}N_{31}O_{39}$$

Collagen Leim.

II. $C_{102}H_{151}N_{31}O_{39} + 2H_2O = C_{55}H_{85}N_{17}O_{22} + C_{47}H_{70}N_{14}O_{19}$
Leim Hemicollin.

Ob die leimgebende Substanz niederer Vertebraten identisch ist mit der jenigen höherer, erscheint zweiselhast; Hausenblase z. B. geht schon bei 38-40 mit Wasser behandelt in gelatinirenden Leim über, und bei 130° verliert sie zwz ihre Löslichkeit in Wasser, doch kann aus dem entstandenen Produkt keine gelztinirende Lösung wieder erhalten werden (HOFMEISTER).

Anhang. Wenn man Haut durch Kochen mit Wasser vom Collagen befreit und dann mr Ammoniak behandelt, so bleibt ein Rückstand, der sich in Kupfer- oder Zinkonydammoniak löst aus diesen Lösungen wird er durch Neutralisiren in Verbindung mit wechselnden Mengen Menziwieder gefällt. Durch conc. Schwefelsäure wird er in Glykokoll übergeführt; mit Kali guelt of anscheinend weder Tyrosin noch Leucin in erheblicher Menge (186).

2. Tryptocollagen nennt KRUKENBERG (187) den collagenartigen Gewebsbestandthel in dem Kopfknorpel von Sepia officinalis; es gleicht im Allgemeinen dem Collagen, wird aber leichter als dieses durch Trypsin verdaut.

13. Sponginartige, in heissem Wasser nicht lösliche Substanzen.

1. Spong in bleibt zurück, wenn gut gereinigte und fein zerschnittene Badeschwämme mit Wasser, verdünnter Salzsäure, Alkohol und Aether ausgekocht werden. Es bildet keinen Leim, giebt mit Schwefelsäure gekocht nur Leucin und Glykokoll, kein Tyrosin (STÄDELER 188); in conc. Salzsäure, kochenden verdünnten Alkalien oder Barytwasser löst es sich langsam ohne Färbung auf, nicht

in ammoniakalischer Kupferlösung. Es enthält häufig auch Jod, anscheinend in organischer Verbindung. Analysen sind von Posselt (189) und von Croockewitt (190) ausgeführt worden.

- 2. Conchiolin nennt FREMY (191) die organische Substanz der Muschelschalen, welche beim Behandeln derselben mit verdünnter Salzsäure zurückbleibt. Nach Schlossrerger (192) besteht dieser Rückstand aus wenigstens 2 Substanzen: braunen Häuten, die sich weder in kochendem Wasser, noch in Alkohol. Aether, kochender Essigsäure oder verdünnten Mineralsäuren lösen; in conc. Schwefelsäure und Salzsäure sind sie in der Wärme löslich, geben mit verdünnter Schwefelsäure gekocht nur Leucin, kein Glykokoll [KRUKENBERG (193) hält jedoch dessen Auftreten für wahrscheinlich] oder Tyrosin. In kochender Kalilauge sind sie zum Theil (ca. 46 %) löslich, der gelöste Theil wird durch Säuren nicht wieder gesällt; der unlösliche Theil särbt sich beim Schmelzen mit Kalihydrat vorübergehend rostroth. Die andere Substanz bildet weisse Flocken, die sich mit starker Kalilauge gekocht gelb bis braun färben und fast völlig lösen, aber durch Säuren bis auf eine geringe Trübung nicht wieder gefällt werden. Nach KRUKEN-BERG (104) sind die Schalen gewisser Molluskeneier (von Murex trunculus. Buccinum undatum) ein besonders gutes Material für die Darstellung des Conchiolins; man entkalkt dieselben mit verdünnter Salzsäure, entsettet sie mit Alkohol und Aether, befreit sie durch Verdauung mit Pepsin und Trypsin (in neutraler Lösung) von Eiweiss und durch Maceration mit 10-20 Natronlauge von einer mucinartigen Kittsubstanz. Es ist in Wasser (auch oberhalb 100°), Alkohol, Aether. kalter und kochender Essigsäure, sowie verdünnten Mineralsäuren unlöslich, wird durch Millon's Reagens nicht roth gefärbt; durch Salpetersäure oder Natronlauge wird es aber gelb gesärbt.
- 3. Byssus. Mit diesem Namen bezeichnet man die Fäden, mit denen sich manche Muschelarten an festen Gegenständen anhesten. Der Byssus enthält wahrscheinlich eine eigenthümliche, dem Conchiolin ähnliche Substanz, die aber noch nicht näher untersucht ist; diese löst sich weder in Wasser, noch in Alkohol, Aether, verdünnten Säuren, selbst nicht in kochender 20 g Kalilauge. Gegen schmelzendes Kalihydrat verhält sie sich wie Conchiolin. Sehr verdünnte Schweselsäure löst die Fäden bei 120° aus. Mit Kali gereinigte Substanz enthält 12·2 bis 12·6 g N. (Schlossberger 195).

Andere, wahrscheinlich hierhergehörige Gerüstsubstanzen niederer Thiere sind in neuerer Zeit von KRUKENBERG (196) etwas näher untersucht und beschrieben worden; von seinen Resultaten mögen hier noch folgende erwähnt werden:

- 4. Cornëin bildet das Achsenskelett bei Antipathes und Gorgonia, ist unverdaulich für Pepsin und Trypsin, giebt beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure Leucin und einen krystallinischen, Cornikrystallin, genannten Körper, der aber nicht rein erhalten werden konnte (197).
- 5. Spirographin bildet die scheidenförmige Hülle von Spirographis Spallansanii; es löst sich in kochendem Wasser allmählich zu einer gummiartigen Flüssigkeit auf, enthält N und S, ist so gut wie unverdaulich, giebt mit verdünnter Schwefelsäure gekocht Leucin. Die mit kalter 8\frac{9}{6} HCl ausgezogenen Spirographishüllen lösen sich in verdünnter kalter Natronlauge unter Bildung von Spirographidin, welches aus der neutralisirten und filtrirten Lösung durch Alkohol niedergeschlagen wird; es verbindet sich mit Metallen. Unter Umständen entsteht neben dem Spirographidin auch noch Spirographëin, welches bei der Neutralisation ausställt (198).

Ausser über die bisher angeführten finden sich in der Literatur auch noch zahlreiche Angaben über das Vorkommen anderer Eiweisskörper in verschiedenen Organen des Thierkörpers; da aber diese Substanzen noch sehr wenig untersucht sind, so möge hier der Hinweis auf einige der wichtigeren Arbeiten genügen (244).

II. Pflanzliche Eiweisskörper (199).

Der pflanzliche Organismus ist, wie bereits hervorgehoben wurde, die eigentliche Stätte der Eiweisserzeugung, doch ist derselbe verhältnissmässig arm an den Produkten dieser Synthesen. Seine Gerüste enthalten keine, und seine Säste nur geringe Mengen eiweissartige Substanzen; nur in den Samen werden diese angehäust und aufgespeichert als nothwendiges Material sür die Prozesse der Keimung. Von besonderem Interesse erscheint auch die Form in der dies geschieht; alle ruhenden Samen (und auch andere ruhende Reservestoffe führende Vegetationsorgane) enthalten nämlich körnige, stärkemehlähnliche Massen, die sogen. Proteinkörner, welche ausserordentlich reich an Eiweisskörpern sind. Diese Proteinkörner sind rundlich, eiförmig oder ellipsoidisch, bisweilen gefärbt (z. B. braunroth bei Arachis, grün bei Knautia etc.); ihr grösster Durchmesser schwankt gewöhnlich zwischen 3 und 12 µ, doch findet man auch solche von weniger als 1 und mehr als 50 µ im Durchmesser. Sie sind von einem Hüllhäutchen umgeben, welches ebenfalls eiweissartiger Natur ist, aber den Lösungsmitteln einen grösseren Widerstand entgegensetzt, als die eingeschlossene Eiweisssubstanz. In diesen Körnern befinden sich ferner sogen. Globoide, amorphe, kugelförmige oder traubige Gebilde, welche viel anorganische Substanzen neben organischen enthalten und häufig auch noch sogen. Krystalloide welche im Wesentlichen aus krystallinischen Eiweisskörpern bestehen, und in mancher Hinsicht an die Dotterplättchen in den Eiern der Fische und Amphibien erinnern. Diese Krystalloide sind häufig sehr schön ausgebildet, und gleichen in ihrer Form vollständig den gewöhnlichen Krystallen; sie weichen aber von diesen in mehreren Punkten erheblich ab, insofern als ihre Winkel nicht ganz constant sind, sondern innerhalb gewisser Grenzen schwanken, und ferner durch ihre Quellbarkeit, welche nach verschiedenen Richtungen hin einen verschiedenen Werth besitzt, sodass ein Krystalloid während des Quellens seine Gestalt etwas änden

Die chemische Natur der Krystalloide ist noch nicht mit voller Sicherheit ergründet; jedenfalls bestehen dieselben nicht aus Eiweiss allein, sondern sind Verbindungen desselben mit Basen (Kali, Natron) oder auch mit Salzen. Für diese Annahme spricht vornehmlich, dass die Krystalloide theilweise in Wasser löslich sind, und dass aus dieser Lösung durch Säuren (Kohlensäure) Eiweisskörper niedergeschlagen werden, welche in Wasser unlöslich sind, sowie femer. dass man aus so erhaltenen Eiweissniederschlägen künstlich wieder Krystalle darstellen kann, welche aber stets, je nach der Art ihrer Bereitung, entweder Basen (K, Na, Mg, Ca, Ba) oder Salze (NaCl, NH4Cl etc.) enthalten, übrigens alle Eigenschaften der natürlichen Krystalloide besitzen. Die Menge dieser mineralischen Bestandtheile (die meist bei der Verbrennung vollständig als Asche zurückbleiben) ist in der Regel verhältnissmässig sehr gering, sodass man lange Zeit glaubte dieselben nur als Verunreinigung des reinen Eiweisses anschen zu müssen; allein wenn man bedenkt, dass das Molekulargewicht aller Eiweisskörper sehr gross sein muss (z. B. 3333, für einen Schwefelgehalt von 0.96 \ = 1 At. 5. während dasjenige der damit verbundenen Basen oder Salze (MgO, Na,O, NaCl etc.) im Vergleich damit sehr klein ist, so erkennt man leicht, dass die Menge dieser letzteren in einer Verbindung mit Eiweiss überhaupt nur eine sehr geringe sein kann. Eine weitere Stütze für diese Ansicht liegt auch in der Thatsache, dass es gelingt, in durchaus schön ausgebildete Krystalle von Paranusseiweiss (aus NH₄Cl krystallisirt und ausser diesem Salze kaum noch Asche enthaltend) durch einsache Digestion derselben mit der Lösung eines Salzes von sehr hohem

Molekulargewichte (kieselwolframsaures Kali) ohne jede erkennbare Aenderung der Krystallform eine ganz beträchtliche Menge Asche, in einem Falle bis 17 %, hineinzubringen (Drechsel). Man kann demnach nicht bezweifeln, dass, wenn auch nicht immer, so doch sehr häufig die Aschenbestandtheile als integrirende Bestandtheile des Eiweissmoleküls zu betrachten sind.

Das chemische Verhalten der pflanzlichen Eiweisskörper ist im Allgemeinen das nämliche wie bei den thierischen; sie können wie diese durch Hitze, Alkohol etc. coagulirt werden, sie werden durch Pepsin und Trypsin verdaut, sie liefern bei den Zersetzungen dieselben Produkte, geben dieselben allgemeinen Reactionen. Um so bemerkenswerther erscheint daher der Umstand, dass man noch keinen Eiweisskörper kennt, der sowohl in Pflanzen als auch in Thieren vorkommt (alle in dieser Hinsicht aufgestellten Behauptungen z. B. betreffs des Myosins und Vitellins entbehren gegenwärtig noch jedes exakten Beweises); man muss hieraus schliessen, dass das pflanzliche Eiweiss für die Zwecke des Thierkörpers nicht unmittelbar verwendbar ist, sondern erst einer besonderen Umformung unterworfen werden muss. Diese, die Synthese des thierischen Eiweisses aus den Bruchstücken des pflanzlichen, wird sich später jedenfalls auch ausserhalb des Thierkörpers künstlich bewerkstelligen lassen. Einige pflanzliche Eiweissstoffe sind übrigens vor allen andern durch eine recht bedeutende Löslichkeit in Weingeist ausgezeichnet (Kleberproteinstoffe).

Die systematische Eintheilung der pflanzlichen Eiweisskörper ist gegenwärtig mit noch grösseren Schwierigkeiten verknüpst als die der thierischen; im Grossen und Ganzen kann man die für letztere aufgestellten Gruppen zum Vorbilde nehmen, allein für manche derselben kennt man noch keine Repräsentanten pflanzlichen Ursprungs. Eine andere Schwierigkeit liegt darin, dass die Eigenschaften mancher Pflanzeneiweisse derartige sind, dass man im Zweifel bleibt, welcher Gruppe der thierischen man sie zurechnen soll; so sind z. B. manche sogen. Globuline ganz erheblich in reinem Wasser löslich, aber doch nicht so leicht. als man es für Albumine vorauszusetzen pflegt. Im Folgenden werden die Gruppen der Pflanzenalbumine, der Kleberproteinstoffe, der Pflanzencaseine und der Pflanzenglobuline unterschieden werden; eine genauere Untersuchung wird aber voraussichtlich zu der Erkenntniss führen, dass auch jedem pflanzlichen Globulin oder Albumin ein Albuminat, Acidalbumin, Propepton und Pepton entspricht, gerade wie den entsprechenden Eiweissarten thierischen Ursprungs. Für eine solche Annahme sprechen schon verschiedene Thatsachen, namentlich das in Keimlingen beobachtete Vorkommen peptonartiger Substanzen und die Verdaulichkeit pflanzlicher Eiweissstoffe durch Pepsin und Trypsin.

1. Pflanzenalbumine.

Pflanzliche Albumine d. h. Eiweisskörper, welche an und für sich in Wasser löslich und durch Hitze coagulirbar sind, kennt man noch nicht in reinem Zustande. Auf ihre Anwesenheit pflegt man zu schliessen, wenn man in wässrigen Pflanzenextrakten, nach vorgängiger Abscheidung eines durch genaue Neutralisation entstehenden Niederschlages, durch Kochen noch ein Coagulum erhält, eventuell nach dem Ansäuern mit einer Spur Essigsäure.. Solche coagulirte Substanzen sind häufig analysirt und dadurch als Eiweisskörper erkannt worden; allein es ist klar, dass dieselben kein unverändertes Albumin darstellen, sondern das Produkt der Umwandlung des genuinen Albumins durch Hitze. Ausserdem ist wohl zu beachten, dass die pflanzlichen Globuline etc. zum Theil in Wasser

nicht ganz unlöslich sind, sodass ein wie angegeben erhaltener Kochniederschlag durchaus nicht immer aus einem Albumin entstanden zu sein braucht. Wenn man das Filtrat von einem solchen Niederschlage eindampst, so scheiden sich in der Regel noch mehr geronnene Flocken aus, und aus dem Filtrat kann durch Zusatz von Kupsersalz und Kalilauge der Rest des Eiweisses gefällt werden (RITTHAUSEN); ob dieser aber ein uncoagulirbares Albumin oder nicht vielmehr ein der Hemialbumose ähnlicher Eiweisskörper ist, bleibt noch dahingestellt. — Bezüglich des Verhaltens des coagulirten sogen. Albumins, möge gleich hier noch erwähnt werden, dass dasselbe nicht in allen Fällen das nämliche ist; so löst sich z. B. das coagulirte Albumin aus Erbsen und Saubohnen leicht in Kaliwasser und Essigsäure, das aus Weizen, Gerste, Mais, Lupinen, Ricinus dagegen nicht und auch in der Zusammensetzung lassen sich erhebliche Differenzen nachweisen (RITTHAUSEN 200).

2. Kleberproteïnstoffe.

Wenn man Weizenmehl mit Wasser zu einem Teig anrührt und diesen nach einigem Stehen am besten unter fliessendem Wasser vorsichtig ausknetet, so wird das Stärkemehl zum grössten Theil ausgewaschen und als Rückstand bleibt eine mehr oder minder zähe, elastische, knetbare Masse, der sogen. Kleber. Achnlich wie Weizenmehl verhält sich auch das Mehl aus Spelt, doch eignen sich nicht alle Sorten gleich gut zu diesem Versuche; die Ausbeute ist sehr verschieden und schwankt nach RITTHAUSEN (201) zwischen 8:36 und 21:35 pei 120° getrocknetem Kleber auf trockenes Weizenmehl berechnet, nach MILLON (202) zwischen 0.0 und 17.4 \. Der Kleber ist ein Gemenge von Gliadin (Pflanzenleim), Glutencaseïn, Glutenfibrin und Mucedin; einzelne dieser Stoffe fanden sich auch in den Körnern anderer Getreidearten (Roggen, Gerste, Hafer, Mais). Frischer Kleber ist in kaltem Wasser fast ganz unlöslich, etwas mehr in heissem oder kochendem, doch wird hierbei die grösste Menge desselben unlöslich; in sehr verdünnten Säuren oder Alkalien löst er sich sehr leicht schon in der Kälte auf, wobei geringe Mengen von Starke, Fett und Kleie zurückbleiben; in Salzlösungen (KNO₃, NaNO₃, NaCl, NH₄Cl etc.) ist er unlöslich, dagegen löslich in Weingeist, während er in absolutem Alkohol ganz unlöslich ist. Die Trennung und Reindarstellung der einzelnen Kleberbestandtheile ist ziemlich mühsam und umständlich, sodass bezüglich derselben auf die Originalabhandlungen von RITTHAUSEN verwiesen werden muss; hier sei nur kurz angedeutet, dass sich dieselbe hauptsächlich auf die verschiedene Löslichkeit der einzelnen Stoffe in Weingeist von 0.86-0.82 spec. Gew. gründet. - Nach einer Angabe von Th. WEYL und BISCHOFF (203) ist der Kleber im Mehle nicht als solcher enthalten; wird das Mehl mit einer ca. 15 % Na Cl-Lösung extrahirt, so geht ein Globulm (Pflanzenmyosin) in Lösung und der Rückstand giebt mit Wasser geknetet keinen Kleber mehr. Die Verfasser schliessen daraus, dass die Kleberbildung ein der Fibrinbildung aus Fibrinogen analoger Prozess ist und finden eine Stütze für diese Ansicht besonders noch in dem Umstande, dass mit Na Cl-Lösung angerührtes Mehl noch Kleber giebt, wenn man die Mischung mit einem grossen Ueberschuss von Wasser versetzt.

1. Glutenfibrin. Dieser Eiweisskörper findet sich im Weizen, Gerste, Mais, in geringer Menge auch im Roggen.

Weizenglutenfibrin aus weingeistiger Lösung in Masse abgeschieden bildet eine sehr zähe, zusammenhängende Masse (kleine Mengen fallen flockig aus), welche durch Behandlung mit absolutem Alkohol lederartig und dann sehr

langsam fest wird; lässt sich auch im festen Zustande nur sehr schwer pulverisiren. In Wasser ist es unlöslich; beim Kochen damit wird es theilweise unter Zersetzung gelöst, der Rückstand ist coagulirt (unlöslich); durch Trocknen in der Wärme wird es ebenfalls unlöslich. Mit Weingeist von 30-70 € Tr. erhitzt, löst es sich leicht auf und fällt beim Erkalten grösstentheils, je nach dem Wassergehalte der Lösung, wieder aus; in Weingeist von 0.86-0.83 spec. Gew. löst es sich schon bei gewöhnlicher Temperatur in beträchtlicher Menge auf. Die Lösungen in schwachem Weingeist bilden beim Verdampsen an der Oberfläche dicke, klare, weiche Häute, welche sich beim Umrühren wieder lösen; Lösungen in 80-90 Alkohol gelatiniren höchstens theilweise beim Erkalten, werden durch Wasser oder Aether gefällt und hinterlassen beim Verdunsten in dünner Schicht auf Glas das Fibrin als dünne, biegsame, glänzende Haut. Ferner löst sich das Fibrin in der Kälte und bei hinreichender Verdünnung ohne Zersetzung leicht in verdünnter Essigsäure, Salzsäure, Weinsäure, Aepfelsäure, Citronensäure, Kalilauge, Natronlauge, nur wenig dagegen in verdünnter Schwefelsäure, Oxalsäure und quillt nur in Ammoniak, Baryt- und Kalkwasser. Aus seinen Lösungen in Säuren wird das Fibrin durch Alkalien schon bei noch stark saurer Reaction gefällt: der Niederschlag enthält Säure, löst sich bisweilen in reinem Wasser und wird dann durch Neutralisation völlig gefällt. Aus alkalischen Lösungen wird es durch Säuren, so wie auch durch Metallsalze (aber dann in Verbindung mit Metall) gesällt. Der Kupserniederschlag z. B. ist blaugrün, in Kalilauge leicht mit blauvioletter Farbe löslich, wird aus dieser Lösung durch Säuren unverändert gefällt (204).

Maisfibrin ist dem Weizenfibrin im Allgemeinen sehr ähnlich; durch absoluten Alkohol aus der weingeistigen Lösung gefällt und möglichst entwässert, dann mit Aether entfettet und über Schwefelsäure getrocknet wird es hornartig, äusserst zäh, aber doch in grösseren Stücken zerbrechlich, kann indessen nicht gepulvert werden. Seine Löslichkeitsverhältnisse sind ähnlich wie die des Weizenfibrins; in conc. HCl löst es sich allmählich mit bräunlicher (nicht blauer oder violetter) Farbe auf, die Lösung wird durch Wasser gefällt; in Phosphorsäure, Salpetersäure (1.2 spec. Gew.), Weinsäure und Oxalsäure löst es sich nicht. Mit Schwefelsäure gekocht giebt es Tyrosin (3.2%), Leucin (ca. 17%), Glutaminsäure (1.0.0%), Asparaginsäure (1.4.0%) und unkrystallisirbare Substanzen (205).

2. Gliadin (Pflanzenleim). Dasselbe findet sich im Weizen und Hafer.

Das Weizengliadin bildet wasserhaltig eine gelbliche, sehr schleimig zähe Masse, welche beim Trocknen mit absolutem Alkohol und über conc. Schweselsäure gelblich weiss, erdig und etwas zähe wird. Mit Alkohol entwässert, aber noch damit getränkt, zieht es an der Lust rasch Wasser an und zersliesst zu einer klaren, glashellen Masse. In Wasser quillt das trockene Gliadin allmäblich zu sehr klebrigen, weichen, weisslichen Klümpchen, die sich zum Theil lösen; durch Kochen mit Wasser wird es zersetzt. In Weingeist von 60—78 Tr. ist es viel löslicher als in Wasser, besonders in der Hitze; eine solche gesättigte Lösung hinterlässt es beim Verdunsten als durchsichtige, klare gelblichweisse Schicht. In absolutem Alkohol ist es ganz unlöslich. In sehr verdünnten Säuren und Alkalien ist es leicht löslich und kann bei niederer Temperatur unverändert wieder ausgefällt werden; in Salzlösungen ist es sast ganz unlöslich. Feucht oder mit Wasser erhitzt wird es unlöslich; trocken erhitzt schmilzt es leicht und zersetzt sich dann unter Bildung eines leicht zusammensallenden, schnell wiederkehrenden Schaumes. Es verbindet sich mit Metallen (206).

Der Haferleim ist dem Weizengliadin sehr ähnlich, besitzt aber einen viel

höheren Schweselgehalt. Mit Alkohol entwässert, bildet er eine gelblichweisse, erdige, leicht zerreibliche Masse; in Weingeist von 0.933—0.912 spec. Gew. ist er am leichtesten löslich, bleibt beim Eindampsen als spröder, rissiger, durchsichtiger Ueberzug zurück; ist in absolutem Alkohol ganz unlöslich. Er schmilzt schon bei gelindem Erhitzen, löst sich sehr leicht in sehr verdünnten Lösungen von Kali, Natron, Ammoniak, Kalk, Baryt, Essigsäure, Salzsäure; serner in einer gesättigten Lösung von Weinsäure beim Erwärmen, nur sehr wenig in Oxalsäure (207).

3. Mucedin. Das Mucedin findet sich im Weizen, Roggen und Gerste und ist wahrscheinlich in allen dasselbe. Frisch und wasserhaltig bildet es eine gelblichweisse, beim Umrühren mit einem Glasstab stark seidenglänzende Masse von schleimiger Consistenz; beim Trocknen wird es fest, hellgelb, spröde, durch viele Risse trübe und bröcklich, bildet aber keine zusammenhängenden Platten wie Fibrin und Gliadin. Mit absolutem Alkohol und über conc. Schwefelsäure getrocknet, bildet es weisse, nur wenig zähe und feste Stücke. In Wasser ist es nur wenig löslich, giebt beim Erwärmen oder Umrühren damit eine trübe, schleimige Flüssigkeit, aus der es sich in der Ruhe unter Klärung unverändert wieder absetzt; beim Kochen wird es aber allmählich zersetzt und grösstentheils unlöslich. In Weingeist von 60-70 f Tr. löst es sich schon bei gewöhnlicher Temperatur leicht und reichlich, in der Hitze noch mehr; aus der kalten Lösung wird es durch 90-95 Alkohol als bröckliche, gelblichweisse Masse gefallt. Im Uebrigen verhält es sich dem Gliadin sehr ähnlich. Mit Schweselsäure gekocht giebt es Glutaminsäure (25%), Tyrosin, Leucin, etwas Leucinimid (C₆H₁₁NO) und unkrystallisirbare Substanzen (208).

3. Pflanzencaseïne.

Mit diesem Namen hat RITTHAUSEN (209) eine Anzahl Eiweisskörper bezeichnet, welche ähnlich dem Milchcasein in sehr verdünnten Alkalien leicht löslich und aus dieser I.ösung durch Neutralisation mit verdünnten Säuren unverändert fällbar sind. Er unterschied nach seinen Versuchen zwischen Glutencaseïn, Conglutin und Legumin (von Liebig zuerst als Pflanzencasein bezeichnet) und fand, dass dieselben je nach ihrem Ursprunge gewisse Verschiedenheiten im Verhalten und Zusammensetzung zeigten, ein Umstand, der darauf hinzudeuten schien, dass die genannten drei Körper als Repräsentanten ganzer Gruppen einander sehr ähnliche Eiweisskörper zu betrachen sind. Als man dann gefunden hatte, dass sich gewisse in Wasser unlösliche thierische Eiweisskörper in concentrirten neutralen Salzlösungen leicht auflösen und aus dieser Lösung durch Verdünnen mit Wasser wieder gefällt werden, untersuchte TH. WEYL (210) einige pflanzliche Eiweisskörper und fand, dass sich dieselben ähnlich verhalten. Er unterschied zwischen Pflanzenvitellin, welches auch in gesättigter Kochsalzlösung löslich ist und Pflanzenmyosin, welches aus seiner Lösung in 10 NaCl durch Sättigung desselben mit festem NaCl gefällt wird. In Berührung mit Wasser oder in verdünnten Alkalien gelöst, gehen dieselben allmählich in Albuminate (Caseine) über, wobei sie ihre Löslichkeit in Salzlösungen einbüssen. Die von RITTHAUSEN in den Samen der Getreidearten und anderer Pflanzen gefundenen Pflanzencaseine sind nach WEYL nicht unmittelbar in diesen enthalten, sondern aus den ursprünglich vorhandenen Globulinen während der Extraction mit Kaliwasser erst entstanden. Diese Ansicht ist indessen, wie gleich hier bemerkt werden möge, durchaus nicht überall zutreffend; denn wenn auch einerarita nicht geleugnet werden kann, dass unter den angeführten Bedingungen die

Globuline häufig Veränderungen erleiden, in Folge welcher sie in Salzlösungen unlöslich werden, so ist doch andererseits durch neuere Untersuchungen ausser Zweisel gestellt, dass bei genügender Vorsicht derartige Veränderungen vermieden werden können; so hat z. B. Grüßler das nach Ritthausen mit Kaliwasser extrahirte Kürbiseiweiss mit Leichtigkeit in Salmiaklösung auflösen und daraus krystallisirt erhalten können (s. u.). Anstatt des Kaliwassers kann man zur Extraction der Eiweissstoffe auch sehr verdünnte Salzsäure anwenden (Ritthausen 211).

Nach Bekanntwerden der Weyl'schen Untersuchungen prüste sodann Ritthausen das früher von ihm dargestellte Conglutin und Legumin auf das Verhalten gegen Salzlösung und fand, dass ersteres sich leicht in 5% NaCl-Lösung löst und durch Wasser grösstentheils wieder gefällt wird, mithin als Globulin zu betrachten ist, dass dagegen das Legumin (wenigstens nach Behandlung mit Kaliwasser) in der Salzlösung unlöslich ist; gleichzeitig ergab sich, dass die früher dargestellten Präparate nicht ganz rein waren, d. h. entweder etwas salzunlösliche Substanz enthielten (Legumin) oder an Salzlösung etwas lösliche Substanz abgaben (Conglutin). Die Reindarstellung vieler pflanzlicher Eiweissstoffe wird überhaupt ungemein durch den Umstand erschwert, dass anscheinend mehrere Eiweisskörper nebeneinander in den Samen vorkommen; als wirklich rein kann man eigentlich nur die krystallisirten Eiweisskörper ansehen.

Da das Conglutin als Globulin betrachtet werden muss, bleiben als »Caseïne« nur Glutencaseïn und Legumin übrig; ob dieselben aber dem Milchcaseïn oder dem Albuminat entsprechen, ist noch nicht endgültig entschieden, doch scheint der Umstand, dass sie Phosphorsäure sehr sest gebunden enthalten, sür erstere Ansicht zu sprechen. Nach Dumas und Cahours (212) werden dieselben durch Lab ähnlich wie Caseïn gesällt.

1. Glutencaseïn. Das Glutencaseïn aus Weizenkleber bildet frisch gefällt grauweisse, käsig-schleimige Flocken, welche beim Trocknen eine bräunlichgelbe, hornartige, zähe Masse geben; mit absolutem Alkohol entwässert, werden sie zu graulichweissen, lockeren, erdigen Flocken und Flöckchen. In kaltem und heissem Wasser ist es unlöslich, wird beim Kochen damit coagulirt; in verdünntem heissem Alkohol löst es sich etwas, während der grösste Theil coagulirt wird. In Essigsäure ist es wenig löslich, quillt aber darin zu einer steisen, durchsichtigen Gallerte; in essigsäurehaltigem Weingeist ist es etwas löslicher. Sehr leicht löst es sich in 0·1 g Kalilauge, nicht vollständig in Ammoniak; aus der alkalischen Lösung wird es durch Metallsalze (z. B. Kupservitriol) in Verbindung mit Metallen gefällt. In verdünnten Säuren ist es nur schwer löslich, leicht dagegen, wenn es noch mit den übrigen Kleberbestandtheilen gemischt ist. Mit Schweselsäure gekocht, liesert es ausser unkrystallisirbaren Substanzen noch Glutaminsäure (5·3 g), Asparaginsäure (0·33 g), Leucin, Tyrosin und etwas Leucinimid (213).

Das Glutencasein aus Roggen (214) und das aus Gerste (215) verhält sich dem aus Weizen ganz ähnlich, sodass man alle drei als identisch ansehen kann; das aus Speltkleber (216) besitzt dagegen eine sehr abweichende Zusammensetzung. Aus Buchweizen (217) erhält man ein Glutencasein, welches sich durch seinen hohen Schwefelgehalt auszeichnet; die schleimige Beschaffenheit seiner alkalischen Lösungen rührt vielleicht von einer Verunreinigung durch Gummi her. Dasselbe enthält Phosphorsäure sehr fest gebunden; aus der mit kochender Salzsäure hergestellten Lösung kann durch Magnesia nur ein kleiner Theil der Phosphorsäure niedergeschlagen werden, und nur durch sehr langes

Kochen mit Salzsäure gelingt es, den grössten Theil der Phosphorsäure für Magnesia fällbar zu machen (RITTHAUSEN 218).

2. Legumin. Das Legumin bildet die Hauptmenge der Eiweisskörper in den Samen von Hafer, Erbsen, Lupinen, Wicken, Saubohnen und Bohnen. Werden dieselben (am besten geschält, da die Schalen häufig Gerbsäure enthalten) mit kaltem Wasser*) ausgezogen, so fällt Essigsäure aus der Lösung einen feinflockigen, grauweissen sehr voluminösen Niederschlag, der sich allmählich etwas zusammensetzt. Mit Alkohol entwässert, bildet er eine etwas graulichweisse, leicht zerreibliche, erdige Masse. Dieselbe ist aber meist noch nicht rein, sondern enthält etwas Conglutin, von welchem das Legumin durch Behandlung mit 54 Na Cl-Lösung befreit werden kann (219). Das Legumin ist in kaltem Wasser unlöslich, wird beim Kochen damit coagulirt; in sehr verdünnten Alkalien löst es sich leicht und ohne Zersetzung auf, wird durch Säuren aus dieser Lösung gefällt. In verdünnter Essigsäure löst es sich etwas auf, ebenso in sehr verdünnter Salzsäure. In basisch phosphorsaurem Kali ist es nur trübe löslich, in Kochsalzlösungen gar nicht; werden aber die Samen der genannten Pflanzen mit 5 na Cl-Lösung ausgezogen, so löst sich das Legumin auch auf. RITTHAUSEN ist daher der Ansicht, dass das genuine Legumin salzlöslich sei und erst durch Behandlung mit Kaliwasser unlöslich werde; allein da die Samen infolge ihres Gehaltes an basisch-phosphorsaurem Kali und freiem Kali das Legumin schon an reines Wasser abgeben, so wird wohl auch bei der Extraction mit Kochsalzlösung nicht das Kochsalz, sondern das phosphorsaure Kali das wirkliche Lösungsmittel für das Legumin sein, mit dessen Entfernung letzteres natürlich »salzunlöslich« wird. Beim Erhitzen schmilzt trockenes Legumin erst bei höherer Temperatur als die in Weingeist löslichen Kleberstoffe; es hinterlässt beim Verbrennen eine stark phosphorsäurehaltige Asche. Es reagirt stark sauer; seine alkalischen Lösungen werden durch Metallsalze gefällt. Mit Schweselsäure gekocht, liesert es neben anderen Produkten 1.5 & Glutaminsäure und 3.5 & Asparaginsäure (220). — Ob die Legumine aus den genannten verschiedenen Pflanzen identisch oder verschieden sind, ist noch nicht endgültig entschieden; für letztere Möglichkeit sprechen gewisse beobachtete Verschiedenheiten im Verhalten und in der Zusammensetzung.

4. Pflanzenglobuline.

Die pflanzlichen Globuline entsprechen ganz den thierischen; sie sind jedoch z. Th. in reinem Wasser etwas löslich, werden aus dieser Lösung durch wenig Kochsalz gefällt und lösen sich wiederum in concentrirteren (5-20%) NaCi-Lösungen, aus welchen sie durch Verdünnung mit Wasser grösstentheils wieder niedergeschlagen werden. Einige derselben, wenn nicht alle, sind ausgezeichnet durch ihre Krystallisationsfähigkeit. Bereits oben wurde angeführt, dass die Krystalloide der Pflanzensamen hauptsächlich aus Eiweiss bestehen, höchst wahrscheinlich in Verbindung mit Basen oder Salzen. Solche Krystalloide kann man auf mehrfache Weise auch künstlich erzeugen; MASCHKE (221) löste die Proteinkörner der Paranüsse in wenig Wasser und dampste vorsichtig ein, wobei sich dann Krystalloide ausschieden; Schmiedeberg (222) digerirte amorphes Paranusseiweiss mit Magnesia und dampste das Filtrat vorsichtig ein, wobei sich magnesiumhaltige Krystalloide ausschieden; Drechsel (223) brachte die nach Schmiederg dargestellte Lösung in den Dialysator und setzte diesen in absoluten Alkohol.

^{*)} Diese Auszüge reagiren theils neutral, theils sauer und enthalten nur in ersterem Falle größert Mengen Legumin; in letzterem ist es zweckmässiger, die Extraction mit Kaliwasser au bewerkstelligen

worauf schnelle Krystallisation eintrat oder er löste durch Wasser gesälltes Eiweiss in möglichst wenig conc. Salzlösung (NaCl, AmCl), erwärmte auf 30—35° und versetzte mit soviel Wasser von derselben Temperatur, dass nach einigen Augenblicken eine Trübung entstand, worauf sich bei möglichst langsamem Erkalten der Lösung sehr schön ausgebildete Krystalloide ausschieden. Diese letzte Methode hat bisher die besten Resultate ergeben und scheint, nach den Versuchen von Grübler und von Ritthausen einer allgemeineren Anwendung sähig zu sein. Immerhin aber ist es nicht ganz leicht, schön ausgebildete Krystalloide darzustellen; häusig sind dieselben nur gleichmässig ausgebildete Körnchen oder Scheibchen ohne scharse Ecken und Kanten. Aus nicht zu conc. Lösungen abgeschieden sind sie mikroskopisch klein, aber ziemlich hart und set, aus conc. kann man stecknadelkopsgrosse Individuen erhalten, aber diese besitzen eine butterähnliche Consistenz, sodass sie beim Abkratzen von den Gesässwänden zerstört werden. Die physikalischen Eigenschasten der Krystalloide sind zuletzt von Schimper (224) eingehend untersucht worden.

- 1. Conglutin. Conglutin oder demselhen sehr ähnliche Eiweisskörper finden sich in süssen und bitteren Mandeln (225), gelben und blauen Lupinen, Pfirsichkernen (226), Haselnüssen, Wallnüssen, Rettigsamen (227). Zu ihrer Darstellung zieht man die geschälten und entfetteten Samen mit Kaliwasser aus, fällt durch verdünnte Essigsäure, löst den Niederschlag in 5 Na Cl-Lösung und fällt die geklärte Lösung durch 4-5 Vol. Wasser. Frisch gefällt bildet das Conglutin dichtere und klebrigere Flocken als das Legumin, welche mit absolutem Alkohol entwässert, eine krümliche, bröcklige, fast körnige Masse geben, In kaltem Wasser ist es ein wenig löslich, wird beim Kochen damit coagulirt; in 5 R Na Cl-Lösung ist es leicht und vollständig löslich, und wird aus dieser Lösung durch Zusatz von 4-5 Vol. Wasser grösstentheils (bis auf 10-20 %, welche in Lösung bleiben) gefällt, nicht aber durch Sättigung derselben mit Kochsalz. In Kaliwasser ist es leicht und ohne Zersetzung löslich; durch verdünnte Säuren wird es aus dieser Lösung vollständiger gefällt, als durch Wasser aus der Salzlösung. In verdünnter Salz- oder Essigsäure ist es auch erheblich löslich. Mit Schwefelsäure gekocht, liefert es neben anderen Produkten Glutaminsäure $(4-5\frac{0}{6})$ und Asparaginsäure $(2\frac{0}{6})$ (228). Trocken erhitzt, schmilzt es bei erheblich niedrigerer Temperatur, als andere Eiweisskörper und bildet dann eine flüssige, sich unter starkem Schäumen zersetzende Masse. - Vorstehende Angaben beziehen sich hauptsächlich auf das Conglutin der Lupinen, mit welchem dasjenige aus Erdnüssen (Arachis hypogaea) (229) identisch zu sein scheint; Conglutin aus Pfirsichkernen bildet ein weisses, körniges, dichtes, glanzloses Pulver, wahrscheinlich identisch mit demjenigen aus Mandeln und Haselnüssen. Krystallisirt wurde das Conglutin noch nicht erhalten.
- 2. Kürbisglobulin. Zur Darstellung des krystallisirten Globulins der Kürbissamen verfährt man nach Grüßler (230) auf folgende Weise. Das nach MASCHKE aus den Samen gewonnene und dann völlig entfettete Krystalloïdmehl (ein staubfeines, weisses Pulver) wird mit 10 Å NaCl-Lösung (nach Weyl) extrahirt, das Filtrat mit einigen Tropfen Ammoniak neutralisirt und mit NaCl gesättigt; der geringe flockige Niederschlag wird abfiltrirt, das Filtrat mit Wasser gefällt und der Niederschlag erst durch Decantation, dann auf dem Filter ausgewaschen. Dann wird derselbe in möglichst wenig 20 Å NaCl-Lösung gelöst, nach einigem Stehen filtrirt und das Filtrat mit soviel Wasser versetzt, dass eine milchige Fällung entsteht, welche beim Erwärmen auf 30° wieder verschwindet. Nun-

mehr wird soviel Wasser von 30° zugesetzt, bis eine geringe Trübung entsteht; diese wird durch Erwärmen auf 40° wieder gelöst, und hierauf lässt man die Flüssigkeit möglichst langsam (in einem grossen Topf mit Wasser von 40°) erkalten. Dabei scheidet sich das Eiweiss zum grössten Theile aus und zwar in gut ausgebildeten, mikroskopischen Krystallen, welche auf einem Saugfilter gesammelt mit Wasser, Weingeist, absolutem Alkohol und Aether gewaschen und schliesslich im trocknen Luftstrom getrocknet werden. Die Krystalle sind nach SCHIMPER reguläre Octaeder, z. Th. mit Würfelflächen; sie sind völlig isotrop, imbibitions- und quellungsfähig, lagern leicht Jod und Farbstoffe ein. In Wasser sind sie nicht löslich, leicht und vollständig aber in neutralen Salzlösungen und in verdünnten Alkalien; sie zeigen dasselbe Verhalten und dieselben Formen wie die natürlichen Krystalloïde der Kürbissamen. Ihre Lösung in Chlornatrium coagulirt bei um so niedrigerer Temperatur, je verdünnter die Salzlösung ist; z. B. trübt sich eine Lösung des Eiweisses in einer Lösung von 1 Thl. NaCl in 3 Thl. Wasser bei 95°, in einer solchen von 1 Thl. NaCl in 12 Thl. Wasser bei 78°. Dieselben Krystalle mit denselben Eigenschaften erhält man auch, wenn man das amorphe Eiweiss ansänglich nicht nach der Methode von Weyl, sondern nach der von RITTHAUSEN (mit Kaliwasser) aus den Samen extrahirt und dann wie angegeben mit NaCl behandelt. Lässt man das amorphe Eiweiss längere Zeit unter Wasser stehen, so wird es theilweise salzunlöslich; noch schneller bewirkt diese Umwandlung CO2-haltiges Wasser. Ganz ähnliche Krystalle werden auf die angegebene Weise aus Lösungen des amorphen Eiweisses in NaOCOCH, NaONO2, Na2HPO4, KBr, KJ, NH4Cl, BaCl2, CaCl2, MgSO4, K4FeCy6 erhalten; alle diese Krystalle enthalten geringe Mengen der Salze, aus deren Lösungen sie sich ausgeschieden haben, ausserdem Spuren von phosphorsaurem Kalk, Kupfer und Eisen. Die Krystalle aus Salmiaklösung hinterliessen nur 0.09 A Asche (CuO mit Spuren Eisen und Phosphorsäure), enthielten aber ausserdem Salmiak. Durch Digeriren des amorphen Eiweisses mit Magnesia oder Kalkhydrat bei 40° erhält man Lösungen, welche beim Erkalten krystallinische Magnesia- oder Kalkverbindungen des Eiweisses absetzen. Verdünntes Kalkwasser wird durch das Eiweiss völlig neutralisirt. Auch in Kupfervitriollösung ist das Eiweiss klar löslich; die Lösung wird durch NaCl gefällt. — BARBIERI (231) bat dieses Eiweiss im amorphen Zustande ebenfalls untersucht und gefunden, dass es sowohl nach der Methode von Weyl, als nach der von Ritthausen mit denselben Eigenschaften erhalten wird.

3. Hanf- und Ricinusglobulin. Aus den Presskuchen von Hanf-, Ricinus- und Sesamsamen hat RITTHAUSEN (232) auf die angegebene Art und Weise ebenfalls regulär krystallisirende Globuline dargestellt, welche mit einander identisch zu sein scheinen. Dieselben unterscheiden sich im Aeusseren nicht von dem Kürbisglobulin, wohl aber insofern, als sie in reinem Wasser sich leicht lösen, und ebenso in conc. Glycerin.

Nach H. Vines (233) ist das Eiweiss aus den Samen von Ricinus communis ein Vitellin, da es auch in gesättigter Chlornatriumlosung löslich ist. Die in den Samen vorhandenen Krystalloïde lösen sich aber nicht unmittelbar in gesättigter NaCl-Lösung, sondern erst nach Behandlung mit absolutem Alkohol.

4. Paranussglobulin. Die Paranüsse (Früchte von Bertholletia excelsa) sind reich an Krystalloïden. Nach Maschke's Verfahren isolirt lösen sich dieselben in Wasser von 30—35° auf und aus der klaren filtrirten Lösung wird durch Kohlensäure das Eiweiss amorph gesällt. Durch Digestion mit überschüssiger

Magnesia und Wasser bei 30-35° löst sich dasselbe auf, und beim Eindunsten der warm filtrirten Lösung scheidet sich eine Magnesiaverbindung in mohnkorngrossen, glitzernden, schön ausgebildeten Krystallen ab, welche nunmehr in Wasser nicht oder nur spurenweise löslich sind (SCHMIEDEBERG 234). Leichter erhält man diese Krystalle, wenn man die ursprüngliche Lösung in einen Dialysator bringt und diesen in absoluten Alkohol setzt; die so gewonnenen Krystalle sind kleiner, enthalten weniger Krystallwasser als die erst erwähnten, aber im trocknen Zustande ebensoviel Magnesia (DRECHSEL 235). Wird die noch warme Lösung der Magnesiaverbindung mit wenig Chlorbaryum- oder Chlorcalciumlösung versetzt, so scheidet sich beim Erkalten die Baryum- oder Calciumverbindung in äusserst feinen Krystallen ab; im Ueberschuss der genannten Chloride verschwindet diese Fällung (SCHMIEDEBERG). Der durch Kohlensäure (s. o.) erhaltene Niederschlag zeigt unter dem Mikroskope Scheibchen, die aber keine deutliche Krystallform erkennen lassen (SACHSSE 236); er löst sich leicht in neutralen Salzlösungen und kann daraus auf die bereits beschriebene Art und Weise in sehr schön ausgebildeten hexagonalen, schwach anisotropen Täfelchen krystallisirt erhalten werden. Mit Weingeist, absolutem Alkohol und Aether gewaschen und dann im trocknen Luftstrome getrocknet, stellen dieselben ein feines, weisses, im Sonnenlichte schimmerndes Pulver dar, welches sich in NaCl- oder NH, Cl-Lösung selbst nach mehrjährigem Aufbewahren leicht und klar auflöst; die Lösung zeigt höchstens eine ganz schwache Opalescenz (Drechsel). Durch Stehen unter Wasser wird der amorphe Niederschlag allmählich unlöslich in Salzlösungen. In schwefelsaurer Magnesia gelöst wird er durch Sättigung der Lösung mit diesem Salze nicht wieder gefällt (DRECHSEL); ebensowenig wird die Lösung der ursprünglichen Krystalloïde in 10 f NaCl-Lösung durch Sättigung mit diesem Salze gefällt; die möglichst eiweissreiche, 10 Na Cl enthaltende Lösung coagulirt bei 75° (WEYL 237). Analysen sind von RITTHAUSEN (238) und SACHSSE ausgeführt worden. --

An dieser Stelle mag noch bemerkt werden, dass auch in den Samen anderer als der bisher aufgestührten Pflanzen (z. B. Paconia officinalis, Helianthus annuus, etc. etc.) dem »Vitelline und »Myosine ähnliche Eiweisskörper nachgewiesen worden sind. Da indessen genauere Untersuchungen über dieselben noch nicht vorliegen, so können dieselben vorläufig übergangen werden. Nach Vines (239) ist in Lupinus varius ein der Hemialbumose ähnliches Eiweiss enthalten, und Schulze und Barbieri (240) konnten öfters in Pflanzensäften und -extracten, besonders aus Keimpflanzen, Pepton in geringer Menge nachweisen.

Mykoprotein.

Mit diesem Namen bezeichnen Nencki und Schaffer (241) die in den Fäulnissbakterien enthaltene Eiweisssubstanz. Zur Darstellung derselben werden die (in faulender Gelatinelösung gezüchteten) Bakterien zunächst in Wasser vertheilt mit etwas Essigsäure gefällt, mit Wasser gewaschen bis sie aufquellen, auf Fliesspapier dann bei 110° getrocknet, gepulvert und mit Alkohol und Aether erschöpft. Dann digerirt man dieselben mit 50 Thl. 0.5 & Kalilauge einige Stunden auf dem Wasserbade, wobei sie sich fast ganz lösen, filtrirt, säuert mit verdünnter Salzsäure an und fällt durch Sättigung der Lösung mit NaCl das Eiweiss aus; es wird auf dem Filter mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen bis neutral, dann schnell mit Wasser decantirt und bei 110° getrocknet. Das so erhaltene Mykoprotein enthält noch 4—8 & Asche, ist durch das Trocknen bei der angegebenen Temperatur in Wasser z. Th. unlöslich geworden. Frisch durch NaCl gefällt ist es in Wasser, Säuren und Alkalien leicht löslich; die wässrige Lösung reagirt

schwach sauer. In den Lösungen neutraler Salze ist es unlöslich, wird durch Eintragen derselben aus sauren, nicht aber aus den alkalischen Lösungen in weissen amorphen Flocken gefällt. Ferner wird es gefällt durch Ferrocyankalium, Tannin, Pikrinsäure, $HgCl_2$; Salpetersäure trübt nur schwach und giebt die Kanthoproteïnreaction nicht damit; Millon's Reagens färbt roth; Kupfervitriol und Natronlauge geben eine violette Färbung; Alkohol fällt die wässrige Lösung nicht. Für die Lösung in $0.5\frac{9}{6}$ Kalilauge ist $[a] = -79^{\circ}$. Durch Einwirkung von Säuren scheint es in Pepton verwandelt zu werden. Es ist schwefelfrei. Mit Kalihydrat geschmolzen liefert es Indol, Skatol, Phenol, Blausäure, Valeriansäure, Leucin, Ammoniak und Amylamin (Schaffer 242).

Anthraxprotein nennt Nencki (243) das in den Milzbrandbacillen enthaltene Eiweiss; dasselbe ist in Wasser, Essigsäure und verdünnten Mineralsäuren unlöslich, in verdünnten Alkalien löslich, und enthält keinen Schwesel.

Nachtrag (zu pag. 568).

Während des Druckes der vorstehenden Abhandlung ist noch eine wichtige Arbeit von Hammarsten über Mucin und mucinähnliche Substanzen (Pfluger's Archiv 36, pag. 373) erschienen, deren hauptsächlichste Resultate hier noch kun erwähnt werden sollen. HAMMARSTEN unterscheidet Mantel- und Fussmucin (von Helix pomatia), welche beide wahrscheinlich erst aus einer mucinogenen Substanz hervorgehen. Beide sind in Wasser unlösliche, graulichweisse Pulver, welche sich in sehr verdünnter Kalilauge (0.01 %) zu sadenziehenden Flüssigkeiten lösen; diese werden beim Stehen allmählich dünnflüssig und geben dann mit Essigsäure keinen Niederschlag mehr. Frische, filtrirte Lösungen geben mit Essigsäure oder Salzsäure im Ueberschusse unlösliche, flockige Niederschläge, werden auch durch Salpetersäure, HgCl₂, Alaun, Bleizucker oder Bleiessig gefällt, nicht durch Ferrocyankalium und Essigsäure. Beide geben die Xanthoprotein-, Biuret- und MILLON'sche Reaction, auch mit conc. Schweselsäure und Eisessig eine rothviolette Lösung; nach Zusatz von etwas gesättigter Na Cl-Lösung wird das Fussmucin durch Essigsaure noch gefällt, das Mantelmucin aber nicht. Mit verdünnten Säuren lange Zeit gekocht, geben beide Mucine etwas reducirende Substanz, durch Einwirkung von Alkalien Pepton und thierisches Gummi. Letzteres ist aber nicht als Verunreinigung. sondern in chemischer Verbindung mit dem Eiweiss (wie jetzt auch I.ANDWEHR annimmt [Zeitschr. physiol. Ch. 9, pag. 366]) im Mucin vorhanden, denn künstliche Gemenge von Globulin und thierischem Gummi verhalten sich ganz anders als typische Mucinlösungen. Beide Mucine sind schwefelhaltig. - In der Eiweissdruse von Helix pomatia hat HAMMARSTEN ferner ein Glykoproteid gefunden, welches in Wasser nicht, in Alkalien leicht löslich ist; es wird gefällt durch Essigsäure (im Ueberschusse unlöslich), Salzsäure oder Salpetersäure (im Ueberschusse leich! löslich), Kaliumquecksilberjodid, HgCl2, Tannin giebt die Xanthoprotein-, Biuretund Millon'sche Reaction; wird nicht gefällt durch Ferrocyankalium und Essigsäure. Mit verdünnter Schweselsäure kurze Zeit gekocht giebt es einen reducirenden Körper; durch Speichel wird es nicht verändert; durch Alkalien wird es unter Bildung von Albuminat und einem linksdrehenden, mit Jod sich nicht färbenden Kohlehydrat, Sinistrin, $2C_{12}H_{20}O_{10} + H_2O$, gespalten. In der Leber der Schnecke ist noch ein Nucle oalbumin enthalten, dessen salzsaure Lösung durch Ferrocyankalium und Essigsäure gefällt wird und bei der Verdauung durch Pepsin einen Niederschlag von Nuclein giebt. Mit verdünnten Säuren gekocht lieser 🖘 ebenso wie das Glykoproteïd eine reducirende Substanz.

Analysen von Eiweisskörpern.

Substanz	C H	z	S	0	Ь	Asche	Bemerkungen	Autor
		_الـ	1					
nskure	21.21 6.89	=	_	25:54	١		aus Eier- oder Serumalbumin.	MALY.
•	22-25 6-90	=		23.67	!		" Huhnereiern, nach STARKE.	HAMMARSTEN.
Serumalbumin	52-25 6-65	_	2.51	22.95	ı		Pleuraexsudat, nach STARKE.	Ders.
•	53-05 6-85			22.26	I		Pferdeblutserum, nach STARKE.	Ders.
Paraglobulin	52-71 7-0	-		23.32	1	(0.1 - 0.5 m)	Pferdeblutserum: Mittel.	Ders.
Fibrinogen	52-93 6-9			22.26	١	(0.4—8.84)	Pferdeblusplasma: Mittel.	Ders.
Lösl. Spaltungsprodukt.	52.84 6.92	2 16-25		22.96	l	(0.4 - 1.3%)	l aus Fibrinogenlösung durch 10' langes	Ders.
gsprodukt	52.46 6.8	=	1:24	22.53	ı	(89.0-6.0)	Erhitzen auf 58-60° erhalten; Mittel.	Ders.
globulin	52-70 6-98	=	ı	1	1		Globulin, aus Fibrinogen neb. Fibrin entsteh.	Ders.
Fibrin	52.68 6.83	=	1.10	22.48	ı	(0.3 - 0.8 %)	aus Pferdeblut; Mittel.	Ders.
	-	_	ı	ı	1	$(0.7 - 0.1\frac{9}{4})$	" Ochsenblut; Mittel, N nach DUMAS.	MALY.
Amyloïd	0.2 9.29	150		24:4	ļ	•		FRIEDREICH u. KEKULE.
	1	10.26		1	1			C. SCHMIDT.
	1	=	_	1	I		mit Magensaft gereinigt.	KÜHNE u. RUDNEFF.
Syntonin	54.06 7.28	_		21.50			aus Muskelfleisch.	(Kühne, Lehrbuch.)
Albuminat	53.51 7.03	_		22.02	1		mit Essigsäure gefällt, bei 130° getrocknet.	LIEBERKÜHN.
Kupferalhuminate	0-1 00.20	=	_	55.60	ı	1:35 Cu	ane Hilbnereiweise	HABNACH
	21.43 6.8	=	1.25	22.50	l	5.64 Cu		TAMARA.
	52.3 6.8	_	_	1	1	(0.7 - 1.0)	Mittel.	HERTH.
•	20.61 6.7	=		24.31	1	(0.5 - 2.6)	Mittel aus A, B u. C)	
es	50.65 6.83	=	0.97	24:38	İ	(0.7 - 1.8)	" F u. G aus Fibrin durch	
sou	20.14 6-7	Ξ	_	24.24	1	(6-0)	_	A NOHNE U. CHITTENDEN.
ose	20.88 6.89	Ξ	1.23	23.92	1	(1.27)		
· · · · · uo	2.909.09	=	1	ı	1		aus Fibrin durch Pankreasverdauung.	J. G. Orro.
Pepton	51.40 6.9	=	ı	ı	I		" Fibrin; Mittel.	MALY.
	01.43 7.0	5	1	ı	ı			HENNINGER.
. Hemiproteïn	0.1 99.70	14.22	1	1	١		Minim. von C u. N aus Eieralbumin	SCHUTZENBERGER.
•	24.85 7.5	5	1	1	I		Maxim. von C u. N durch Schwefelsäure.	Ders.
Antialbumid	02.19.10	8		ı	I	(0.49)	_	KUHNE.
•	2-1 10.40	=	1.32	1	ı	(6.0)	" aus Serumalbumin / Schwefelsäure.	Ders.
Oxyhämoglobin	53.85 7.3	=		21.84	1	0.43 Fe	vom Hund; Mittel.	HOPPE-SEYLER.
	54.12 7.3	Ξ		89.08	ı	0.48 Fe	" Meerschweinchen; Mittel.	Ders.
	54-09 7-3	Ξ		21.44	ı	0.59 Fe	" Eichhörnchen; Mittel.	Ders.
	04.40 7.90			19.61	1	0. t7 Fe	" Pferd; Mittel.	BÜCHELER.
	92-9 01-10			23.425		0.335 Fe	" Pferd; Mittel.	ZINOFFSKY.
	04.17.3	8 16.23		21.36	١	0.43 Fe	" Schwein; Mittel.	Orro.
Methämoglobin	03.33 7.1	3 16 19	99.0	21.58	1	0.45 Fe	vom Schwein; Mittel.	Orro.

Analysen von Eiweisskörpern.

Substanz	СН	z	s	0	Ь	Asche	Bemerkungen	Autor
Casein	59-96 7-05	15.65	0.716	82.28	0.847		von Kuhmilch: Mittel.	HAMMARSTRN
	53-62 7-42	=	1	1	1			MARRIS.
	59.35 7.97	=	1	1	1		Franchmilch	Den
	50.37 7.04						Ca Chaltinan Caralalianna d Lak	Vicens
Molkeneiweiss	50.916.80						Ca Creating Cassimosungen u. Lab.	Dom
Nucleoalbumin	59.876.8	•	1.06		0.49	(1.99 - 9.09)	", Ca O-lielen Caselliosungen u. Lab.	Ders.
Glykonroteid	46.99 6.78	_	0.69		24.0	(0.01 1.03)	Timing the Mittel	
Mucin	50.34 6.84	_=	1.70	1		(0.9 -0.4)	Montelmucin our Holiv Accordio: Mittel	Des.
	50.45 6.76		1.60			(0.1)	our d Free and Meta pomenta, Millel.	Deis.
	20.400		00.1		1	(4.1)	aus d. Fusse von ", ", ",	Ders.
	51.32 6.63		10.	98.96	ı	(1.5 9.10)	von Submaxillardrusen; Mittel.	UBOLENSKY.
	53-09 7-6		1.1	3		(01	von Colla	I ANDREAD
	59.90 7.16		1.39	98.66	1	(69.0)	Froscheierhillen : Mittel	GIACOSA
Metalbumin	49-74 6-93	_	1.95	31.80	1	(1-1-1-4)		HAWMABETEN
Chondrin	47.74 6.76	13.87	0.60	31.03	1		The state of the s	WMeeting
	50-16 6-58	-	3 1	1	ı			Scuttzengen Bottecens
Keratin	49.78 6.64	16.49	4.95	06.66	J		ans dar Schalanhant das Hilhnaraise	T INDIA 1
	200	_	00.0		N	10.11	out Schaldingur des Hamiereres	TO THE PARTY.
	10.00		200	1	1	(0.1)	" Genith, Neurokeratin.	LOHNE.
5 . 5	20.45 6.36	41.71	2.00	1	1		menschliche Haare.	v. LAAR.
	21.26 7.22	1	4.44	1	1		" rothe Haare.	HORBACZEWSKI.
	6	1	3.0-3.6	1	1		Horn; Mittel.	Ders.
	52.4 7.2	_	1	1	ľ		Federspule.	SCHERER.
	54.89 6.56	22.91	2.53	1	1		Schildpatt.	MULDER.
Elastin	54.32 6.99	_	1	(21.94)	1	(0.21)	aus Nackenband vom Ochsen; Mittel.	HORBACZEWSKI.
Hemielastin	54-22 7.02	_	1	(21.92)	1	(0.48)		Ders.
Elastinpepton	53.57 8.08	_	1	(22.15)	1		Mittel.	Ders.
Fibrofa	48-23 6-27	=	1	(27.19)	1		-	CRAMER.
Sericin	44.32 6.18	=	1	(30.50)	1			Ders.
Collagen	50-75 6-47	=	1	24.95	1	(2.0 - 9.0)	Mittel; aus Leim bei 130° erhalten.	HOPMEISTER,
Glutin (Leim)	49-31 6-55	7	1	25.77	1		aus Hirschhorn.	MULDER.
	50.0 6.5	_	1	0.97	1		" Knochen.	Frémy.
Kupfersemiglutin	47.06 6-11	17.12	1	1	1	4.65 Cu		HOFMEISTER.
Kupferhemicollin	47.165.81	16.83	1	25.51	1	5.19 Cu	Mittel.	Ders.
Substanz aus Haut	54.49 6.83	14.40	1	24.28	1			(K. B. HOFMANN, Zoochemie.)
ulauode	46.5 6.3	-	6.5	97.5	6-1	1.1		CROOCKEWITT.
Conchiolin	48.75 6.35	07.91	1	ı	I	1		Posser.r.
•	201 - 201	0.01	ı	- -	I	I		SCHI, OSSHERGER.

F
5
۵
Ē
Ð
×
2
ě
3
•
ω
c
õ
š
-
c
ū
ĕ
ᄼ
7
8
2
٧,

								anv .	Analysen von Elweisskorpern.	nsskörpern.	
l	Substanz		С	н	z	S	0	Р	Asche	Bemerkungen	Autor
ŭ	Conchiolin	•	50.92 6.88	6.88	17.86	(0.31)	24.34	1	(0.36)	aus Eierschalen v. Murcx u. Buccinum; Mittel.	Krukenberg.
ٽ <u>.</u>	Cornelin		48.96 5.90	2.90	16.81	ı	28.33	1	(0.5-0.44)	" Gorgoniden und Antipathiden; Mittel.	Ders.
<i>5</i>	Spirographin .	:	46.129.	9.11	<u> </u>	08 7:1-7:9	١	1	(11.5)	" Spirographisscheiden.	Ders.
Ĭ,	Manzenalbumin .	•	52.637	2.46	17.24	92.0	21.91	١		coagulirt, aus Lupinen; Mittel.	RITTHAUSEN.
		•	25.86	33	15.75	1.18	22.98	ı		" " Gerste; Mittel.	Ders.
		:	25.94	7.13	17.14	<u>.</u>	21.75	1	\ (3.6—4·6) \	" Erbsen; Mittel.	Ders.
			53.12	7.18	3.5	1.55	20.22	1		" " Weizen; Mittel.	Ders.
,			54 :33	7.19	16.37	- 68-0	21.22	ı	_	", ", Saubohnen; Mittel.	Ders.
Ö	Glutenfibrin		54.31	7.18	16.89	101	20.61	1			Ders.
Z	Maisfibrin		24.66	7.45	15.50	69-0	21.70	ı		Mais: Mittel.	Ders.
Ö	Gliadin		25.67	7.10	18.01	0.85	21.37	1	(0.56)	•	Ders.
Ï	Haferleim		52.59	7.65	17-71	1.66	80.03	r	,	", Hafer; Mittel.	Ders.
Z	Mucedin		2.5	<u>6.9</u>	9	98	21.48	١		" Weizen; Mittel.	Ders.
		:	53.61	6.49	16.84	0:20	92.28	1		", Roggen; Mittel.	Ders.
Ö	Glutencasein		52.94 7.04	\$	2	96.0	21.92	1	(0.7-1.1)	, Weizen; Mittel.	Ders.
			20.98	6-71	17-31	0.90	24.10	1	_	, Spelt; Mittel.	Ders.
			50.16 6.80	89	2	1.51	24.10	(1.2 P,O,)		" Buchweizen; Mittel.	Ders.
ĭ	Legumin		51-48 7-02	7.02	16-77	0.40	24.33	11		a. Erbsen, Wicken, Linsen; Mittel; n. ganz rein.	Ders. (ältere Analyse.)
1			51.36	6.97	17.50	0.29	23.58	١	(0.6 - 1.0)	aus Lupinen; mit NaCl gereinigt.	Ders,
ರ	Conglutin		20.16		18-67	1.07	23.07	1	(1.08)		Dens.
		•	50.23 6.81			92.0	23.96	1	(3.0)	" Wallnüssen; Mittel.	Ders.
			50.82		18.60	0.35	23.32	1	(i·i)	" Pfirsichkernen; Mittel.	Ders.
		•	20.92	7.14	18.25	1.25	22.39	1	(0.2)	" Sesampressrückständen.	Ders.
	•	•	50-97 7-07	70.	œ	0.98	22.13	1	(3.95)	" Rettigsamen; Mittel.	Ders.
1		:	51.23	7.11	<u> </u>	8	25.46	1	(1-0)	" Haselnüssen; Mittel.	Ders.
¥	Kürbisgiobulin .		53.21	1.23	<u>ģ</u>	1:02	19.10	ı	0.18	krystallisirt;	GRUBLER.
			53.29 6.99	6.9	18.99	1.13	19-47	ı	0.13 MgO	:	Ders.
		•	22.66	1.20	œ	96-0	19.14	ı	$0.52(0.45{ m MgO})_{ m J}$:	Ders.
			21.23	- 10- 20-	ı	ı	1	i	(0.18)	" Mittel.	RITTHAUSEN.
E			51:31	7.49	18.15	0.55	22.20	ı	(1.2)	amorph; Mittel; nach RITTHAUSEN dargestellt.	BARBIERI.
		•	51.36	7.58		7. 0.	55.66	ı	(1·1)	amorph; Mittel; nach WEYL dargestellt.	Ders.
	Hanfglobulin		50-98 6-92 18	6.92	18-73	0.87	22.22	1	(0.1)	krystallisirt; Mittel.	RITTHAUSEN.
	Ricinusglobulin .		50-88 6-98 18	86.9		0.77	22.79	1	(90-0)		Ders.
e Chi	Paranussglobulin	:	52.29 7.24	7.5	18.09	1:33		1	(0.2)	amorph; Mittel; mit Kaliwasser extrahirt.	
SEI	:		21.00	7.25	18-06	1.36	21.22	0.82 P30	ı	krystallinischer (?) Niederschlag mit CO ₃ .	R. SACHSSE.
		•	1	1	1	ı	١	ı	1-43 MgO	krystallinische MgO-Verbindung.	E. Drechsel.
É,	Mykoprotein		22.32[7.55]14.75	1.55	14.75	1		- I	(4.8)	aus Fäulnissbakterien; Mittel.	NENCKI u. SCHAFFER.

Analysen von Eiweisskörpern.

15-65 13-56 13-56 13-56 13-56 13-56 13-56 13-56 14-53 13-56 14-13 17-14 13-56 14-13 17-14 17	22-78 0-847	88 0	von Kuhmilch; Mittel. " Frauemmilch. " Ca O-haltigen Caseinlösungen d. Lab. aus der Leber von Helix pomatia; Mittel. " Eweissdruse von H. pomatia; Mittel. aus der Leber von Helix pomatia; Mittel. aus der Leber von Helix pomatia; Mittel. aus der Susse von H. pomatia; Mittel. von Submaxillardrüsen; Mittel. von Galle. " Froscheierhüllen; Mittel. " Ovarialcystenfüssigkeit; Mittel. " Ovarialcystenfüssigkeit; Mittel. " Gehim, Neurokeratin. menschliche Haare. Hon; Mittel. Federspule. Schildpatt. aus Nackenband vom Ochsen; Mittel. " Mittel. " Mittel.	Autor HAMMARSTEN. MAKRIS. Ders. KÖSTER. Ders. Ders. Ders. Ders. Ders. Ders. Ders. CANDWEHR. GLACOSA. HAMMARSTEN. LANDWEHR. GLACOSA. GLACOSA. GLACOSA. HAMMARSTEN. LANDWEHR. GLACOSA. GLACOSA. HAMMARSTEN. LANDWEHR. GLACOSA. GLACOSA. HAMMARSTEN. LANDWEHR. GLACOSA. GLACOSA. HAMMARSTEN. TAMBARIC. SCHÜTZENBERGER U. BOURGEOIS. LINDWALL. Y. LAAR. HORBACZEWSKI. Ders. Ders. Ders. Ders. CRAMER.
6.5518.37 6.5518.37 6.5518.37 6.5518.37 6.5518.37 6.5518.38 6.5518.38 6.5516.40 6.551	111111511	4.65 Cu 5-19 Cu	Mittel; aus Leim bei 130° erhalten. aus Hirschhorn. "Knochen. Mittel.	HOPMEISTER, MULDER. FRÉMY. HOPMEISTER. Derk. (K. B. HOPMANN, Zoochemie.) CROOCKEWITT. POSSELT. SCHLOSSBERGER.

÷
-
-
ĕ
ο,
٠.
×
×
7
Z
- =
u
•
.2
E)
c
9
>
C
=
¥
2
_
7
2
-
•
٦,

							Ana	Analysen von Eiweisskörpern.	isskörpern.	
Substanz		_ ၁	H	z	S	0	Ъ	Asche	Bemerkungen	Autor
Conchiolin	•	50-92 6-88	188	1.86	(0.31)	24.34	ı	(0.36)	aus Eierschalen v. Murex u. Buccinum: Mittel.	Krukenberg.
Cornein	•	48-96 5-90	-90 1	18-9		28.33	ı	(0.2-0.4.8)	" Gorgoniden und Antipathiden; Mittel.	_
Spirographin	•	46.12 9.11	-11	9-08	6.2-1-1/80-	1	1	(11.5)		Ders.
Pflanzenalbumin .	•	52-63 7-46	.46 1	7.24	92.0	21.91	ı		coagulirt, aus Lupinen; Mittel.	RITTHAUSEN.
:	•	52.867	7.23 1	5.75	1.18	22.98	١		" Gerste; Mittel.	Ders.
:	•	52-947	7.13 1	7.14	- 25	21.75	ŀ	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		Ders.
		53-12 7-18	181	09.1	1.55	20.55	1		", Weizen; Mittel.	Ders.
		54.33 7	7.19 16	6.37	68.0	21.22	l		", Saubohnen; Mittel.	Ders.
Glutenfibrin	•	54.317	7-18 1	68-9	1.01	20.61	١		_	Ders.
Maisfibrin	•	54.66 7	7.45 13	5.50	69.0	21.70	ı			Ders.
Gliadin	•	52-67 7	7.10 18	8.01	0.85	21.37	1	(0.36)	•	Ders.
Haferleim		52.59 7.65	.65 1	7.71	1.66	80.93	t	•	" Hafer; Mittel.	Ders.
Mucedin	•	54.11 6	6-90	6.63	98.0	21.48	ı		" Weizen; Mittel.	Ders.
		53.616	6-79	6.84	0.20	35.58	1		" Roggen; Mittel.	Ders.
Glutencaseřn	•	52.94 7.04	.04 1	7.14	96.0	21.92	1	(0.7 - 1.1)	" Weizen; Mittel.	Ders.
		50.98 6-71	711	7.31	0.0	24.10	ı	(1.4 - 1.5)	" Spelt; Mittel.	Ders.
		50.16 6.80	1.80	7.43	1.51	24.10	(1.2 P.O.)	(1.4)	Buchweizen: Mittel.	Ders.
Legumin		51-48 7-02	.02 1	22.9	0.40	24.33	1	•	a. Erbsen, Wicken, Linsen; Mittel; n. ganz rein.	Ders. (ältere Analyse.)
	•	51.36 6.97	.97 1	7.50	0.29	23.58	ı	(0.6 - 1.0)	aus Lupinen; mit NaCl gereinigt.	Ders,
Conglutin		50-16 7-03	.03 1	19.8	1.07	23.07	ı	(1.03)		Ders.
		50-23 6-81	.81	8.24	92.0	23.96	1	(3-0)	Mittel.	Ders.
		50.82	-94 1	09-8	0.32	23.32	ı		" Pfirsichkernen; Mittel.	Ders.
	•	50-97 7	7.14 18	8.25	1.25	22.39	ı	(0.2)	" Sesampressrückständen.	Ders.
		50-97 7	7.07	8.25	96-0	22.73	1	(3.95)	" Rettigsamen; Mittel.	Ders.
•	•	51-23 7-11	111	09-8	8	55.46	ı	(1-0)	" Haselnüssen; Mittel.	Ders.
Kurbisgiobulin .		53-21 7-22 19	.22 1	9.55	1:07	19:10	ı	0.18	krystallisirt;	GRÜBLER.
	•	53.29 6	:- 66	66-8	1:13	19.47	1	0·13 MgO	:	Ders.
	•	52-667	-	8.92	96-0	19.74	1	0.52(0.45 MgO)	:	Ders.
		51.52 7.01	-01	1	ı	١	!	(0.18)	=	RITTHAUSEN.
E E		51.31 7	7.49 11	8.15	0.55	22.50	1	(1.2)	amorph; Mittel; nach RITTHAUSEN dargestellt. BARBIERI.	BARBIERI.
:	•	51.367	7.58 17	98.1	<u>\$</u>	99.77	١	(i·i)	amorph; Mittel; nach WEYL dargestellt.	Ders.
		50-98	-92 1	8.73	0.83	22.22	ı	(0.1)	krystallisirt; Mittel.	RITTHAUSEN.
	•	50-88 6-98 18	186	29.27	0.77	22.79	1	(90-0)		Ders.
H Paranussglobulin	•	52-297	.24 1	8.09	1.33		١	(5.0)	amorph; Mittel; mit Kaliwasser extrahirt.	Ders.
: :		51.007	7-25 18	90.8	1:36	21.52	0.82 P,O,	1	krystallinischer (?) Niederschlag mit CO ₃ .	R. SACHSSE.
: :		Ī	í	1	ı	ı	<u> </u>	1-43 MgO	krystallinische MgO-Verbindung.	E. Drechsel.
Mykoprotein	•	52:32 7:55 14:75	.55 1	4-75	1	1	1	(8.4)	aus Fäulnissbakterien; Mittel.	NENCKI U. SCHAFFER.

Geschmolzene Substanzen werden in W-Röhren elektrolysirt, die man nach der Elektrolyse und nachdem die Substanz erstarrt ist, an der Biegung in der Mitte trennt. Die bei der Zersetzung sich abscheidenden schwereren Stoffe sinken unter und gelangen nicht bis zu der Mitte, leichte bleiben oben in den Schenkeln.

Bei Lösungen und anderen Flüssigkeiten tritt die vollständigste Trennung ein, wenn man umstehenden Apparat (Fig. 117) verwendet. c und c_1 sind die Elektroden, d und d_1 Glasröhren, die mittelst Schliffen in das Rohr f eingesetzt sind. Durch Saugen bei g bei geöffnetem Hahn wird das Rohr mit Flüssigkeit gefüllt, dann der Hahn geschlossen und nach der Elektrolyse wieder geöffnet, so dass die Flüssigkeit in den Röhren d und d wieder in die Gefässe a und a

zurückfliesst.

Sollen die Gase aufgefangen werden, so kann man den Apparat (Fig. 118) verwenden.

HITTORF verwendet im Wesentlichen eine Anzahl von Glasringen, welche unten durch poröse Scheidewände getrennt und auf einem unten geschlossenen Glascylinder übereinander geschichtet sind, welcher die eine Elektrode enthält, während die andere im oberen Ringe ist. Der Strom wird so geleitet, dass die Lösung an der unteren, eventuell sich lösenden Elektrode schwerer, an der oberen leichter wird. Bei Gasentwicklung wird der Apparat etwas abgeändert.

Schaltet man hintereinander in denselben Strom eine Reihe von elektrolysirbaren Substanzen und bestimmt die Mengen der sich abscheidenden Körper, so ergiebt sich das folgende Faraday'sche Gesetz.

>Ein und derselbe Strom zersetzt äquivalente Mengen der Elektrolyten, die Mengen der abgeschiedenen Stoffe stehen im Verhältniss ihrer Aequivalentgewichte«.

(Ch. 118.)

Ganz dasselbe gilt, wenn die einzelnen Elektrolyte sich unmittelbar berühren oder durch eine permeable Membran an ihren Grennflächen sich abscheidenden Jones können sich

getrennt sind. Die an ihren Grenzflächen sich abscheidenden Ionen können sich dann gleich wieder verbinden.

Bei den einfachen binären Verbindungen ist der Begriff der äquivalenten Mengen ohne weiteres gegeben. Bei den anderen salzartigen Verbindungen werden durch einen Strom, der gleichzeitig ein Aequivalent der einfachen Verbindungen zersetzt, Mengen der Ionen abgeschieden, welche sich bei dem Process der doppelten Wahlverwandtschaft mit den Bestandtheilen eines Aequivalentes jener Verbindungen austauschen.

Die elektrolytischen Aequivalente sind in der folgenden Tabelle zusammen gestellt.

6	Atom-Gew.	AeqGew.	li .	Atom-Gew.	AeqGew.
Wasserstoff	1	1	Strontium .	87.2	43-6
Kalium	39	39	Barium	136-8	68.4
Natrium	23	23	Magnesium .	23.9	11.9
Lithium	7	7	Zink	64.9	32.4
Rubidium	85.2	85·2	Cadmium .	111-6	55·8
Clisium	133	133	Blei	206.4	103-2
Silber	107.7	107.7	Thallium	203.6	101-8
Calcium	39.9	19-9	Kupfer	63	31.5

	Atom-Gew.	AeqGew.	I	Atom-Gew.	AeqGew.
Quecksilber .	. 199.8	199·8 (1) [99·9] (2)	Platin	196.7	49.2
Mangan	. 54.8	27.4 (1) [18.3] (2)	Chlor	35.4	35.4
Eisen	. 55.9	28·0 (1) [18·6] (2)	Brom	79.7	79.7
Cobalt	. 58.6	29·3 (1) [19·5] (2)	Jod	126.5	126.5
Nickel	. 58.6	29·3 (1) [19·5] (2)	Fluor	19-1	19-1
Aluminium .	. 27.3	9.0(1)	Sauerstoff	16	8
Chrom	. 52.4	[17:5] (2)	Schwefel	32	16
Zinn	. 117-8	58.9	Selen	79	39.5
Gold	. 196.2	65.4	Tellur	128	64

1) Diese Zahlen beziehen sich auf die Oxydulsalze. 2) Diese Zahlen beziehen sich auf die Oxydsalze.

In den Sauerstoffsalzen ist im negativen Ion die Säure (nach alten Formeln) und der Sauerstoff, sei es in gleichen $[K + (SO_3 + O)]$ oder in ungleichen $[K + (\frac{1}{3}PO_5 + O)]$ Aequivalentmengen gepaart.

Ebenso elektrolysiren sich Schwefelsäurehydrat und Jodsäurehydrat.

In den eigentlichen Doppelsalzen, die sich mit Wasser nicht in ihre Bestandtheile zerlegen, ist im negativen Ion mit diesen Stoffen noch eines der beiden verbundenen Salze gepaart, z. B.

$$Na + (PO_5 + 2HO + O)$$
, $K + (AgCy + Cy)$, $K + (\frac{1}{2}FeCy + Cy)$ u. s. f.

In anderen Verbindungen ist mit dem positiven Ion noch ein anderer Stoff gepaart, so mit dem Ammoniak und den organischen Basen der Wasserstoff.

$$(H + NH_3) + Cl$$
, $(H + C_{34}H_{19}NO_6) + Cl$.

Auch einzelne Oxyde können das positive Ion bilden, so das Uranyl im Chloruranyl $(U_2O_2) + Cl$.

Wir wollen zunächst noch auf einige secundäre Vorgänge aufmerksam machen.

 KSO_4 (alte Formel) zerfällt in K und $SO_4 \cdot K$, zersetzt das Wasser und scheidet H ab unter Bildung von KHO. — SO_4 liefert mit dem Wasser HSO₄ unter Abscheidung von O, welches sich mit dem aus einem zweiten Molekül KSO₄ abgeschiedenen O zu O₂ verbindet, so dass nur O₂ und H₂ wirklich beobachtet werden, deren Menge in einem Eudiometer aufgefangen die Stromintensität bestimmt. Die Bildung von Alkali und Säure an den beiden Polen lässt sich leicht erkennen, wenn man die Lösung mit etwas Lakmus- oder Violentinktur färbt.

Statt auf die Lösungsmittel sich zu erstrecken, können die sekundären Wirkungen auch den gelösten Körper beeinflussen, so giebt Kupferchlorid neben Kupfer Kupferchloritr an der Kathode. Ammoniummolybdat und Kaliumarsenat liefern Molybdän und Arsen. Blei-, Nickel-, Kobalt-, Wismuthlösung und Lösung von Silbernitrat geben die entsprechenden Superoxyde an der Anode, indem der dort ausgeschiedene ozonisirte Sauerstoff das Metall der Lösung oxydirt. Ebenso ist es bei Salmiaklösungen; das hier am + Pol sich abscheidende Chlor bildet Chlorstickstoff und Wasserstoff.

Auch das Metall der Elektrode kann secundär beeinflusst werden, indem an der positiven Elektrode das freiwerdende Kation dasselbe löst. So scheidet sich bei der Elektrolyse von Kupfervitriol zwischen Kupferplatten an der negativen Elektrode Kupfer ab, an der positiven SO₄, das sich mit dem Kupfer dort zu CuSO₄ verbindet. Da die Abscheidungen in äquivalenten Verhältnissen eintreten, so muss grade ebensoviel Kupfer auf der einen Seite gelöst werden, wie auf der anderen sich abscheidet. Abweichungen treten dann ein, wenn man als positive Elektrode

eine Spitze anwendet; die mit dem Säureradical in Berührung befindliche Metallmenge genügt nicht um dasselbe zu sättigen; es findet Sauerstoffentwicklung statt und die Lösung wird sauer. Ist die negative Elektrode bei der Elektrolyse von Kupfervitriollösungen sehr gross, so bildet sich Kupferoxydul und es wird scheinbar zu wenig Cu abgeschieden.

Wenn man umgekehrt eine sehr kleine Elektrode anwendet, so kann man auch Metalle, welche leicht auf die Lösung einwirken, gewinnen, indem hier die an der Contactfläche befindliche Lösung nicht hinreicht das Metall zu lösen. So gelang es Davy aus an der Luft feucht gewordenem Kali und Natron die Metalle abzuscheiden.

Die an den Elektroden sich ausscheidenden Gase werden in vielen Fällen von denselben absorbirt, so besonders der Wasserstoff. Wendet man einen Palladiumdraht als negativen Pol an, so nimmt er sein 936 faches Volumen an Wasserstoff auf; an einem Platinblech, auf dessen einer Seite Wasserstoff elektrolytisch abgeschieden wird, zeigt sich bald auch auf der anderen ein Wasserstoffgehalt, der durch das Blech hindurch diffundirt ist.

Zu beachten ist, dass die Gase an den Elektroden meist nicht in dem gewöhnlichen Zustande abgeschieden werden, sondern in einem aktiven, als Atome, die sich erst später zu Molekülen vereinen. So zeigt z. B. eine Platinplatte, an der Chlor oder Wasserstoff elektrolytisch abgeschieden ist, unmittelbar nach dem Oeffnen des Stromes eine ganz andere elektromotorische Kraft, als wenn der Strom eine zeitlang geöffnet war. Darauf beruht eine Reihe von Umsetzungen an den Elektroden zwischen den dort abgeschiedenen Gasen und dem Metall der Elektroden, die sonst nicht beobachtet werden können. So hat Drechselbei schnell auf einander folgenden entgegengesetzten Strömen zwischen Platinelektroden eigenthümliche Platinverbindungen erhalten.

Besondere Elektrolysen.

Zur elektrolytischen Darstellung der Metalle Magnesium, Kalium, Natrium, Calcium, Strontium, schmilzt man die eventuell mit einem anderen Chlormetall



versetzten Chlormetalle in einem Tiegel von beistehender Form (Fig. 119) und elektrolysirt, indem man sehr starke Ströme anwendet. Als negative Elektrode dient dabei eine sägeförmige Kohle (Fig. 120), in deren Zähnen sich das freiwerdende Metall ausscheidet. Bequemer erhält man diese Metalle, wie Barium, Rubidium und Cäsium als Amalgame, wenn man ihre Hydrate oder beim Rubidium und Cäsium die Chloride befeuchtet, mit Quecksilber in Berührung bringt und dieses zum negativen Pol macht.

Elektrolysirt man Ammoniakwasser über Quecksilber als negativer Elektrode, so schwillt das Quecksilber bis zum 6 sachen des Volumens auf, die gebildete Substanz ist wahrscheinlich nur von Wasserstoff ausgeschwemmtes, etwas stickstofhaltiges Quecksilber, nicht aber Ammoniumamalgam.

Calcium, Barium, Strontium, Magnesium, Mangan, Chrom u. a. m. erhält man auch, wenn man die gesättigten Lösungen in einen porösen Thoncylinder bringt, in den als negativer Pol ein schmaler, eventuell amalgamirter Platinstreisen taucht. Den Cylinder setzt man in einen etwas erwärmten, mit Salzsäure gestillten Kohlentiegel, der als positive Elektrode dient.

Elektrolyse.

Während aus FeCl (alte Formel) primär ein Aequivalent Fe abgeschieden wird, werden durch denselben Strom aus Fe₂Cl₃ nur ²/₃ Aequivalent Fe abgeschieden. Primär finden weiter folgende Zersetzungen statt.

Kaliumeisencyanür zerfällt in K und $\frac{\text{Fe Cy}}{2} + \text{Cy.}$

Uranoxychlorid in Ur₂O₂ (Uranyl) und Cl.

Cyansilberkalium in AgCy + Cy und K.

Pyrophosphorsaures Natron in 1 Aeq. Na und 1 Aeq. $\left(\frac{PO_5}{2} + O\right)$.

Metaphosphorsaures Natron in 1 Aeq. Na und 1 Aeq. (PO₅ + O).

Ortophosphorsaures Natron in 1 Aeq. Na und 1 Aeq. $\left(\frac{PO_5}{3} + O\right)$.

Saures chromsaures Kali giebt K und (2CrO₃ + O).

Bei Salzen, die in Lösungen zersetzt sind, lassen sich aus der Elektrolyse keine Schlüsse ziehen; so ist es bei Lösungen von Schwefelnatrium, von saurem schwefelsaurem Kali, den Verbindungen der Alkalisulfate mit den Sulfaten von Magnesium, Zink u. s. f., bei Alaun, Zinnchlorid u. a. m. der Fall.

Aus concentrirter Schwefelsäure, Selensäure und Phosphorsäure scheidet sich secundär an der Anode Schwefel, Selen und Phosphor ab.

Bei Salzen von organischen Säuren scheidet sich primär am + Pol 1 Aeq. O und 1 Aeq. des Anhydrides der Säure ab, am -Pol 1 Aeq. Metall. Dieses bewirkt die Entwicklung von 1 Aeq. H. oder eine Reduction des Metallsalzes. Das Säureanhydrid verbindet sich mit Wasser, wird eventuell auch durch den Sauerstoff oxydirt. Bei den Säuren der Fettsäurereihe hat man folgende Reaction: $M + (C_{2n}H_{2n-1}O_8 + O) = M + (2CO_2 + C_{2n-2}H_{2n-1})$. Es bilden sich Kohlenwasserstoffe.

Neben der Elektrolyse geht noch eine Verschiebung der elektrolysirten Flüssigkeit her. Leitet man z. B. durch eine Kupfervitriollösung, die durch eine poröse Scheidewand in zwei Theile getheilt ist, einen Strom, so löst sich an der Anode etwa 1 Aeq. Cu auf, an der Kathode setzt sich 1 Aeq. ab, zugleich wandern aber $\frac{2}{3}$ Aeq. Cu SO₄ nach der Anode hin. Bei Platinelektroden würde dabei, während 1 Aeq. SO₄ sich an der + Elektrode abgeschieden hatte, der Gehalt an SO₄ nur um $\frac{2}{3}$ Aeq. zugenommen haben.

Analoges tritt bei anderen Salzen ein.

Elektrolytische Erscheinungen treten auch in Fällen auf, wo man dieselben zunächst nicht erwartet. Chemisch reines Zink zersetzt Schwefelsäure nicht, wohl aber kohlehaltiges, ebenso, wenn man das Zink mit Kupfer zusammenbringt. In beiden Fällen entsteht ein Strom vom Kupfer zum Zink, der an letzterem das Radical abscheidet. Verbindet man umgekehrt Kupfer mit Zink, so wird ersteres, an welchem sich Wasserstoff abscheidet, geschützt, während das Zink angegriffen wird. Auch die Fällung von Metallen aus ihren Lösungen durch andere Metalle beruht z. Th. auf Strömen zwischen den ungleichartigen Theilen desselben Metalles. Dass in diesen Fällen oft baumartige Metallgebilde entstehen, rührt daher, dass die zwischen Zink und Blei, Zink und Silber auftretenden Ströme vor allem den concentrirten Theilen der Lösung folgen.

Wir wollen kurz die theoretischen Anschauungen besprechen, welche zur Erklärung der Elektrolyse aufgestellt sind.

Als Ursache der Trennung der Ionen sind die Kräste zu betrachten, welche von den an den Elektroden und an jeder Stelle der Obersläche der Leiter aufgehäuften Elektricitäten ausgehen und auf die im Innern der Elektrolyten vorhandenen Elektricitätsmengen wirken. Demnach findet an jeder Stelle der Elektrolyten eine Zersetzung statt, die aber einzig und allein an den Elektroden, resp. an der Grenzschicht zweier Elektrolyten zur Wahrnehmung gelangt.

Um die Vorstellungen zu fixiren, betrachten wir die Elektrolyse von KCl. Wir können annehmen, dass das Kaliumatom mit positiver, das Chloratom mit negativer Elektricität beladen ist, etwa so

$$K Cl = (K) (Cl)$$

Liegen in einer Flüssigkeit eine Reihe von solchen Molekülen, so werden durch die elektrischen Kräfte diese Molekule so gerichtet, dass das negative Chlor sich dem + Pol, das positive Kalium dem - Pol zuwendet, und es bildet sich eine geordnete Reihe von Chlorkaliummolekülen, wie sie die Formel zeigt.



Werden die auf das K und Cl in entgegengesetzter Richtung wirkenden trennenden Kräste grösser, als deren chemische Anziehung gegen einander, so trennt sich an der + Elektrode das Chlor von dem mit ihm verbundenen Kalium. Seine — Electricität wird durch eine gleiche Menge + Elektricität der Elektrode neutralisirt und das entwickelte Chlor ist unelektrisch. Ganz ebenso scheidet sich das Kalium am negativen Pol aus. Dieselbe Trennung, wie an den Elektroden, findet, wie erwähnt, an jeder Stelle des Leiters statt und die freiwerdenden Chlor- und Kaliumatome zweier benachbarter Moleküle vereinen sich mit einander zu Chlorkaliummolekülen, die freilich noch nicht orientirt sind, sondem dazu sich erst um 180° drehen müssen.

Eine Schwierigkeit für diese Erklärung liegt im Folgenden. Sind die Elektrolyten durch eine bestimmte Kraft an einander gebunden, so bedarf es auch einer entsprechenden Kraft, um sie zu trennen. Wenn daher die auf die Ionen wirkenden Trennungskräfte unter einer bestimmten Grösse bleiben, so dürfte eigentlich gar keine Bewegung der Ionen, keine Zersetzung und kein Durchgang des Stromes durch die Elektrolyten stattfinden. Diese können erst eintreten, wenn die trennende Kraft eine gewisse Höhe erreicht hat. Dann würden die Ionen sich gleich mit einer gewissen Geschwindigkeit trennen und die Elektrolyse sogleich mit einer gewissen Lebhaftigkeit eintreten. Die Erfahrung lehrt aber, dass schon der schwächste Strom die Elektrolyten zersetzt und ebenso die Quantitat zersetzter Substanz proportional der Stromesintensität ist.

CLAUSIUS hat diese Schwierigkeit zu heben gesucht. Er nimmt an, dass in den Elektrolyten schon vor dem Durchgange des Stromes die Moleküle und ihre Bestandtheile in weiteren Entfernungen nebeneinander vorbei oscilliren. Kommen die unveränderlich entgegengesetzt geladenen Ionen zweier Moleküle einander sehr nahe, so können sie sich eventuell aus ihren früheren Verbindungen losreissen und miteinander verbinden. Die freigewordenen Theilmoleküle finden bei ihrer Fortbewegung theils andere Moleküle, die sie zerlegen, theils auch andere Theilmoleküle, mit denen sie sich verbinden. Die Ionen der Elektrolyten sind auch bei der Elektrolyse in fortgesetzten Verbindungen und Zersetzungen begriffen. Der Strom regelt die Richtung der Bewegungen, sodass im Allgemeinen die freien positiven Ionen sich in der einen, die negativen in der entgegengesetzten Richtung bewegen, und erleichtert die Zerlegungen der sich begegnenden

Elektrolyse. 597

Theilmoleküle, wenn ihre Theilmoleküle der anziehenden Krast der Electricitäten solgen können. Durch jeden Querschnitt gehen daher im ganzen weder positive Theilmoleküle in der Richtung der negativen, noch negative in der Richtung der positiven Elektricität, wenn der Strom hindurchgeht. Diese entgegengesetzten Bewegungen bedingen den Strom im Elektrolyten. Seine Intensität entspricht der Summe des Ueberschusses der in einer Richtung sich sortbewegenden positiven Theilmoleküle über die negativen. Diese Richtung der Bewegungen kann schon die schwächste elektrische Krast hervorrusen und mit ihr wächst auch die Intensität. Da mit steigender Temperatur die Lebhastigkeit der Bewegungen und damit die Fähigkeit zu zerfallen zunimmt, so muss auch mit ihr die Leitungsstähigkeit steigen.

Gegen diese Hypothese von CLAUSIUS spricht indess, dass bei einem geschmolzenen Elektrolyten, wie bei Chlorblei, kein Entweichen von Chlor eintritt, trotzdem jedenfalls hin und wieder Chloratome durch die Oberfläche hindurch passiren müssten. Auch ist bei festen Körpern, die sich ja auch elektrolysiren lassen, nicht recht einzusehen, wie hier die Dissociationen vor sich gehen sollen.

Die Wanderung der Ionen erklärt sich einfach in folgender Weise: Würden die entgegengesetzten Ionen zweier benachbarter Moleküle sich bei der Elektrolyse genau in der Mitte ihres Abstandes treffen, also auch mit gleicher Geschwindigkeit nach den Elektroden fortschreiten; so müssten nach der Elektrolyse und Abscheidung gleicher Aequivalente an beiden Elektroden diese Gesammtmengen an beiden Elektrolyten an beiden Seiten einer unveränderten Schicht vor und nach der Elektrolyse gleich sein. Rückt aber das eine Ion z. B. Cu im $CuSO_4$ um 1/n des Molekülabstands gegen die negative, das andere SO_4 um (n-1)/n gegen die positive Elektrode vor, so tritt immer noch ein ganzes Aequivalent freies Cu und SO_4 an den Elektroden auf, die Gesammtmenge des Cu hat aber an der positiven Elektrode um 1/n, die des SO_4 an der negativen um (n-1)/n Aequivalente zugenommen.

Um diese Erscheinungen zu erklären, kann man mit HITTORF annehmen, dass die Ionen sich mit ungleichen Geschwindigkeiten zu den Elektroden bewegen können und bei jedem einzelnen Austausch um etwa 1/n und (n-1)/n ihres Molekularabstandes fortschreiten. Dabei kann n zwischen 1 und ∞ liegen.

Nach diesen Ausführungen könnte n nie kleiner als 1 werden, da sonst die Ionen sich ausserhalb des Abstandes der Moleküle befinden würden. Nun zeigt sich aber, dass bei concentrirten wässerigen und bei alkoholischen Jodkadmiumlösungen mehr als 1 und 2 Aeq. des negativen Ions für sich und im Salz zur positiven Elektrode geführt werden. Um diese Schwierigkeit zu heben, nimmt Hittorf an, dass in diesen Lösungen das Jodkadmium als Doppelsalz etwa Cd + (CdJ + J) in wässeriger, Cd + (2 CdJ + J) in alkoholischer enthalten sind.

Da für diese Anschauung keine sicheren Stützen vorhanden sind, so hat G. WIEDEMANN die Bedingungen für die Fortführung der Theilchen genauer untersucht und gezeigt, dass drei Momente ins Spiel kommen.

- 1. Die freien Spannungen auf den elektrolytischen Leitern ertheilen den gleiche Elektricitätsmengen enthaltenden Ionen Geschwindigkeiten, die ihren Massen umgekehrt proportional sind und von den Reibungswiderständen abhängen, welche sie bei der Bewegung erfahren.
- 2. Laden sich die Salztheilchen und das Lösungsmittel beim Contakt entgegengesetzt, so müssen in Folge der Wirkung der freien Elektricitäten auch die unzersetzten Moleküle von Salz und Lösungsmittel in entgegengesetzten

Richtungen wandern, wodurch eine Erhöhung der Concentration an der einen, eine Verminderung an der anderen bedingt ist.

3. Die ganze Lösung ladet sich durch den Contakt mit dem Gefäss. Die dadurch bedingten Bewegungen kommen aber nur bei sehr engen Röhren und porösen Wänden in höherem Grade in Betracht.

Man kann mit F. Kohlrausch die absoluten Geschwindigkeiten berechnen, mit denen sich die Ionen nach der Trennung fortbewegen. Wir geben unter ϵ die Geschwindigkeiten der Ionen bei verdünnten Lösungen, wenn auf der Längeneinheit der Potentialabfall 1 Vol. beträgt, unter δ die Kraft, die jedes Milligramm

in Kilogrammen erfahren muss, damit die Geschwindigkeit $1 \frac{mm}{sec}$ wird.

b) in verdünnter Lösung ist:

Salze mit einwerthigen Säuren.

	a b	a	8	a b	1	1 4 1 6
н	0.300 32500	Ag 0.043	2100 CN	0.054 7000	[}Sr	0-030, 7300
к	0.052 4800	Cl 0.053	5200 NO	0.049 3200	јСа	0-028 17700
NH4	0.050 10800	Br 0.057	2100 CIO,	0.043 2700	1 Mg	0.025 33000
Na	0.034 12500	J 0.057	1300 C,H,O,.	0.025 6700	12n	0-022 13900
			16000 Ba			

Einwerthige Metalle mit zweiwerthigen Säuren.

		1 6		a	6	I		a	6	1		- 1	a	b
H,	. 0.17	54500	(NH ₄) ₃	. 0.039	13700	Lig		0.012	<i>i</i> 113000	SO,	•	. (0-043	4700
K.	0.04	5800	Na.	. 0.043	17800	Ag.		0.034	2600	co.		. k	0-039	8300

Zweiwerthige Metalle mit Schwefelsäure.

Mg . . | 0-015 | 54000 | Zn . . | 0-013 | 23000 | Cu . . | 0-013 | 24000 | SQ . . | 0-024 | 888

Die absoluten Geschwindigkeiten sind also im Ganzen sehr klein. Nach anderen Messungen nehmen sie bei wachsender Concentration ab.

An die Betrachtung der Elektrolyse schliessen wir diejenige der Zersetzung und Synthese von Verbindungen durch die elektrischen Entladungen in Gasen an.

Lässt man elektrische Entladungen durch Gase, seien es einfache, seien es zusammengesetzte oder gemischte, hindurchgehen, so treten chemische Veränderungen
in denselben auf. Die Erscheinungen gestalten sich verschieden, je nachdem
man starke Funkenentladungen oder schwache Gasentladungen verwendet. Im
ersten Fall ist die Wirkung im Wesentlichen eine thermische und führt in Folge
der Erhitzung zu Zersetzungen oder Verbindungen.

Wasserdampf zerfällt in Wasserstoff und Sauerstoff, Ammoniak in Stickstoff und Wasserstoff, Schweselwasserstoff in Schwesel und Wasserstoff, Kohlensäure in Kohlenoxyd und Sauerstoff.

Dagegen verbinden sich Wasserstoff und Sauerstoff zu Wasser, Stickstoff und Wasserstoff zu Ammoniak etc. Zwischen den durch die Entladung aus den Verbindungen abgeschiedenen Verbindungen können dann bei der Abkühlung neue Verbindungen eintreten. So liefert Aethylamin Cyanmethylammonium und Wasserstoff u. a. m.

Eine vollständige Theorie dieser Erscheinungen ist noch nicht entwickelt, vor allem ist noch nicht bekannt, bis zu welcher Stärke z. B. die Entladungen zu steigern sind, um aus Wasser etwa die Bestandtheile abzuscheiden und andererseits um aus den Bestandtheilen wieder Wasser zu bilden. Bei Benutzung des Induktoriums

Elektrolyse. 599

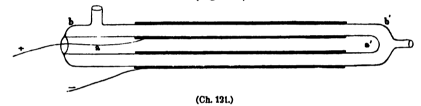
ist auch noch zu beachten, dass jede Entladung aus einer gewissen Reihe von Partialentladungen besteht, von denen die erste am stärksten ist, welcher dann immer schwächere folgen. Diese erste starke Partialentladung kann eventuell Zersetzungen einleiten, welche von den späteren schwächeren wieder rückgängig gemacht werden.

Neben den rein durch die Temperatursteigerung hervorgebrachten Zersetzungen scheinen auch noch elektrolytische nebenher zu gehen. Perrot will wenigstens gefunden haben, dass wenn er durch Wasserdampf Funken leitete, am negativen Pol ein Ueberschuss von Sauerstoff, am positiven ein eben solcher von Wasserstoff sich abschied.

In ganz anderer Weise wirken schwache Entladungen, besonders in der von BERTHELOT mit dem Namen Effluve electrique, die wir Effluvium nennen wollen, bezeichneten Form. Hierbei finden die Entladungen am besten zweischen zwei sehr nahe an einander stehenden Glaswänden bei sehr geringer Potentialdifferenz statt.

Zu der Erzeugung des Effluviums benutzt man die sogen. Ozonröhren.

In der Form von Siemens besteht dieser Apparat aus zwei in einander geschobenen Glasröhren aa' und bb' (Fig. 121), die bei b fest mit einander ver-



schmolzen sind. Die innere Wandung von aa' und die äussere von bb' sind mit Staniolbelegungen versehen, Drähte verbinden letztere mit den Polen der secundären Spirale eines Inductoriums. Durch den Zwischenraum leitet man das zu behandelnde Gas. Stellt man die Röhren mit dem Ende a nach oben, so kann man den Innenraum von aa' mit einer leitenden Flüssigkeit füllen; umgiebt man auch bb' mit einem unten verschlossenen Glasrohr, so kann man auch dieses mit Flüssigkeit füllen und letztere als Belegungen benützen. Man kann dann die bei der Entladung auftretenden Lichtphänomene verfolgen. — Bei der Ozonröhre von Babo befindet sich eine grössere Anzahl von Platin- oder Kupferdrähten, die je in eine einerseits zugeschmolzene Glasröhre eingeschmolzen sind, in entgegengesetzter Lage neben einander in einer weiteren Glasröhre, durch die das Gas



geleitet wird. Die Drähte sind in der in der Fig. 122 angegebenen Weise unter einander verbunden.

Durch diese Entladungen wird Sauerstoff in Ozon verwandelt. Die auf gleiche Volumina Sauerstoff gebildete Menge Ozon ist um so grösser, je niedriger die Temperatur ist (s. unter Dissociation Ozon). Kohlensäure giebt Kohlenoxyd, Sauerstoff und Ozon, Cyan und Wasserstoff Blausäure, Alkohol und Sauerstoff geben Essigsäure und Ameisensäure u. a. m. Stickstoff wird von Papieren, die mit Dextrinlösung getränkt sind, absorbirt und zwar schon, wenn man die Belegungen längere Zeit mit den Polen einer fünfpaarigen Leclanche'schen Säule

verbindet. Auch Benzol, Terpentinöl, Sumpfgas und Acetylen absorbiren unter dem Einfluss des Effluviums Stickstoff.

Eine Erklärung für die durch das Effluvium bedingten Zersetzungen, lässt sich aus den Anschauungen über elektrische Entladungen, wie sie der Verfasser gegeben, entwickeln.

Die elektrischen Entladungen sind in den Gasen dadurch bedingt, dass die an den Elektroden, also hier den Glaswänden aufgehäuften Elektricitätsmengen im umgebenden Medium eine dielektrische Polarisation, eventuell bestehend in einer Verschiebung der Aetherhüllen um die Moleküle erzeugen. Beim Eintreten der Entladungen selbst entstehen Schwingungen im Molekül, die eine Lockerung und Zersetzung herbeiführen. Die gelockerten resp. zersetzten Moleküle finden in statu nascendi Gelegenheit, sich mit benachbarten Molekülen oder Theilen derselben umzusetzen. Wenn bei dem Effluvium zum Theil die Zersetzungen so wesentlich andere sind, als bei den disruptiven Entladungen, so hat dies darin seinen Grund, dass bei ersteren die Bewegungen der Atome im Molekül unabhängig von einer Temperaturerhöhung hervorgerufen werden, während im zweiten Fall die Temperaturerhöhung das Maassgebende ist. E. Wiedemann.

Elemente. Der Begriff chemisches Element ist ein Ergebniss der inductiven Forschung der Neuzeit. Das was die sogen. älteren griechischen Philosophen, wie Thales, unter apyal verstanden, was Aristoteles mit der Annahme seiner vier στοιγεια bezeichnen zu können glaubte, beruhte nicht auf sachlicher inductiver Erkenntniss und hatte mit unseren gegenwärtigen Vorstellungen über die Natur der chemischen Elemente nichts Gemeinsames, - ebensowenig wie die Ansicht der Alchemisten, dass die Metalle aus »mercur und sulfur,« oder die jenige von Basilius Valentinus und Paracelsus, dass dieselben aus »mercur, sulfur und sal« bestehen. Allen diesen ältern Behauptungen war wohl die Vorstellung gemeinsam, dass die Materie oder der Urstoff eigenschaftslos sei, dass die Eigenschaften (wie Farbe, Flüchtigkeit, Dichte) die wesentlichen Substanzen oder Elemente der Körper darstellen, und dass durch eine Häufung oder den Zutritt dieser Eigenschaften die verschiedenen Körper gebildet und umgewandelt werden können, - während wir gegenwärtig wissen, dass den verschiedenen Elementarsubstanzen sehr mannigfaltige, gleichartige und verschiedenartige Eigenschaften zukommen.

Es war der Engländer Robert Boyle (1627—1691) der zuerst in dieser Frage sich entschieden auf den naturwissenschaftlichen inductiven Standpunkt stellte. Gleich seinem Vorgänger, dem Flammländer van Helmont (1577—1644), welcher zuerst die Kohlensäure als »gaz« von der Lust unterschied, bestritt er die Richtigkeit der aristotelischen wie auch der alchemistischen Elemente und zeigte, dass ihre Annahme nicht der Erfahrung entspreche. Er hob ferner mit Entschiedenheit hervor, dass die Chemie sich nicht mit den letzten metaphysischen Elementen oder Principien zu befassen habe, welche nicht erfahrungsgemäss gegeben seien, dass ihre Aufgabe in der Erforschung der näheren unzerlegbaren Bestandtheile bestehe und dass alle Substanzen, welche durch Zersetzung von anderen gebildet und nicht weiter chemisch zerlegt werden können, als chemische Elemente aufzusassen und zu bezeichnen seien, — man käme damit weiter, als mit den vagen aristotelischen und alchemistischen Elementen.

^{*)} KOPP, Geschichte d. Chemie II, 274. BOYLE, The sceptical chymist, Vol. III, pag. 295.

Elemente. 601

Diese auch gegenwärtig giltigen Grundsätze fanden erst im 18. Jahrhundert Aufnahme und weitere Ausführung, - zunächst durch STAHL († 1734), den Schöpfer der das 18. Jahrhundert beherrschenden Phlogistontheorie. Aber es sehlte damals ein Kennzeichen, ein sicheres Kriterium zur Entscheidung, ob bei einer chemischen Umsetzung eine Zerlegung oder Verbindung stattfindet, ob eine Substanz zusammengesetzt oder elementar ist. Die Vernachlässigung und falsche Deutung der Gewichtsverhältnisse bei den Calcinationen (Oxydationen), besonders aber die bis in das gegenwärtige Jahrhundert festgehaltene Ansicht, dass Wärme und Licht Substanzen seien, führten STAHL zu der irrthümlichen Annahme, dass die Metalle aus einem Metallkalk (Metalloxyd) und Plogiston bestehen, dass die Metallkalke die Elemente der Metalle seien. Beim Erhitzen der Metalle an der Lust entwich Wärme (Phlogiston, Energie) unter Bildung von Metalloxyden, während umgekehrt durch Erhitzen der letzteren mit Kohle (Zuführung von Phlogiston) wieder Metalle gebildet wurden. Wie naheliegend und plausibel daher (bei Vernachlässigung der Gewichtsverhältnisse) die Annahme, dass die Metalloxyde und Phlogiston die Elemente der Metalle seien, - zumal da ja chemische Elemente und Verbindungen durch kein äusseres Kennzeichen sich von einander unterscheiden.

Erst durch Lavoisier's (1743 - 1794) grundlegendes Walten wurden diese Irrthümer berichtigt und die festen Fundamente der chemischen Erkenntniss gelegt, - zunächst in Betreff der chemischen Elemente und Verbindungen. Für ihn stand es fest, dass das Gewicht die wesentliche unveränderliche Eigenschaft der Körper sei, dass die bei einer chemischen Umsetzung entstehenden Substanzen von geringerem Gewicht die Elemente der schwereren darstellen. Das Criterium war im Gewicht gegeben. Wesentlich war auch seine klare Auffassung des Begriffes Gas, indem er wiederholt, aber wie er sagt lange unverstanden, hervorhob, dass die meisten Substanzen in drei verschiedenen Zuständen - im festen, flüssigen und gasförmigen - bestehen können, dass die Begriffe >Luft, Gas, vapor« nur einen Zustand der Materie bezeichnen*). Bei der Reihe seiner klassischen grundlegenden Experimente waren stets die Gewichtsverhältnisse der Leitstern seiner Schlüsse und Folgerungen. Er kochte gewogene Mengen Wasser in geschlossenen Glasgefässen und wies nach, dass hierbei nicht, wie bisher angenommen wurde, Wasser in Erde verwandelt wird, sondern dass die gebildete seste Substanz dem Glase entstammt**). Er erhitzte gewogene Mengen der Metalle in geschlossenen, mit Luft erfüllten Glasgefässen und zeigte, dass hierbei nicht Feuermaterie vom Metall aufgenommen wird, wie das nach BOYLE's Vorgang allgemein geglaubt wurde, sondern dass das Metall sich mit einem Theil der Lust zu dem Metallkalk verbindet und dass die Lust aus zwei verschiedenen Gasen besteht***). Es folgte gleich darauf die Auffindung des Sauerstoff's durch PRIESTLEY in England (1774) und Scheele in Schweden (1775); aber beide genialen Experimentatoren verkannten völlig die Natur desselben, indem ersterer sein neues Gas als dephlogistirte Luft, letzterer als eine Verbindung von Wasser mit

^{*) »}Sur quelques substances qui sont constamment dans l'état de fluides aériformes au degré de chaleur et de pression habituels de l'atmosphère« 1777.

^{**) »}Sur la nature de l'eau et les expériences par lesquels on a pretendu prouver son changement en terre.« Mémoires de l'Acad. 1770.

^{***)} Sur la calcination de l'étain dans des vaisseaux fermés et sur la cause de l'augmentation de poid qu'acquiert ce metall. Jour. de physique Dec. 1774.

einer salinischen Materie auffasste*). Lavoisier war es, der sogleich dieser Entdeckung die richtige Deutung gab und ihre ganze Tragweite erkannte. Er bewies durch überzeugende gewichtsanalytische Versuche, dass der Sauerstoff eben der Bestandtheil der Luft ist, welcher von den Metallen bei ihrer Calcinirung aufgenommen wird, dass die Metalle und Sauerstoff die Elemente der Metalloxyde sind. Eben so wies er nach, dass die brennbaren Substanzen: Schwefel, Phosphor, Kohle und Wasserstoff Elemente sind, ihre entsprechenden Verbrennungsprodukte aber chemische Verbindungen mit Sauerstoff darstellen. Er stellte es ferner als sehr wahrscheinlich hin, dass auch die Erden (Kalk, Magnesia und Thonerde) sich als Metalloxyde erweisen würden.

Somit waren durch LAVOISIER eine Reihe von Substanzen als chemische Elemente festgestellt worden, welche wir auch heute rein empirisch als solche betrachten, d. h. als Substanzen welche nicht weiter zerlegt werden konnten (s. unten). Den gleichen Grundsätzen und analogen Methoden folgend sind wir gegenwärtig zur sicheren Erkenntniss von 66 verschiedenen Elementen gelangt, während die Existenz einiger anderer, wie Decipium, Philippium, Terbium, Thulium, Samarium noch zweifelhaft erscheint. Bemerkenswerth ist es, dass von diesen Elementen nur etwa 12 in grösseren Mengen vorkommen; es gehören dahin fast alle Elemente mit niedrigen Atomgewichten, und zwar Wasserstoff, Kohlenstoff, Stickstoff, Sauerstoff, Natrium, Magnesium, Aluminium, Schwefel, Chlor, Kalium, Calcium und Eisen.

Ein wichtiges Hülfsmittel zur Auffindung und Constatirung von elementen Substanzen bietet sich in der von Bunsen und Kirchhoff (1859) begründeten Spectralanalyse. Da einem jeden Element in Dampfform ein besonderes Spectrum zukommt, so ist die Auffindung eines neuen Spectrums zugleich ein Hinweis zu ein neues Element, zu dessen Abscheidung dieses Spectrum eine weitere Anleitung giebt. Zu den so mittelst der Spectralanalyse aufgefundenen Elementen gehören Caesium, Rubidium, Thallium, Indium, Gallium, Scandium und einige andere, die noch nicht sicher constatirt sind. Weiter ist durch die Spectralanalyse erwiesen worden, dass auf den selbstleuchtenden Himmelskörpern (den Fixstemen, cosmischen Nebeln, Cometen und Meteoren) dieselben Elemente enthalten sind, wie auf der Erde; nur für die α-Heliumlinie konnte bisher keine entsprechende irdische Substanz ermittelt werden.

Eine weitere Vertiefung, Begründung und Gliederung des Begriffes chemisches Element ist durch die speculative Forschung des gegenwärtigen Jahrhunderts erbracht worden, — einerseits durch die atomistische Molekulartheorie, anderer seits durch das Gesetz der Periodicität.

Die physikalische und die chemische Forschung führten in gleicher Weise zu der unabweisbaren Annahme, dass die Substanz den Raum nicht continuirlich erfüllt, sondern aus kleinen getrennten Theilchen — den physikalischen Molekülen besteht, dass ferner die Moleküle sowohl der zusammengesetzten als auch der elementaren Substanzen aus einzelnen chemischen Atomen zusammengesetzt sind Wir müssen daher zwischen elementaren Substanzen und elementaren Atomen eine scharse Unterscheidung machen. Gleichartige Atome können in verschiedener Anzahl zu elementaren Molekülen sich vereinigen, wodurch die Existenz der bei verschiedenen Elementen — so beim Schwesel, Phosphor, Kohlenstoff etc. — nachgewiesenen allotropischen Modificationen eine sehr anschauliche Erklärung

^{*)} KOPP, Geschichte d. Chemie I, 262.

Elemente. 603

findet. So besteht das Molekül Sauerstoff aus 2, das Molekül Ozon aus 3 Atomen Sauerstoff. Die wahren Elemente der Körper sind daher die chemisch unzerlegbaren Atome. Die Moleküle der Elemente, ihre kleinsten im Gaszustand vorkommenden Massen, bestehen gewöhnlich aus zwei oder mehreren Atomen (O₂ und O₃, N₂, P₄, S₂ und S₆); nur beim Quecksilber und Cadmium und wahrscheinlich auch beim Zink und anderen zweiwerthigen Metallen entsprechen die Moleküle im Dampfzustande den einzelnen isolirten Atomen (Hg, Cd, Zn). Es scheint aber, dass bei sehr hohen Temperaturen alle Moleküle in die elementaren Atome gespalten werden können. Es ist das zuerst am Jod nachgewiesen worden, dessen 2-atomige Molecüle über 600° C. eine allmähliche Zersetzung erleiden und gegen 1500° völlig in einzelne Atome zerfallen sind.*) Die analoge Spaltung des Brommoleküls beginnt gegen 1000° und ist bei 1690° vollendet, während das Chlormolekül nur eine geringe Dissociation erleidet. Somit sind durch die atomistische Molekulartheorie als die letzten chemischen Elemente die elementaren Atome erwiesen worden.

Noch weiter gehend sind die Ausschlüsse über die Natur der chemischen Elemente, welche durch das von MENDELEJEFF und LOTHAR MEYER (1869 u. 1870) aufgestellte Gesetz der Periodicität erbracht worden sind. Nach diesem Gesetz stellen sich die Eigenschaften der Elemente als periodische Funktionen der Atomgewichte dar; jedes Atom hat ein bestimmtes Gewicht und stehen die Atomgewichte zu einander in einer gesetzmässigen Beziehung. In dem, aus diesem Gesetz erschlossenen, natürlichen System der Elemente kommt jedem Element eine bestimmte, seinem Atomgewicht und seinen Eigenschaften nach entsprechende Stellung zu. Hierdurch sind die Eigenschaften der Elemente und ihre Zahl im Voraus bis zu einem gewissen Grade gegeben. Jeder unbesetzten Stellung oder Lücke im System entspricht ein noch zu findendes neues Element. Zwei solche frühere Lücken sind jetzt durch das Gallium (Ga = 69.8) von Lecoq de Bois-BAUDRAN und das Scandium (Sc = 44) von Nilson ausgefüllt worden, welche den von MENDELEJEFF theoretisch erschlossenen, als Ekaaluminium und Ekabor bezeichneten Elementen völlig entsprechen. Von den niederen Elementen bis zum Didym (Di = 145) fehlen gegenwärtig nur noch zwei, das Ekasilicium (Ek = 73) und das Ekamangan (Em = 100), während von den weiteren Elementen bis zum Uran (Ur = 240) nur noch etwa 20 als überhaupt möglich erscheinen. Wie für die Existenz der Elemente, so ergiebt sich in dem Gesetz der Periodicität eine Controle auch für die experimentell gefundenen Atomgewichte, welche früher regellos und gleichsam zufällig zu sein schienen. Alle solche durch das periodische System vorausgesehenen Berichtigungen sind durch die neueren Untersuchungen als völlig begründet erwiesen worden. Weiter gewinnen wir aus den gesetzmässigen Beziehungen der Atomgewichte die Ueberzeugung, dass die Substanzen, welche wir nur deshalb als elementare betrachteten, weil sie rein empirisch bisher nicht weiter theilbar waren, in der That Elemente gleicher Art sind, dass es nicht gelingen kann, ausnahmsweise die eine oder die andere zu zerlegen, sondern dass sie wirklich individua sui generis darstellen, welche etwa den Pflanzenzellen verglichen werden können.

Aber noch bedeutsamer als die praktischen Ableitungen - die Prognose

⁶) J. M. CRAFTS und FR. MEYER, Ber. chem. Ges. 13, pag. 851. Compt. rend 92, (1881) pag. 39. AL. NAUMANN, Ber. chem. Ges. 13, pag. 1050. V. MEYER, ibid 13, pag. 1010; 14, pag. 1453). V. MEYER und C. LANGER, Pyrotechnische Untersuchungen 1885.

von Elementen und ihren Eigenschaften — ist die aus dem periodischen Gesetz sich nothwendig ergebende theoretische Schlussfolgerung. Die Thatsache, dass die Eigenschaften der Elemente Funktionen ihrer Atomgewichte sind, kann nur durch die Annahme gedeutet werden, dass den verschiedenen chemischen Elementarsubstanzen eine nnd dieselbe Ursubstanz zu Grunde liegt, dass sie Condensationen oder Aggregate derselben darstellen. Was sich dem speculativen Denken stets unabweisbar aufdrängte, es findet hier seine wissenschaftliche Begründung und Rechtfertigung, — ähnlich wie der Atombegriff durch die Erkenntnis der constanten chemischen Gewichtsverhältnisse. Der erkannten Einheit der Kraft reiht als correlates Prinzip die Einheit der Substanz sich an.

Eine Bestätigung und Verdeutlichung für die Annahme der Zusammengesetztheit der chemischen Atome finden wir auch in den gegenseitigen Beziehungen der sogen. organischen Verbindungen. Wie diese, meist nur aus zwei oder drei Elementen bestehend, bei gleichen Gewichtsdifferenzen vielfach gleiche Eigenschaftsunterschiede zeigen, wie bei ihnen die Existenz der homologen und heterologen Reihen durch eine bestimmte Zusammensetzung bedingt wird, wie namentlich die sogen. Radikale oder Atomgruppen in ihrer Werthigkeit von gewissen Zahlendifferenzen abhängig sind, wie besonders deutlich bei den sogen. metallorganischen Verbindungen die negativen Radikale oder Elemente durch successive Addition von Alkylen allmählich einen positiv alkalischen Charakter gewinnen, — in ganz analoger Weise finden wir diese Beziehungen auch bei den chemischen Elementen und Elementaratomen, so dass die Annahme einer gleichen Ursache sehr wahrscheinlich erscheint.

Die Hypothese, dass der Wasserstoff die Ursubstanz aller anderen Elemente sei, ist gegenwärtig weniger naheliegend, als zur Zeit ihres Urhebers Prout (1815), da die Annahme noch berechtigt schien, dass die Atomgewichte aller Elemente Multipla desjenigen des Wasserstoffes seien. Es ist das durch die genaueren Atomgewichtsbestimmungen von Stas und anderen Forschern als unrichtig erwiesen worden. Dennoch erscheint es sehr auffallend, dass von den 18—20 Elementen, deren Atomgewichte mit grösster Genauigkeit ermittelt worden sind, etwa 10 in ihren Atomzahlen sich ganzen Zahlen so sehr nähern, dass ein völliges Uebereinstimmen nicht ausgeschlossen ist. Es ist daher immerhin möglich, dass der Wasserstoff die Ursubstanz darstellt, zumal da es keineswegs notwendig erscheint, dass die Schwere in gleicher Weise durch die Condensation der Ursubstanz zu Elementaratomen beeinflusst wird, wie durch den Zusammentritt der Atome zu Körpern.

Die Zerlegbarkeit eines Elementes in weitere Bestandtheile hat sich, we eine solche vermuthet wurde, bisher stets als irrthümlich erwiesen und ist, den oben dargelegten Beziehungen nach, wenig wahrscheinlich. In neuester Zeit glaubte Lockver die Veränderungen, welche die Spectren der Metalle bei sehr hohen Temperaturen zeigen, durch die Annahme deuten zu müssen, dass die selben eine Dissociation in weitere Elemente erleiden; die Zulässigkeit dieser Annahme wird jedoch von anderen Forschern, so namentlich von Lecoq ps Boisbaudran*) bestritten.

Wenn mithin bisher keine thatsächlichen Beweise für die Zerlegbarkeit der chemischen Elementaratome vorliegen und eine Synthese derselben noch ferner liegt als ihre wirkliche Zerlegung, so wird doch der Speculation dadurch in

^{*)} Compt. rend. T. 82, pag. 1264.

Erbium. 605

keiner Weise eine Beschränkung auferlegt. Es erscheint als die Aufgabe der theoretischen Chemie in dieser Richtung, zunächst das wahre Gesetz der Atomzahlen zu finden, sodann eine Hypothese aufzustellen, welche geeignet ist, die Eigenschaften der Elemente aus der Annahme von einer oder vielleicht mehreren Ursubstanzen in ähnlicher Weise zu erklären, wie das bei den Kohlenstoffverbindungen der Fall ist. In jedem Fall steht es schon jetzt fest, dass die Qualitäten der Elemente auf Quantitäten zurückführbar sind, — ähnlich wie die Farben auf Schwingungszahlen — und dass dies Ziel aller wissenschaftlichen Naturerklärung auch in Betreff der chemischen Elemente erreichbar ist. V. v. RICHTER.

Erbium.*) Er = 166.15. Im Jahre 1794 entdeckte GADOLIN (1) in einem schwarzen Mineral, welches Arrhenius im J. 1788 zu Ytterby bei Stockholm aufgefunden hatte, und das später Gadolinit genannt wurde, eine neue Erde, die Yttererde. EKEBERG (2) wies später darin auch die Beryllerde nach und fand in einem andern schwarzen Mineral von Ytterby, dem Yttrotantalit, die Yttererde in Verbindung mit der von ihm entdeckten Tantalsäure. Sodannn fand BERZELIUS (3) neben der Yttererde auch Ceroxyd, und Mosander (4) bewies durch ausführliche Untersuchungen, dass die bis dahin als einheitlicher Körper angesehene Yttererde [so von Berlin (5) in seiner Arbeit über Ytterverbindungen] in Wahrheit aus mehreren Oxyden bestehe. Durch wiederholte partielle Fällungen der Yttererdelösungen mittelst Ammoniaks oder mittelst sauren Kaliumoxalats hatte er drei verschiedene Oxyde dargestellt, die mit den von dem Fundorte Ytterby abgeleiteten Namen Yttererde, Terbinerde und Erbinerde bezeichnet werden. Von diesen war die Erbinerde die schwächste Base. Die Ytter- und Erbinerdesalze waren farblos, die Terbinsalze roth. Das Erbiumoxyd war gelb und sein Sulfat gab mit Kaliumsulfat ein wenig lösliches Doppelsalz.

BERLIN (6) versuchte im J. 1860 diese drei Oxyde der Yttererde von einander zu trennen. Er bediente sich dazu einer seitdem oft benutzten Methode, indem er die Nitrate durch Wärme theilweise zersetzte und den Rückstand mit Wasser auslaugte. Auf diese Weise erhielt er nur zwei Oxyde und nannte das am wenigsten basische Erbinerde, obgleich dasselbe rosa gefärbte Salze lieferte, eine Eigenschaft der Terbinerde Mosander's. Die Bezeichnung Erbinerde für das die rothen Salze bildende Oxyd ist seit jener Zeit beibehalten worden. Die

^{*) 1)} GADOLIN, Kgl. Sved. Vetenskäb. Akad. Handlingar 174, pag. 137; vergl. auch die Aufsätze Cleve's in Fremy's Encyclopédie chimique. T. III. 2) EKEBERG, Kgl. Sv. Vetenskab. Akad. Handlingar 1802, pag. 68. 3) BERZELIUS, Afhandlingar i Fysik, Kemi, og Mineralogi IV, pag. 217 (1825); auch Lehrbuch 5. Aufl. Bd. II. 4) MOSANDER, Journ. prakt. Ch. 30, pag. 27. 5) BERLIN, Kgl. Sv. Vetenskab. Akad. Handlingar 1835, pag. 209. 6) BERLIN, Förhandlingar vid naturforkaranmötet i Kjöbenhave 1869, pag. 448. 7) BAHR u. BUNSEN, Ann. 137, pag. 1 (1866). 8) CLEVE u. HÖGLUND, Bull. soc. chim. (2) 18, pag. 193 u. 289; Ber. 6, pag. 1467 (1873). 9) LAWRENCE, SMITH, Compt. rend. 87, pag. 146 u. 831. 10) MARIGNAC, Arch. soc. phys. et nat. (3) III, pag. 413 (1880). .11) DELAFONTAINE, Compt. rend. 87, pag, 600; Arch. soc. phys. et nat. 61, pag. 273 (1878). 12) SORET, Compt. rend. 89, pag. 478 u. 521; 91, pag. 378 (1880). 13) CLEVE, Compt. rend. 89, pag. 478 u. 708. 14) ROSCOE, Ber. 15, pag. 1274 (1882). 15) MARIGNAC, Compt. rend. 87, pag. 578 (1878). 16) NILSON, Compt. rend. 88, pag. 645; 91, pag. 118. 17) CLEVE, Compt. rend. 89, pag. 706; 91, pag. 381. 18) DELAFON-TAINE, Compt. rend. 87, pag. 632. 19) LECOQ DE BOISBAUDRAN, Compt. rend. 88, pag. 322; 89. pag. 212. 20) Auer von Welsbach, Monatsh. f. Chem. 4, pag. 630. 21) Delafontaine, Arch. soc. phys. et nat. 1866, pag. 112; Ann. 134, pag. 109. 22) HUMPIDGE u. BURNEY, Chem. Soc. J. Trans. 35, pag. 11. 23) THALÉN, Compt. rend. 91, pag. 45, 326, 376. 24) WALLROTH, Kgi. Sv. Vetenskab. Akad. Förhandlingar 1883, No. 3, pag. 40.

zwischen den beiden Extremen liegenden Fractionen gaben Berlin immer nur Erbin- und Yttererde.

Im J. 1866 untersuchten BAHR und BUNSEN (7) die Nitrate der Yttererde von neuem. Sie modificirten etwas die Methode BERLIN's. Wenn man das Erhitzen der Nitrate, kurz nachdem die Entwicklung rother Dämpfe begonnen hat, unterbricht, so erhält man eine glasartige Masse, die mit siedendem Wasser eine klare Lösung giebt. Beim Erkalten dieser Lösung, zu deren Herstellung man die eben hinreichende Menge Wasser genommen hat, scheiden sich Krystalle basischer Salze aus. Bei weiter fortgesetzter Zersetzung der Nitrate ist die entstandene teigige Masse zum Theil unlöslich. Durch fractionirte Krystallisation der basischen Salze erhielten BAHR und BUNSEN zwei deutlich verschiedene Körper, Verbindungen der Yttererde und der Erbinerde (BERLIN's Erbin), welche letztere rothe Salze gab; die dritte Erde Mosander's wurde nicht gefunden.

CLEVE und HÖGLUND (8) stellten im J. 1873 eine Anzahl von Salzen der Yttererde und der Erbinerde dar; auch sie fanden nicht die dritte Erde MOSANDER'S

LAWRENCE SMITH (9) hat im J. 1878 in dem Samarskit von Nord-Carolina ein Oxyd entdeckt, dessen Metall er Mosandrum genannt hat. Marignac sprach darauf die Meinung aus (10), dass dies Oxyd das dritte von Mosander angegebene Oxyd sei. Auch Delafontaine (11), der entgegen den Untersuchungen von Berlin, Bahr und Bunsen und von Cleve die Existenz der drei Mosanderschen Erden aufrecht erhalten hatte, hat das Mosandrumoxyd für die dritte Erde Mosander's erklärt. Diese hat nun den Namen Terbinerde erhalten. Dieselbe scheint nicht mit der Erbinerde Mosander's identisch zu sein, ist übrigens noch nicht im Zustande der Reinheit dargestellt worden.

Inzwischen brachte einerseits Marignac, andererseits Delafontaine Gründe für das Vorhandensein noch anderer Oxyde in der Yttererde herbei. Letztere glaubte in den zwischen der Ytter- und Terbinerde liegenden Fractionen ein neues Oxyd gefunden zu haben, das er Philippin nannte, welches besonders durch die Krystallisation des ameisensauren Salzes und durch einen Absorptionsstreisen im Blau des Spectrums charakterisirt erschien. Später erkannte er, dass diese Bande einem Oxyd angehört, welches von Soret (12) als X und von Cleve (13) als Holmin bezeichnet worden war. Roscoe (14) zeigte, dass das Philippin ein Gemisch von Yttererde und Terbinerde war.

MARIGNAC hatte bei seinen Untersuchungen über die Terbinerde ein gelbes Oxyd gefunden, dessen Spectrum von Soret(12) untersucht wurde und das dieser X nannte.

Um das Philippin Delafontaine's zu untersuchen, erhitzte Marignac (15' das salpetersaure Salz der Erbinerde bis zur Bildung basischer Salze. Er fand in der That, dass die bis dahin als homogen angesehene Erbinerde sich in zwei Oxyde spalte. Er isolirte ein neues weisses Oxyd, welches farblose Salze liefere und das er Ytterbinerde nannte. Später, im J. 1879, hat Nilson (16) mit grössern Mengen von Erbinerde die Versuche Marignac's wiederholt und noch ein Oxyd, die Scandinerde, entdeckt.

Um die wahre Erbinerde, die ein ganz eigenthümliches Absorptionsspectrum liesert, zu isoliren, hat CLEVE (17) eine genaue Untersuchung der Erbinerde ausgesührt und dabei gesunden, dass nach Abscheidung des Ytterbins und des Scandins der Rückstand noch in drei Oxyde gespalten werden kann, die er Thulin, Erbin- und Holminerde genannt hat.

SORET (12) hat dann durch Untersuchung der betreffenden Spectra nachgewiesen, dass das Holmin Cleve's sein X sei.

Erbium. 607

Dazu kommt noch, dass im J. 1878 DELAFONTAINE (18) in dem unreinen aus dem Samarskit gewonnenen Didym in Folge der Beobachtung neuer Absorptionsstreisen auf ein neues Element schloss, das er Decipium nannte. Später hat Lecoq de Boisbaudran (19) aus dem Samarskit ein Oxyd isolirt, dessen Spectrum charakteristische Absorptionsstreisen zeigte und das er Samarium nannte. Im J. 1880 beschrieb Marignac (10) zwei neue Oxyde, welche die Terbinerde begleiten und die er vorläusig $Y\alpha$ und $Y\beta$ nannte. Das Spectrum von $Y\beta$ war identisch mit dem des Samariums. Neuerdings hat Delafontaine mitgetheilt, dass sein Decipium aus zwei Metallen bestehe, das eine giebt das Absorptionsspectrum des Samariums, für das andere von diesem verschiedene Metall behält er den Namen Decipium bei. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass dieses Metall das $Y\alpha$ Marignac's ist.

Als Resultat dieser schwierigen und verwickelten Untersuchungen ergiebt sich also, dass der früher als Yttererde bezeichnete Körper ein Gemisch ist von eigentlicher Yttererde, Terbinerde, Holminerde, eigentlicher Erbinerde, Thulinerde, Ytterbinerde, Scandinerde und eventuell noch Samarinerde und Decipinerde.

Von diesen Oxyden sind Terbin-, Holmin-, Thulin- und Decipinerde noch nicht rein dargestellt worden.

Zur Darstellung von Erbiumverbindungen bedient man sich am besten des Gadolinits. Das fein gepulverte Mineral wird durch Salzsäure oder Königswasser in der Wärme vollkommen zersetzt. Die Masse wird zur Trockne gebracht, um die Kieselsäure in unlöslichen Zustand überzuführen. Der Rückstand wird mit verdünnter Salzsäure ausgezogen und das Filtrat mit Oxalsäure gefällt. Der Niederschlag besteht aus den Oxalaten sämmtlicher Gadolinitmetalle und des Calciums, in Lösung bleiben Thonerde, Beryllerde und Eisen. Derselbe wird durch Glühen zersetzt und die Oxyde werden in Salpetersäure gelöst. Die Lösung wird bis zur Syrupdicke eingedampft, sodann wird Wasser zugesetzt und Kaliumsulfat bis zur Sättigung eingetragen. Dadurch scheiden sich die Ceritmetalle als Sulfate in Doppelverbindung mit Kaliumsulfat aus. Die Lösung enthält Erbium und die verwandten Metalle. Dieselben werden als Oxalate gefällt. Diese werden in Oxyde und weiter in Nitrate verwandelt. Die genaue Trennung der Nitrate ist sehr schwierig sicher zu erreichen. Sie wird am besten nach der oben erwähnten Methode von Bunsen und Bahr ausgesührt, die wesentlich darauf beruht, dass das Erbiumnitrat sich in der Hitze leichter als das Yttriumnitrat unter Bildung von basischem Salz zersetzt und dasselbe schwer löslich ist, während basisches Yttriumnitrat namentlich von einer noch neutrales Salz enthaltenden Lösung reichlich gelöst wird. Man erhitzt das Nitratgemenge in einer Platinschale, bis die ersten rothen salpetrigen Dämpfe auftreten und versährt weiter, wie oben angegeben. Es scheiden sich aus der wässrigen Lösung zunächst Krystallisationen ab, die arm an Yttererde oder frei davon sind. Dieselben werden wiederum nach dem angegebenen Versahren behandelt so lange, bis das aus der Lösung gefällte Oxalat beim Glühen stets dieselbe Menge Oxyd liesert. Auch ist es nothwendig, die verschiedenen Fractionen im Spectroskop zu untersuchen. Scandinerde scheidet sich zunächst aus, dann folgen Ytterbin-, Thulin-, Erbin- und Holminerde. Die Lösungen, welche die Absorptionsstreifen der drei letzten Oxyde nicht mehr zeigen dürfen, enthalten Didym, Lanthan, Samarium, Decipium, Terbium und vornehmlich Yttrium.

AUER VON WELSBACH (20) hat dies Verfahren in sofern abgeändert, als er die Nitrate nicht durch Erhitzen zersetzt, sondern die siedende neutrale Lösung derselben mit den in Wasser suspendirten Oxyden versetzt. Es scheiden sich dann die wenig löslichen basischen Nitrate aus.

Das Erbium ist in metallischem Zustande nicht bekannt.

Das Atomgewicht wurde von Delafontaine (21) (1865) zu 118.7, von Cleve und Höglund (8) (1873) zu 170.55, von Humpide und Burney (22) (1879) zu 171.33 bestimmt. Diese Zahlen sind aber aus den oben angeführten Gründen nicht richtig. Zuverlässig ist die von Cleve (15) (1880) mit reinem Material gewonnene Zahl 166.15, welche dem Erbium im periodischen System der Elemente

eine bestimmte Stelle in der 5. Verticalreihe (RH₃) anweist. CLEVE (17) hat das Atomgewicht des Erbiums durch die Synthese des Sulfats aus einer bestimmten Menge Erbinerde bestimmt und in drei Versuchen 166·25, 166·21 und 166 gefunden. Durch Fractionirung des Nitrats wurde die Zahl 166·15 nicht verändert.

Sehr bemerkenswerth ist das spectralanalytische Verhalten der Erbinerde und ihrer Salze. Bunsen und Bahr haben gefunden, dass die feste nicht flüchtige Erbinerde beim Glühen in der Flamme ein Spectrum mit hellen Streisen liesen. Die Streisen sind so intensiv, dass sie zur Erkennung der Erbinerde dienen können. Die glühende Erbinerde leuchtet mit grünem Licht, und dieser grime Schein ist eine einfache Folge der Irradation und rührt nicht von leuchtenden Dämpsen her. Dies Verhalten einer festen Substanz, beim einfachen Glühen ein Spectrum mit hellen Streisen zu geben, ist, ausser beim Erbium, neuerdings auch beim Didym und Thulium (Thalen) (23) und unter Einwirkung elektrischer Entladungen im Vacuum beim Rubin, Diamant und andern Körpern (Crookes beobachtet worden. Den hellen Linien des Emissionsspectrums entsprechen dunkle Streisen des Absorptionsspectrums. Nach Thalen sind im Roth 3 Streisen, davon 1 stark, im Gelb 1, im Grün 2 starke, im Blau 1 starker, im Indigo 1, nach Soret ausser diesen noch je 1 im Blau und Indigo, ferner 4 im Ultraviolet.

Verbindungen des Erbiums.

Erbinerde, Erbiumoxyd, Er₂O₃, ist ein erdiges, unschmelzbares Pulver von reiner rosa Farbe. Das Vol.-Gew. beträgt 8·64, die spec. Wärme 0·065 (NILSON und PETTERSSON), es löst sich schwierig in verdünnten, leicht in concentrirten Säuren.

Die Salze sind mehr oder weniger tief rosa gefärbt, auch deren Lösungen sind roth. Lösungen, die so verdünnt sind, dass sie fast farblos erscheinen, geben noch Absorptionsstreifen im Spectrum.

Erbiumsulfat, Er₂(SO₄)₃+8H₂O, bildet glänzende, schön rosarothe Krystalle. 100 The siedenden Wassers lösen 4.73 Thle. des krystallinischen Salzes. Das Vol.-Gew. des wasschaltigen und wasserfreien Salzes ist 3.180 bezw. 3.678; die spec. Wärme 0.1808 bezw. 0.104 (NILSON u. PRTTERSSON).

Das Doppelsalz Erbium-Kaliumsulfat, Er₂(SO₄)₃, K₂SO₄ + 4H₂O₅, scheidet sich aus einer Lösung beider Salze in rothen Krystallen aus, nachdem etwa im Ueberschuss vorhandenes Kaliumsulfat vorher auskrystallisirt ist. Sehr löslich.

Erbium-Ammoniumsulfat, $\text{Er}_{2}(\text{SO}_{4})_{3}$, $(\text{NH}_{4})_{2}\text{SO}_{4} + 4\text{H}_{2}\text{O}$, bildet Aggregate rothen Krystallnadeln.

Erbiumnitrat, Er(NO₃)₃ + 5H₂O, rothe, nicht zerfliessliche Krystalle.

Erbiumselenit, Er₂Se₄O₁₁ + 5H₂O, die wässrige Lösung von Erbiumnitrat wird durch selenige Säure nicht gefällt. Erst auf Zusatz von Alkohol scheiden sich allmählich kleine Nadeln von obiger Zusammensetzung aus.

Erbium-Natriumpyrophosphat, ErNaP₂O₇, bildet sich durch Zusammenschmeltet von Erbinerde mit Phosphorsalz. Rosa Pulver (WALLROTH) (24).

Erbiumoxalat, oxalsaure Erbinerde, $\text{Er}_2(C_2O_4)_3 + 9 \text{H}_2O$, fällt auf Zusatz von Oxalsäure zu Erbiumsalzlösungen.

Erbiumformiat, ameisensaure Erbinerde, Er(CHO₂)₃ + 2H₂O, bildet durch Verdampfen der Lösung glänzende rothe Krystalle oder eine syrupöse Masse.

Platincyanerbium, Er₂[Pt(CN)₄]₃ + 21H₂O, bildet sich durch doppelte Zersetzung von Erbiumsulfat und Platincyanbarium. Dunkelrothe, mit rosa Farbe lösliche Krystalle, deren Flächen grünes Licht reflecten. Bei 150° bildet es ein gelbes Pulver mit 2H₂O.

Es sind noch andere Erbiumverbindungen beschrieben, so das Fluorid, Chlorid, Oxychlord Bromid, allein zu deren Darstellung haben Materialien gedient, die ausser Erbinerde noch andere Erden enthielten; die chemische Beschaffenheit derselben ist also noch nicht sieher festgestellt.

BIEDERMANN

Erden.*) Unter Erden verstanden die Alchimisten und die Chemiker des vorigen Jahrhunderts feuerbeständige, in Wasser unlösliche Substanzen. BOERHAVE sagt in seinen Elementis chemiae: Terra est corpus fossile, simplex, durum, friabile, in igne fixum, in igne non fluens, in aqua, alcohole, oleo, aëre dissolvi non potens (1).

Nachdem man sich überzeugt hatte, dass einige dieser sogen. Erden doch in Wasser löslich sind, diese Lösungen alkalisch reagiren und durch Säuren neutralisirt werden, unterschied man diese, nämlich Kalkerde, Strontianerde, Baryterde (Schwererde) und Talkerde (Bittererde), als alkalische Erden von den eigentlichen Erden, zu denen am Ende des 18. Jahrhunderts gezählt wurden die Alaunerde (Thonerde), die Kieselerde, die Zirkonerde, die Yttererde und die Glycinerde (Beryllerde).

Bis zu Lavoisier betrachtete man die Erden als unzerlegbar und rechnete sie zu den Elementen. Auch dieser bleibt in seinem Lehrbuch der Chemie noch dieser Ueberlieferung treu (2), hat aber gleichzeitig die Vermuthung ausgesprochen, dass sie sauerstoffhaltige, den Metallkalken ähnliche Verbindungen seien (3).

Bewiesen wurde diese Ansicht zuerst für die alkalischen Erden durch Humphry Davy im Jahre 1808, der nach der Zerlegung der Alkalien auch die alkalischen Erden durch den elektrischen Strom zerlegte (4) und so die darin enthaltenen Metalle entdeckte. Die Amalgame derselben waren kurz vorher schon von Berzelius und Pontin dargestellt worden (5).

Von jener Zeit an scheint auch die Zerlegbarkeit der eigentlichen Erden vorausgesetzt worden zu sein und in der That gelang BERZELIUS 1823 die Darstellung des Siliciums (6), im Jahre 1824 die des Zirconiums (7), während Wöhler in den Jahren 1827 und 1828 die Metalle der Alaunerde, Beryllerde und Yttererde entdeckte (8).

Heute rechnet man zu den alkalischen Erden nur Baryt, Strontian und Kalk, während die Magnesia mit dem Zinkoxyd in eine Gruppe gestellt wird. Da das Beryllium in dieselbe Gruppe gehört, so wird auch die Beryllerde nicht mehr unter den eigentlichen Erden angeführt. Die Kieselerde wird nicht mehr zu den Erden gerechnet, sondern als Oxyd des Metalloids Silicium angesehen, dieselbe Betrachtungsweise kann man auch auf die Zirkonerde anwenden, wie es in manchen Lehrbüchern schon geschieht. Dagegen schliessen sich an die Thonerde und Yttererde noch an die Oxyde von Indium, Gallium, Erbium, Cer, Lanthan und Didym, von Scandium und Ytterbium.

Ernährung **) (sc. thierische). Das thierische Leben äussert sich, direkt für unsere Sinne wahrnehmbar, fortdauernd in der Production von Wärme — welche

^{*) 1)} KOPP, Geschichte der Chemie III, pag. 52. 2) LAVOISIER, Traité élementaire de chimie, seconde édition I, pag. 192. 3) Ibid. I, pag. 195. 4) H. DAVY, Philos. Transactions. 1808, pag. 343. 5) GMELIN, Handbuch d. Chemie, 5. Aufl., II, pag. 125. 6) BERZELIUS, POGG. Ann. 1, pag. 169. 7) BERZELIUS, POGG. Ann. 4, pag. 117. 8) WÖHLER, POGG. Ann. 11, pag. 146; 13, pag. 577 u. 580.

^{**}O 1) REGNAULT u. REISET, Annal. de chim. et phys. (3) 26, pag. 299. 2) TH. FRERICHS, Arch. f. Anat. u. Physiol. 1848, pag. 469. 3) BIDDER u. SCHMIDT, Die Verdauungssäfte u. der Stoffwechsel, 1852, pag. 292. 4) C. BISCHOFF, Der Harnstoff als Maass des Stoffwechsels, Giessen 1853. 5) C. v. Voit, Zeitschr. f. Biolog. 2, pag. 307. 6) E. BISCHOFF, Zeitschr. f. Biolog. 3, pag. 321. 7) F. A. FALK, Beiträge zur Physiol., Toxicol. u. Hygiene 1875, pag. 1. 8) PETTENKOFER u. Voit, Zeitschr. f. Biol. 2, pag. 478; 5, pag. 369. 9) Rubner, Zeitschr. f. Biol. 19, pag. 328 u. 357. 10) Kemmerich, Pflüger's Arch. f. Physiol. 2, pag. 75.

dem Thierkörper eine bestimmte Temperatur verleiht, ihn bis zu einem gewissen Grade unabhängig macht von der Temperatur der Umgebung - und in der Production von lebendiger Krast, welche in Bewegungserscheinungen der verschiedensten Art zu Tage tritt. Diese Lebensäusserungen können nur zu Stande kommen durch chemische Vorgänge, vorwiegend Oxydationsprozesse, bei welchen gebundene Spannkraft in freie übergeht. Der thierische Organismus ist im Stande, diese Spannkräfte eine Zeit lang durch Zersetzung der in ihm selbst enthaltenen kohlenstoffreichen Verbindungen zu liefern unter Ausscheidung von Kohlensäure und Harnstoff (1-8) (Hungerzustand), er gelangt dadurch aber früher oder später in einen Zustand der Verarmung an derartigen Verbindungen, welcher den Fortbestand des Lebens unmöglich macht. Somit ist die Zuführung von Substanzen, welche geeignet sind, die Zersetzung von Körperbestandtheilen zu verhüten oder an Stelle von zersetzter Körpersubstanz zu treten, eine physiologische Nothwendigkeit. Wir nennen derartige Substanzen »Nährstoffe« und verstehen unter »Ernährung« die Summe aller derjenigen Vorgänge, welche dem oben ausgesprochenen Zwecke dienen.

Die Nährstoffe entstammen in letzter Instanz ausschliesslich dem Pflanzerreich, nur die Pflanze vermag Körper mit einem bedeutenden Vorrath an Spankräften, wie sie der thierische Organismus braucht, in umfangreicher Weise zu bilden.*) Es macht dabei keinen Unterschied, ob die durch die Pflanze erzeugten Stoffe direkt zur Ernährung verwendet werden, wie in der Nahrung der Pflanzenfresser, oder ob sie vorher im Körper eines Thieres eine Umwandlung erfahren haben, wie in der Nahrung der Fleischfresser. Nicht jede von der Pflanze oder dem Thierkörper erzeugte Substanz kann Ernährungszwecken dienen. Sie kann als Nährstoff überhaupt nur dann in Betracht kommen, wenn sie folgenden Bedingungen genügt:

1. sie muss in Wasser oder in den Verdauungssäften löslich sein oder wenigstens durch die Verdauungssäfte des Darmkanals in einen Zustand übergeführt werden können, welcher sie befähigt, durch die Darmwand hindurch zu treten.**) Das Bestehen dieser Möglichkeit hängt, normale Verdauungssäfte

¹¹⁾ FORSTER, Zeitschr. f. Biol. 9, pag. 303. 12) PANUM U. HEIBERG, citirt nach VOIT, Physioldes allgem. Stoffwechsels, Leipzig 1881, pag. 105. 13) C. v. VOIT, Zeitschr. f. Biol. 7, pag. 433. 14) ROTH U. LEX, Militärgesundheitspflege, Bd. 2, pag. 527. 15) LIEBIG, Chemische Briefe. 16) C. v. VOIT, Zeitschr. f. Biol. 8, pag. 385. 17) FORSTER, Zeitschr. f. Biol. 9, pag. 297. 18) ESCHER, Vierteljahresschr. d. naturforsch. Ges. in Zürich, 1876, pag. 36. 19) RUDZKI, Petersburg. med. Wochenschr. 1876, No. 29. 20) OERTMANN, PFLÜGER'S Arch. f. Physiol. 15, pag. 369. 21) KEMMERICH, PFLÜGER'S Arch. 2, pag. 86. 22) E. BISCHOFF, Zeitschr. f. Biol. 5, pag. 454. 23) WEISKE, Zeitschr. f. Biol. 15, pag. 261. 24) WEISKE, ebendas. 17. pag. 415. 25) ZUNTZ U. BAHLMANN, Arch. f. Anat. u. Physiol., Physiolog. Abthl. 1882, pag. 424-26) J. MUNK, VIRCHOW'S Arch., Bd. 94, pag. 436. 27) C. v. VOIT, Bayer. akad. Situngsber. 1883, pag. 401. 28) RUBNER, Zeitschr. f. Biol. 19, pag. 384. 29) DAVILEWSKY, Centralbl. i med. Wissensch. 1881, No. 26 u. 27. 30) v. RECHENBERG, Journ. f. pr. Chem. N. F., Bd. 22. pag. 1 u. 223. 31) RUBNER, Zeitschr. f. Biol. 19, pag. 382. 32) C. v. VOIT, Zeitschr. f. Biol. 3, pag. 5. 33) RUBNER, ebendas. 19, pag. 383. 34) RUBNER, ebendas. 19, pag. 536.

^{*)} Dem Thierkörper mangelt die Fähigkeit zur Synthese allerdings nicht vollständig — eines der sichersten Beispiele eines synthetischen Vorganges ist die Bildung des Blutfarbstoffes — die synthetischen Vorgänge treten aber ausserordentlich in den Hintergrund gegenüber des Spaltungs- und Oxydationsprozessen.

^{**)} Dieser Zustand ist nicht immer gleichbedeutend mit »Lösung«, denn die Fette trete» zum grössten Theil ungelöst in Form feinster Vertheilung durch die Darmwand.

Ernährung. 611

vorausgesetzt, nicht allein von der chemischen Natur ab, sondern auch von dem Grade der Vertheilung oder, allgemeiner ausgedrückt, von physikalischen Eigenschaften: so ist Fett von hohem Schmelzpunkt, welches bei Körpertemperatur nicht erweicht, kein Nährstoff mehr, weil es unter den im Darm herrschenden Bedingungen nicht in Lösung geht resp. nicht emulgirt werden kann. Dasselbe gilt für hart zusammengetrocknetes Eiweiss, Casein etc.;

- 2. sie muss nach der Resorption für die im Körper stattfindenden chemischen Vorgänge angreif bar sein. Eine Substanz, die den Thierkörper durchläuft, ohne eine Veränderung zu erleiden, kann nie ein Nährstoff sein; so ist z. B. der Mannit kein Nährstoff, trotzdem er chemisch dem Traubenzucker sehr nahe steht;
- 3. sie darf keine hochoxydirte Verbindung sein, denn eine solche kann nur wenig Spannkraft liefern;
- 4. sie darf keine giftige Wirkung und überhaupt keine merkliche Einwirkung auf das Nervensystem äussern;
- 5. sie darf auf die Sinne, namentlich Geruchssinn und Geschmackssinn, nicht offensiv wirken.

Nicht jede Substanz, welche diesen Bedingungen entspricht, ist ein Nährstoff. Ob eine solche Substanz nun auch wirklich nährende Eigenschaften hat, ist nur durch die Erfahrung resp. durch einen Versuch zu entscheiden; wir kennen keine chemischen Merkmale, welche die Unterscheidung eines Nährstoffes von einem Nichtnährstoff theoretisch ermöglicht. So werden z. B. eine Reihe organischer Säuren, wie Citronensäure, Milchsäure, Weinsäure, Buttersäure etc. im Organismus oxydirt, bilden also Wärme, allein, wenn man sie einem Thiere giebt, das sich unter bestimmten Ernährungsverhältnissen befindet, so ändert die Zugabe von Säure nichts in seinen Stoffwechselverhältnissen, es verbraucht ebensoviel Fett und Eiweiss, wie vorher. Die Säuren sind folglich keine Nährstoffe, weil sie nicht im Stande sind, bei ihrer Oxydation eine bestimmte Menge Körpersubstanz zu ersetzen resp. die Zerstörung einer bestimmten Menge Körpersubstanz zu verhüten. Diese Eigenschaft lässt sich bisher theoretisch nicht erkennen, sondern nur durch einen Versuch am lebenden Körper. Indessen scheint von chemischer Seite soviel festzustehen, dass nur Körpern von hohem Molekulargewicht ernährende Eigenschaften zukommen.

Welche organischen Stoffe müssen nun dem Körper zur Erhaltung des Lebens fortdauernd zugeführt werden? Die Erfahrung lehrt, dass unsere Nahrung ganz vorwiegend Substanzen aus den drei grossen Gruppen der Fette, Kohlehydrate und Eiweisskörper enthält. Muss die Nahrung nothwendig alle drei Gruppen enthalten?

Ein mit Fett oder Kohlehydraten oder beiden zugleich gestittertes Thier scheidet sortdauernd Harnstoff aus (Rubner) (9), ebenso, wie ein hungerndes. Dieser kann nur aus dem Eiweissbestand des Organismus selbst stammen, also sind die erwähnten Substanzen nicht im Stande, die Zerstörung von Körpergeweben ganz zu verhüten. Die Nahrung muss vielmehr nothwendig Eiweiss enthalten, weil ersahrungsgemäss unter den im Organismus herrschenden Bedingungen Eiweiss zerfällt. Ueber die Ursachen, welche den Zersall bewirken, sind wir nicht genauer unterrichtet, wenigstens liegt nur sür einen sehr kleinen Theil des ersorderlichen Eiweiss die Nothwendigkeit klar zu Tage. Es sindet sortdauernd ein geringer Verlust stickstofshaltiger Substanz statt durch Abstossung der obersten Schichten der Haut, durch Verlust von Haaren, Epithelzellen des Darms, durch Abgabe eiweisshaltiger Secrete, doch ist dieser Verlust

sehr unbedeutend, die Hauptmenge des Stickstoffs verlässt den Körper als Hamstoff, Harnsäure u. s. w. Die Art des zugeführten Eiweiss (Serumalbumin, Eieralbumin, die Eiweisskörper des Fleisches) ist für die Ernährung gleichgültig*) [Kemmerich (10), Forster (11), Panum und Heiberg (12)], alle Eiweissarten sind im Stande, die Zersetzung eiweisshaltiger Substanz zu verhüten und aus allen bilden sich die durch den Stoffwechsel zerstörten Gewebsbestandtheile, die Hornsubstanz der Haare, das Ossein des Knochens, die Eiweisskörper des Blutes, das Hämoglobin aufs Neue.**) Dagegen vermag der Leim das Eiweiss der Nahrung nicht zu ersetzen, wenn er demselben auch in manchen Wirkungen nahe kommt (Voit) (12).

Selbstverständlich liefert auch das Eiweiss bei seiner Zerstörung im Thierkörper freie Spannkräfte, es erhebt sich daher naturgemäss die Frage, ob nicht das Eiweiss allein schon eine zur vollen Ernährung, d. h. zur Erhaltung des Körpers auf seinem Bestande ausreichende Substanz ist. Dieses ist unter gewissen Bedingungen in der That der Fall, im strengen Sinne allerdings nur für die, ihrer Organisation nach auf Fleischnahrung angewiesenen Thiere, z. B. den Hund. Für diesen stellen Eiweisskörper allein, eine gewisse Quantität Wasser und anorganische Salze vorausgesetzt, eine vollkommene Nahrung dar: der Carnivore bedarf des Fettes und der Kohlehydrate nicht, er kann alle seine Bedürfnisse mit vollkommen fettfreiem Muskelfleisch - dem Material, welches das Eiweiss in der am leichtesten zugänglichen Form enthält - bestreiten (Voit) (13); allerdings sind ziemlich grosse Quantitäten hiervon erforderlich: so braucht ein Hund von 20 Kilo Körpergewicht etwa 1 Kilo Fleisch täglich, wenn dasselbe vollkommen von Fett befreit ist, kaum halb soviel bei Beigabe von etwa 50 Grm. Fett. -Theoretisch ist dieses auch beim Menschen und beim Herbivoren möglich, allein der Verdauungsapparat vermag so grosse Mengen Fleisch nicht zu bewältigen Der Mensch müsste, um das Bedürfniss an Kohlenstoff zu decken, täglich etwa 2.5 Kilo Fleisch einsühren (14), die nicht mehr verdaut werden. Der Mensch ist daher auf eine aus Eiweiss und stickstofffreier Substanz gemischte Nahrung angewiesen.

Es fragt sich, wie sich mit der, für alle Thiere theoretisch vorhandenen und für den Carnivoren auch thatsächlich bestehenden, Möglichkeit der ausschliesslichen Ernährung mit Eiweissstoffen die von Liebig in die Ernährungslehre eingeführten Anschauungen vereinigen lassen. Liebig (15) war der Ansicht, dass die stickstofffreien Nährstoffe nur zum Zweck der Wärmeproduction eingeführt werden, nicht zum Wiederersatz des Verbrauchten, die stickstoffhaltigen eiweissartigen Nährstoffe dagegen nur zum Ersatz zerstörter Körpergewebe. Er theilte demnach die Nährstoffe in respiratorische und plastische.

Gegen diese Anschauung lässt sich zunächst geltend machen, dass auch die stickstoffhaltigen Eiweisskörper bei ihrem oxydativen Zerfall im Körper Wärme liesern und nothwendig liesern müssen, selbst wenn sie, wie Liebic glaubte, hauptsächlich die Muskelkraft liesern, was übrigens wahrscheinlich auch nicht der

^{*)} Vorausgesetzt, dass es leicht resorbirbar ist.

bestimmter Atomgruppen in Betracht kommen, sondern auch Synthesen aus Bruchstücken der Eiweissmolekuls, mit Sicherheit lässt sich dieses vom Blutfarbstoff behaupten, dessen Molekular gewicht höher ist, wie das des Eiweiss.

Ernährung. 613

Fall ist. Denn der Organismus arbeitet durchaus nicht so vollkommen, dass er die in der organischen Substanz vorhandene gebundene Spannkraft vollständig in mechanische Krast überführen könnte, ein sehr bedeutender Bruchtheil nimmt stets die Form von Wärme an. Und wir sehen beim Fleischfresser, dass unter Umständen die Eiweisskörper das Bedürfniss an »respiratorischen Mitteln« vollständig decken. In zweiter Linie ist einzuwenden, dass Liebig in dem Ausdruck respiratorische Mittel« die Voraussetzung macht, dass diese Substanzen zum Zwecke der Wärmeproduction eingeführt werden. Dieses mag für die gewöhnlichen Verhältnisse des Thierkörpers zutreffen, es können aber Verhältnisse eintreten - hohe Aussentemperatur und starker Gehalt der umgebenden Lust an Wasserdampf — in denen diese Wärmeproduction sehr unerwünscht ist. Trotzdem sehen wir auch unter diesen Umständen Fett und Kohlehydrate einführen, weil selbst dann Fette (und Kohlehydrate) des Körpers in Zerfall gerathen, und für das Verlorengegangene Ersatz geschafft werden muss. Nach Vort (16) haben die Fette und Kohlehydrate durchaus nicht die Aufgabe, gerade soviel Warme zu erzeugen, wie der Körper verloren hat, sie werden vielmehr in erster Linie aufgenommen, um den Verlust von Fett am Körper zu verhüten, von dem sonst ein Theil unter den Bedingungen des Organismus in Zerfall gezogen würde. Die Entstehung von Wärme dabei ist eine secundäre Erscheinung, und es ist nach Voit sehr wahrscheinlich, dass wir mit Hilfe der Regulationsapparate für die Wärmeabgabe mit weniger Wärme ausreichen könnten, als für gewöhnlich aus der Zersetzung von Substanz in uns entsteht. — Die Fette und Kohlehydrate haben aber auch eine weitere sehr wichtige Wirkung im Organismus, welche in der Eintheilung von Liebig nicht zum Ausdruck kommt. Die Beigabe von Fett oder Kohlehydrat beschränkt, wie das oben angestührte Beispiel erläutert, das Bedürfniss an Eiweiss in der Nahrung sehr wesentlich.

Ausser den organischen Substanzen bedarf der Organismus zur vollständigen Ernährung nun noch gewisser anorganischer Substanzen, nämlich Wasser und anorganische Salze.

Die Nothwendigkeit des Wasserersatzes bedarf keiner weiteren Darlegung. Da vom Körper fortdauernd Wasser verdampft und tropfbar flüssig entfernt wird, aus den Kohlehydraten und Fetten andererseits nur geringe Mengen von Wasser im Körper entstehen, so muss es immer aufs Neue ersetzt werden. Nicht so ohne Weiteres einleuchtend ist die Nothwendigkeit einer dauernden Zufuhr von anorganischen Salzen. Man könnte sich vorstellen, dass die anorganischen Bestandtheile immer aufs Neue wieder zur Verwendung gelangen, da sie selbst ja keine Veränderung erleiden, dass somit auch eine von anorganischen Salzen freie Nahrung, sofern sie nur sonst zweckentsprechend ist, zur Erhaltung des Körpers genügen müsste. Bei näherer Ueberlegung leuchtet es indessen ein, dass der Wasserstrom, welcher die Nieren passirt, nothwendig eine gewisse Quantität von Salzen mitführen muss; mindestens dieser Theil wird also aufs Neue immer wieder zugeführt werden müssen. In der That haben die Versuche von FORSTER (17) ergeben, dass das Leben bei einer aschefreien, sonst genügenden Nahrung auf die Dauer nicht bestehen kann. Und zwar sind alle diejenigen Mineralsubstanzen nothwendig, welche constante Bestandtheile der Gewebe und Flüssigkeiten des Thierkörpers darstellen, d. h. Phosphate, Chloride, Carbonate*)

^{*)} Sulfate scheinen im Körper, von Spuren abgesehen, nicht präformirt zu sein, sondern erst beim Veraschen aus dem Schwefel des Eiweiss zu entstehen.

von Kalium, Natrium, Magnesium, Calcium, Eisen. Für die Erhaltung des Lebens, also auch für die Ernährung, sind die anorganischen Bestandtheile von derselben Dignität, wie die organischen. Dass sie in der Regel nicht als Nährstoffe bezeichnet werden, liegt lediglich daran, dass sie in den als Nahrung verwendeten Gemischen ohnehin genügend vertreten zu sein pflegen, wir also nicht oder doch nur ganz ausnahmsweise besonders für dieselben zu sorgen haben.

Eine kurze Erwähnung verdient noch die Frage, ob zur Ernährung auch die Zufuhr gewisser phosphorhaltiger Körper nothwendig ist, welche im Organismus ausserordentlich verbreitet sind, nämlich des Lecithins und Nucleins (oder richtiger der Lecithine und Nucleine). Dass diese Substanzen durch die Stoffwechselvorgänge zersetzt, demnach ergänzt werden müssen, ist nicht zweiselhast. In unserer Nahrung sind beide Stoffe in geringer Menge wohl stets als Begleiter der Eiweisskörper vorhanden, wir wissen aber nicht, ob sie unverändert resorbit werden können: für das Lecithin ist es wahrscheinlich, für das Nuclein nicht. Vielleicht können diese Körper auch synthetisch unter Verwendung phosphor saurer Salze im Organismus entstehen: eine Zufuhr zum Zweck der Ernährung wäre alsdann nicht erforderlich.

Wiederholt sind endlich Angaben gemacht, dass durch die Beigabe gewisser stickstoffreicher Zerfallsprodukte des Eiweiss oder bestimmter Amidosäuren eine gewisse Menge Eiweiss in der Nahrung erspart werden könne. Nach Escher (18) soll die Beigabe von Tyrosin zu Leim demselben im Organismus die Wirkung des Eiweiss verleihen; nach Rudzki (19) lebten Kaninchen, mit einem Gemisch von Fett, Stärke und Harnsäure oder Fleischextract gefüttert, länger als mit demselben Gemisch ohne Harnsäure oder Fleischextract. OERTMANN (20) konnte diese Angabe nicht bestätigen und in den Versuchen von KEMMERICH (21) starben mit Fleischextract gefütterte Hunde früher, als vollständig hungernde. Mit Fleischextract und Brot gestütterte Hunde schieden nach Bischoff (22) mehr Harnstoff aus, als mit Brot allein gefütterte. Nicht so leicht zu widerlegen erscheinen die Angaben von Weiske (23, 24) über die eiweissersparende Wirkung des Asparagins beim Hammel, denen sich gleichsinnige von Zuntz und Bahlmann (25) für das Kaninchen anschliessen; bei Hunden konnten indessen J. MUNK (26). bei Ratten Vorr (27) eine eiweissersparende Wirkung des Asparagins nicht bemerken.

Weit verwickelter als die qualitative Seite der Ernährungslehre ist die quantitative. Es handelt sich dabei um eine grosse Reihe von Fragen, von denen hier nur einige der wichtigeren angeführt werden können: 1. Nach welchem Verhältniss vertreten sich die einzelnen Nährstoffe unter einander? 2. Kann die Zersetzung einer bestimmten Quantität Körperfett resp. Körpereiweiss durch Zufuhr derselben Gewichtsmenge Fett resp. Körpereiweiss in der Nahrung verhütet werden? 3. Welcher Bruchtheil der Nahrung muss zum Zweck vollkommener Ernährung Eiweiss sein, resp. in welchen Grenzen darf das Verhältniss zwischen Eiweiss und Nichteiweiss schwanken? 4. Wie gross muss die Menge der einzelnen Nährstoffe pro Kilo Körpergewicht in 24 Stunden sein? — Alle diese Fragen können hier nur kurz berührt werden:

l. Fett und Kohlehydrate zusammen können, wie erwähnt, nur vom Fleischfresser entbehrt werden, die Nahrung des Menschen und des Herbivoren muss mindestens einen von beiden Nährstoffen enthalten. Der Verdauungsapparat der Herbivoren ist zur Aufnahme grösserer Mengen Fett nicht geeignet, umgekehrt ist der der Carnivoren mehr disponirt zu Fettaufnahmen, kann aber auch Kohlehydrate vertragen. Der Mensch nimmt nach Gewohnheit bald mehr bald weniger Fett auf, doch wird wohl stets die grössere Hälfte des aufgenommenen Kohlenstoffs als Kohlehydrat genossen, die kleinere als Fett. Der vollständige Ausschluss des Fettes ist unzweckmässig, weil die grosse Quantität Kohlehydrate den Verdauungsapparat zu sehr

615

belastet; wollte man andererseits die Kohlehydrate ganz ausschliessen, so würde der Darmkanal sich unstähig zeigen, die grossen Mengen des erforderlichen Fettes zu resorbiren. Fett und Kohlehydrate vertreten sich nicht in gleichen Gewichtsmengen, nach Rubner (28) können 100 Thle. Fett der Nahrung ersetzt werden durch 232 Thle. Stärke, 234 Thle. Rohrzucker, 256 Thle. Traubenzucker, 211 Thle. Eiweiss. Diese durch Fütterungsversuche an Thieren gefundenen Zahlen zeigen eine sehr auffallende Annäherung an die von Danilewski (29) und Rechenberg (30) bestimmte Verbrennungswärmen für die betreffenden Substanzen. Fett gleich 100 gesetzt, ist die Verbrennungswärme von Stärke 221, Rohrzucker 231, Traubenzucker 243, Eiweiss 201. Die stickstofffreien Nährstoffe vertreten sich also unter einander nach den Wärmemengen, welche sie bei ihrer Verbrennung im Organismus zu bilden im Stande sind. Auch das Eiweiss leistet nicht mehr.

2. Büsst der Körper eines Thieres bei einer bestimmten Nahrung täglich eine gewisse Gewichtsmenge von seinem Fett ein, so lässt sich dieser Verlust durch Zufügung der gleichen Gewichtsmenge Fett zur bisherigen Nahrung verhüten: das Fett der Nahrung ist dem Fett des Körpers stofflich gleichwerthig (RUBNER) (31). Dasselbe gilt für die Kohlehydrate der Nahrung, nur dass hiervon entsprechend mehr, rund 2:4 Mal soviel erforderlich ist. - Büsst ein Thier bei einer bestimmten Ernährung mit stickstofffreier Substanz eine gewisse Quantität Eiweiss täglich von seinem Körper ein, so lässt sich dieser Verlust nicht verhüten, indem man nunmehr diese Quantität Eiweiss in der Nahrung zuführt, sondern es ist zur Aufhebung des Verlustes weit mehr Eiweiss erforderlich, mindestens etwa das 2-3 fache. Eine jede Zufuhr von Eiweiss facht zunächst den Zerfall von Eiweiss im Körper an, bis zu einer gewissen Grenze, bei welcher die Zufuhr den Verbrauch deckt, die Ausgabe von Stickstoff in Form von Zerfallsprodukten der Zufuhr in organischer Form gleichkommt: Stickstoffgleichgewicht (Vort) (32). Die Ursache für dieses eigenthümliche Verhalten ist uns unbekannt, sie liegt nicht in einer verschiedenen Verbrennungswärme des lebenden und todten Eiweiss, es lässt sich vielmehr auf indirektem Wege darthun, dass diese für beide Eiweissarten nicht wesentlich verschieden sind, dass sich somit die Bildung von lebenden, organisirtem Eiweiss aus nicht organisirtem Nahrungseiweiss ohne wesentliche Aufspeicherung von potentieller Energie vollzieht (RUBNER) (33).

3. und 4. Sowohl die absolute Menge der zur Ernährung pro Kilo Körpergewicht erforderlichen Nährstoffe, als auch das erforderliche Verhältniss zwischen Eiweiss und N-freier Nährsubstanz unterliegt den grössten Schwankungen nach Thierspecies, Race (bei den Mastthieren),
Alter, ja auch Individuum; in letzter Beziehung ist die Körpergrösse von hervorragendem Einfluss: mit der Zunahme des Körpergewichts nimmt die pro Kilo erforderliche Nahrungsmenge
ab. Dieses Gesetz beherrscht auch die Grösse des Nahrungsbedürfnisses innerhalb verschiedener
Thierklassen, offenbar in Zusammenhang damit, dass grosse Thiere relativ weniger Körperoberfläche haben, also auch geringeren Wärmeverlust erleiden (RUBNER) (34). E. SALKOWSKI.

Essigsäure,*) Methylcarbonsäure oder Methylameisensäure (Acidum aceticum, acide acetique, acetic acid), $C_2H_4O_2 = CH_3 \cdot COOH$, die als wesentlichster Bestand-

^{*) 1)} WANKLYN, Ann. Chem. 111, pag. 234. 2) FRÖLICH, Ann. 202, pag. 294. 3) FRANKLAND, KOLBE, Ann. 65, pag. 298. 4) BERTHELOT, Compt. rend. 70, pag. 256. 5) PERSOZ, Ann. 33, pag. 181. 6) DUMAS, Ann. chim. (2) 73, pag. 92; Journ. pr. Chem. 21, pag. 260. 7) LIEBIG, POGG. Ann. 24, pag. 285; 1, pag. 223. 8) KOLBE, Ann. 69, pag. 279. 9) KOLBE, KEMPF, JOURN. pr. Chem. (2) 4, pag. 46. 10) BOURGOYN, Compt. rend. 65, pag. 998. 11) KOPP, Geschichte der Chemie, 1847, 4, pag. 332. 12) MOHR, Jahresber. 1873, pag. 533. 13) Ders., N. Rep. Pharm. 22, pag. 32. 14) KRÄMER, GRODZKI, Ber. 11, pag. 1356. 15) MELSENS, Ann. 52, pag. 274. 16) RÜDORFF, Ber. 3, pag. 390. 17) ZANDER, Ann. 224, pag. 60. 18) LANDOLT, Ann. Suppl. 6, pag. 129. 19) LINNEMANN, Ann. 160, pag. 216. 20) GRIMAUX, Compt. rend. 76, pag. 486. 21) OUDEMANS, Jahresber. 1866, pag. 300. 22) PETTERSSEN, JOURN. pr. Chem. (2) 24, pag. 301. 23) BINZAU, Ann. chim. (3) 18, pag. 226. 24) CAHOURS, Compt. rend. 19, pag. 771. 25) DUMAS, Ann. 27, pag. 138. 26) BINEAU, Ann. 60, pag. 158. 27) HORSTMANN, Ann. Suppl. 6, pag. 51. 28) BERTHELOT, OGIER, Ber. 15, pag. 2352. 29) PERSOZ, Ann. chim. (2) 63, pag. 339. 30) ST. CLAIRE-DEVILLE, Jahresber. 1860, pag. 33. 31) NAUMANN, Ann. 155, pag. 325. 32) BERTHELOT, Compt. rend. 77, pag. 24. 33) LIEBERMANN, Ber. 10, pag. 866. 34) PETIT,

theil der verschiedenen Essigsorten wohl am längsten bekannte Säure (Acidum = Acetum), und jedenfalls die wichtigste und am besten studirte unter den sogen.

Jahresber. 1872, pag. 866. 35) HELL, MÜHLHÄUSER, Ber. 12, pag. 734. 36) STEINER, Ber. 7, pag. 184. 37) Hell, Mühlhäuser, Ber. 11, pag. 244. 38) Cahours, Compt. rend. 63, pag. 14. 39) BERTHELOT, Ann. chim. (3) 33, pag. 295. 40) Lossen, Ann. 148, pag. 174. 41) BERTHELOT. Jahresber. 1867, pag. 345. 42) ETARD, Ber. 10, pag. 236. 43) MUSPRATT-STOHMANN, Ber. 2, pag. 522. 44) R. WAGNER, Chem. Technologie, 1875, pag. 654. 45) PAYEN-ENGLER, Techn. Chem. 1870, pag. 482. 46) PASTEUR, Bull. soc. chim. 1861, pag. 94; Jahresber. 1861, pag. 726; Compt. rend. 55, pag. 28. 47) v. KNIERIEM, MEYER, Chem. Centralblatt 1873, pag. 666. 48) Breton-Laugier, Ann. chim. (4) 23, pag. 331; Dingler's polyt. Journ. 20, pag. 67. 49) PFUND, DINGLER'S polyt. Journ. 211, pag. 280 u. 367. 50) DINGLER'S polyt. Journ. 190, pag. 314; 123, pag. 240. 51) Assmuss, Die trockne Destillation des Holzes, 1867. 52) Lungs. DINGL. polyt. Journ. 180, pag. 142. 53) GILLOT, ibid. 188, pag. 188. 54) AUTIER, ibid. 161. pag. 102. 55) Völkel, ibid. 82, pag. 49; 124, pag. 434. 56) Christl, ibid. 124, pag. 375; 209, pag. 449. 57) RICHTER, ibid. 182, pag. 174. 58) Witz, ibid. 214, pag. 312. 59) Mohr. Zeitschr. f. anal. Chem. 1874, pag. 322. 60) THOMSON, Thermochem. Unters. I, pag. 270. 61) THOMSON, ibid. I, pag. 308. 62) LIEBIG, Ann. 71, pag. 355. 63) DIBBITS, Ber. 5, pag. 820. 63a) RIBAN, Ber. 15, pag. 247. 64) GMELIN, organ. Chem. 1, pag. 631 ff. 65) LEGRAND. Ann. 17, pag. 37. 66) Melsens, Ann. 52, pag. 274. 67) Lescoeur, Jahresber. 1874, pag. 558. 68) GRANDJEAU, Jahresber. 1863, pag. 184. 69) RUDORFF, Jahresber. 1869, pag. 57. 70) JEANELL. Jahresber. 1866, pag. 303; BAUMHAUER, Jahresber. 1868, pag. 41. 71) REISCHHAUER, Ann. 115. pag. 116. 72) BERTHELOT, Compt. rend. 77, pag. 975. 73) VILLIERS, Bull. soc. chim. 29. pag. 153. 74) Ibid. 30, pag. 153. 75) Lescoeur, Jahresber. 1875, pag. 508. 76) KUNDIC, Ann. 105, pag. 277. 77) BERTHOLLET, Jahresber. 1875, pag. 507. 77a) TROOST, Ber. 15. pag. 1078. 78) Lutschak, Ber. 5, pag. 30. 79) E. Mayer, Jahresber. 1856, pag. 487. 80) OUDEMANS, Jahresber. 1858, pag. 282. 81) SCHEURER-KESTNER, Jahresber. 1863, pag. 257 82) Ders., Jahresber. 1861, pag. 307; 1862, pag. 193. 83) WIEDEMANN, Journ. pr. Chem. (2) 9. pag. 161. 84) BERTHELOT, Méc. chim. II, pag. 297. 85) SCHABUS, Jahresber. 1854, pag. 434 86) Schiff, Ann. 124, pag. 168. 87) Schützenberger, Jahresber. 1865, pag. 221; 1868. pag. 501. 88) CRUM, Ann. 89, pag. 156. 89) TISSIER, Jahresber. 1858, pag. 282. 90) Czur-NOWICZ, Jahresber. 1861, pag. 187. 91) ERK, Jahresber. 1870, pag. 324. 92) THOMSEN, Ber 6. pag. 712. 93) CZUDNOWICZ, Jahresber. 1860, pag. 129. 94) DAMOUR, Ann. 101, pag. 365-95) OUDEMANS, Jahresber. 1868, pag. 29. 96) WÖHLER, Ann. 29, pag. 63. 97) CARUX Ann. 125, pag. 87. 98) PLÖCHL, Ber. 13, pag. 1645. 99) SCHINDLER, Arch. Pharm. (2) 41. pag. 129. 100) Löwe, Journ. pr. Chem. 98, pag. 385. 101) HANDL, Jahresber. 1859, pag. 325. 102) WILLM, ibid. 1885, pag. 254. 103) LESCOEUR, Bull. soc. chim. 24, pag. 516. 104) Wöhler. Ann. 17, pag. 137. 105) HARTLEY, Jahresber. 1874, pag. 97. 106) VILLIERS, Bull. soc. chim. 30. pag. 177. 107) Berzelius, Pogg. Ann. 2, pag. 233. 108) Schiff, Ann. 123, pag. 43-109) RAMMELSBERG, Jahresber. 1855, pag. 15 u. 503. 110) EHRMANN, Ann. 12, pag. 92-111) BORODIN, Ann. 119, pag. 123. 112) BIRNBAUM, Ann. 152, pag. 111. 113) GARROT. STROMEYER, in GMELIN's organ. Chem. 1, pag. 660. 114) HIRZEL, Jahresber. 1851, pag. 437-115) PALM, ibid. 1862, pag. 220. 116) JOHNSTON, Philosoph. Tr. 1839, pag. 116. 117) CLAUS. Jahresber. 1860, pag. 213. 118) Péligot, Ann. 41, pag. 149. 119) Weselsky, Jahresber. 1858. . pag. 282. 120) WERTHEIM, BERZ. Jahresber. 24, pag. 212. 121) CAHOURS, Jahresber. 1850. pag. 493. 122) KOPP, Ann. 55, pag. 181. 123! HENRY, Ber. 6, pag. 739. 124) MALAGUTI. Ann. 32, pag. 47. 125) Cloëz, Ann. 60, pag. 259. 126) GRIMEAUX, Ber. 7, pag. 736. 127) MARKOWNIKOW, Ber. 6, pag. 1177; PABST, Bull. soc. chim. 33, pag. 350. 128) LIEBEL Ann. 30, pag. 144. 129) GMELIN, organ. Chem. 1, pag. 782. 130) DEMARGAY, Jahresber. 1873. pag. 515. 131) SCHÜTZENBERGER, Ber. 6, pag. 71. 132) SCHILLERUP, Ann. 111, pag. 129. 133) LINNEMANN, Ann. 161, pag. 193. 134) FRIEDEL, Ann. 124, pag. 327. 135) PIERRE, PU-CHOT, Ann. 163, pag. 282. 136) LIBBEN, Ann. 150, pag. 112. 137) BUTLEROW, Ann. 144. pag. 7. 138) Lieben, Rossi, Ann. 159, pag. 74. 139) Schorlemmer, Jahresber. 1866, pag. 527. 140) SCHORLEMMER, Ann. 161, pag. 269. 141) WÜRTZ, Ann. 129, pag. 367. 142) SAYTEET.

Essigsaure. 617

organischen Säuren, das zweite Glied der Reihe der sogen. fetten Säuren (s. d.), wurde aus dem schon im frühesten Alterthum durch Säuern des Weines darge-

Ann. 175, pag. 366. 143) FLAVITZKY, Ann. 179, pag. 348. 144) ZINCKE, FRANCHIMONT, Ann. 163, pag. 197. 145) LIEBEN, Ann. 178, pag. 20. 146) CROSS, Ann. 189, pag. 4. 147) ZINCKE, Ann. 152, pag. 2. Bouis, Jahresber. 1855, pag. 526. 149) DOLLFUS, Ann. 131, pag. 284. 150) KESSEL, Ber. 11, pag. 2114. 151) BRÜHL, Ann. 200, pag. 179. 152) GEUTHER, Zeitschr. f. Chem. 1871, pag. 128. 152b) PINNER, Ber. 16, pag. 1654. 153) CLARK, Ber. 16, pag. 1227. 154) GAL, ETARD, Ber. 9, pag. 444. 155) GERHARD, Ann. 87, pag. 151. 156) KA-NONNIKOW, SAYTZEW, Ann. 185, pag. 192. 157) BERTHELOT, LONGUININE, Jahresber. 1861, pag. 128. 158) GAL, Ann. chim. (3) 66, pag. 187. 159) SCHÜTZENBERGER, Jahresber. 1861, pag. 438. 160) LAURENCE, Jahresber. 1872, pag. 492. 161) FRIEDEL, LADENBURG, Ann. 145, pag. 174. 162) FRIEDEL, CRAFFTS, Jahresber. 1866, pag. 491. 163) BERTRAND, Bull. soc. chim. 33, pag. 253. 164) SCHÜTZENBERGER, Ann. 120, pag. 113; Jahresber. 1862, pag. 240. 165) SCHÜTZENBERGER, Jahresber. 1868, pag. 503. 166) Aronheim, Ber. 12, pag. 26. 167) SCHÜTZENBERGER, Ann. 123, pag. 271. 168) TOMMASI, Ber. 7, pag. 826. 169) MENSCHUT-KIN, Ann. 133, pag. 317. 170) MENSCHUTKIN, Ann. 136, pag. 254. 171) KÄMMERER, Ann. 131, pag. 170. 172) BRODIE, Jahresber. 1863, pag. 317. 173) KANONNIKOW, Jahresber. 1874, pag. 546. 174) RITTER, Ann. 95, pag. 208. 175) HANRIOT, Ann. chim. (5) 17, pag. 83. 176) GUTHRIE, Ann. 103, pag. 335. 177) HÜBNER, Ann. 120, pag. 334. 178) CLAISEN, SHAD-WELL, Ber. 11, pag. 620 u. 1563. 179) MIQUEL, Ann. chim. (5) 11, pag. 295. 180) DUMAS, Compt. rend. 25, pag. 657. 181) A. W. HOFMANN, Ber. 15, pag. 981. 182) SCHULZE, Journ. pr. Chem. (2) 27, pag. 512. 183) BUKTON, HOFMANN, Ann. 100, pag. 129. 184) WALLACH, Ber. 8, pag. 304. 185) STRECKER, Ann. 103, pag. 321. 186) FRANKLAND, Jahresber. 1857, pag. 419. 187) Würtz, Ann. 76, pag. 334; 88, pag. 315. 188) TAWILDAROW, Ber. 5, pag. 740. 189) GAUTIER, Ann. 150, pag. 187. 190) LINNEMANN, Jahresber. 1869, pag. 603. 191) WICHEL-HAUS, Ber. 3, pag. 847. 192) OSTWALD, Journ. pr. Chem. (2) 27, pag. 1. 193) A. W. HOF-MANN, Ber. 14, pag. 2729. 194) Ders., Ber. 15, pag. 407. 195) Ders., Ber. 15, pag. 765. 196) JAQUEMIN, VOSSELMANN, Jahresber. 1859, pag. 354. 197) KEKULÉ, Zeitschr. f. Chem. 1867, pag. 196. 198) Wallach, Ber. 12, pag. 1062. 199) Kekulé, Linnemann, Ann. 123, pag. 278. 200) ULRICH, Ann. 109, pag. 272. 201) MICHLER, Ber. 7, pag. 1312. 202) BECKMANN, Journ. pr. Chem. (2) 17, pag. 461. 203) Bunge, Ber. 3, pag. 297. 204) Bernthsen, Ber. 10, pag. 38. 205) A. W. HOFMANN, Ber. 11, pag. 339. 206) NORTON, TCHERNIAK, Bull, soc. chim. 30, pag. 106. 207) R. HOFFMANN, Ann. 102, pag. 1. 208) GAL, Jahresber. 1862, pag. 239. 209) HENRY, Ann. 156, pag. 176. 210) H. MÜLLER, Jahresber. 1864, pag. 313. 211) BUCH-MANN, Ber. 4, pag. 340 u. 863. 212) HEINTZ, Jahresber. 1861, pag. 440. 213) SCHREIBER, Journ. pr. Chem. (2) 13, pag. 436. 214) KEKULÉ, Ann. 105, pag. 286. 215) CONRAD, Ann. 188, pag. 218. 216) Schreiner, Ann. 197, pag. 8. 217) Mulder, Bremer, Ber. 11, pag. 1958. 218) WILDE, Ann. 130, pag. 372. 219) GAL, Jahresber. 1864, pag. 320. 220) MENSCHUTKIN, Jahresber. 1871, pag. 728. 221) Steiner, Ber. 8, pag. 1179. 222) Geuther, Jahresber. 1864, pag. 316. 223) WALLACH, Ann. 173, pag. 295. 224) Ders., Ber. 10, pag. 477, 1526, 2123. 225) PINNER, FUCHS, Ber. 10, pag. 1066. 226) WALLACH, Ann. 184, pag. 28. 227) Ders., Ber. 13, pag. 517. 228) KOLBE, Ann. 54, pag. 182. 229) CLERMONT, Ann. 161, pag. 127. 230) Ders., Ber. 9, pag. 191. 231) HENRY, Ber. 12, pag. 1844. 232) DUMAS, Ann. 32, pag. 101. 233) CLERMONT, Jahresber. 1871, pag. 550; 1872, pag. 496; 1873, pag. 535. 234) MALAGUTI, Ann. chim. (3) 16, pag. 57. 235) GAL, Jahresber. 1873, pag. 536. 236) FRIEDERICI, Ber. 11, pag. 1971. 237) CLAISEN, ANTWEILER, Ber. 13, pag. 1936. 238) CLERMONT, Bull. soc. chim. 30, pag. 505. 239) CLoëz, Ann. chim. (3) 17, pag. 309. 240) URECH, HELL, Ber. 13, pag. 531. 241) PERKIN, DUPPA, Ann. 108, pag. 106. 242) DEMOLE, Ber. 11, pag. 316. 243) GAL, Ann. 132, pag. 179. 244) NAUMANN, Ann. 129, pag. 260. 245) HÜBNER, Ann. 131, pag. 68. KESSEL, Ber. 11, pag. 2116. 247) PERKIN, DUPPA, Ann. 110, pag. 115. 248) REMI, Ber. 8, pag. 695. 249) SCHÄFFER, Ber. 4, pag. 368. 250) Patriew, Ber. 8, pag. 730. 251) Weidel, GRUBER, Ber. 10, pag. 1148. 252) STEINER, Ber. 8, pag. 1174. 253) NEUMEISTER, Ber. 15, pag. 602. 254) PERKIN, DUPPA, Ann. 112, pag. 125. 255) CLAESSON, Ber. 10, pag. 1349. 256) PREIBISCH, stellten Weinessig zuerst von Geber durch Destillation in reinerem, wenn auch sehr verdünnten Zustande, darauf von Basilius Valentinus im 15. Jahrhundert als Destillat des Grünspans in etwas concentrirterer Form erhalten. Stahl lehne sodann (1702) die Darstellung einer noch stärkeren und vor allem reineren Säure durch Destillation der essigsauren Alkalien mit Vitriolöl, aus welcher Lowitz erst 1789 durch wiederholtes Fraktioniren die wasserfreie, krystallisirte Säure, den sogen. Eisessig gewann.

Die Essigsäure ist in der organischen Natur weit verbreitet, wenn auch primär gebildet, meist nur in geringer Menge. In einigen pflanzlichen und in zahlreicheren thierischen Flüssigkeiten (z. B. Schweiss, Harn u. s. w.) findet se sich im freien Zustande; häufiger, wenigstens in Pflanzen, in Form von Salzen, und zwar besonders als Kalk- oder Kalisalz, und endlich, wohl am reichlichsten, in Verbindung mit einwerthigen Alkoholen und Glycerin in vielen Aetherarten und ätherischen Oelen. Weit häufiger tritt sie aber als secundares Zersetzungsprodukt organischer Stoffe auf, so bei der Fäulniss der Eiweisskörper, bei der Gährung von Zucker, Glycerin u. s. w. unter bestimmten Verhältnissen, und vor Allem bei der trocknen Destillation zahlreicher, besonders sauerstoffreicher Produkte, wie der Kohlehydrate. Endlich entsteht sie bei der Oxydation zahlreicher Verbindungen: so vor Allem des Weingeistes und des hierbei als Zwischenprodukt austretenden Aldehyds, aber auch der Alkohole von höherem Molekulargewicht, sowie der Ketone und der complicirter zusammengesetzten Fettsäuren, überhaupt, wie es scheint, aller derjenigen Substanzen, welche mindestens eine Methylgruppe in direkter Verbindung mit Kohlenstoff, also den Complex CH2 - C enthalten. Von diesen gehen wieder die gleich der Essigsäure nur 2 At. Kohlenstoff enthaltenden Körper Acetaldehyd, CH₃·CHO, und Aethylalkohol, CH₂·CH₂OH, durch freiwillige Aufnahme von Sauerstoff aus der Atmosphäre glatt in Essigsam über; die andern Substanzen liefern sie nur durch mehr oder minder starke Oxydations mittel (Chromsäure, chromsaures Kali oder Braunstein und Schwefelsäure, Salpetersäure, übermangansaures Kali u. s. w.), während zugleich mindestens noch en zweites Oxydationsprodukt entsteht. Körper, welche, wie z. B. Glycerin, Weinsture oder Zucker, kein Methyl enthalten, geben, mit Ausnahme des Acetylens, bei der Oxydation auf nassem Wege überhaupt keine Essigsäure. Dagegen entsteht sie durch die Einwirkung schmelzenden Aetzkalis auf die meisten sogen. ungesättigten Verbindungen, z. B. Acrylsäure, Oelsäure, Zimmtsäure, und daher auch aus solchen gesättigten Verbindungen, welche, wie die oben erwähnten, durch das Erhitzen zuerst in ungesättigte verwandelt werden. — Für die Darstellung der Säure im Grossen eignen sich nur zwei Methoden: Oxydation des Weingeistes und trockne Destillation des Holzes; beide werden unter dem Abschnitte >Essig (pag. 622) ausführlich behandelt werden.

Journ. pr. Chem. (2) 8, pag. 316. 257) FORCRAND, Bull. soc. chim. 31, pag. 536. 258) KOLE. MÜLLER, Ann. 131, pag. 348 u. 350. 259) MEVES, Ann. 143, pag. 201. 260) VAN T'HOFI. Ber. 7, pag. 1383 u. 1571. 261) CLAESSON, Ber. 10, pag. 1347. 262) HEINTZ, Ann. 136 pag. 223. 263) LIEBERMANN, LANGE, Ber. 12, pag. 1594. 264) VOLHARD, JOURN. pr. Chem. (3' a. pag. 6. 265) NENCKI, ibid. (2) 16, pag. 1. 266) MELSENS, Ann. 52, pag. 276. 267) BAUMSTARK, Ann. 140, pag. 81. 268) COLIMANN, Ann. 148, pag. 109. 269) HEMILIAN, Ann. 168. pag. 145. 270) Andreasch, Ber. 13, pag. 1425. 271) RATHKE, Ann. 161, pag. 166. 272) SIEMENS, Ber. 6, pag. 659. 273) CLAISSON, Bull. soc. chim. 23, pag. 447. 274) CLAISSON, JOURS. P. Chem. (2) 15, pag. 223. 275) LETTS, Jahresber. 1878, pag. 683. 276) NENCKI, Ber. 17. pag. 2277.

Essigsäure. 619

Die Zusammensetzung der Essigsäure wurde zuerst von Berzellus richtig durch die Formel C₄H₄O₄ (in alten Aequivalentgewichten: C = 6, H = 1, O = 8) wiedergegeben, und die Säure selbst nach der Radicaltheorie als Oxydhydrat des Radicales Acetyl $C_4H_2O_2 = (C_4H_3O_2)O + HO$ betrachtet, während sie nach der Typentheorie (in neuen Atomgewichten) als acetylirtes Wasser: C₂H₃O_HO formulirt wurde. Nach Entdeckung der durch Ersatz von Wasserstoff durch Chlor entstehenden Chloressigsäuren durch Dumas hielt sie Berzelius für eine mit Methyl gepaarte Oxalsäure. Erst durch Kolbe's bahnbrechende Untersuchungen wurde die richtige Constitution der Essigsäure ermittelt; derselbe erkannte in dem Radicale Acetyl, C2H2O, die beiden näheren Bestandtheile Methyl CH3 und das Kohlensäureradical Carbonyl, CO, und somit in der Essigsäure ein Derivat der Kohlensäure, CO_{OH}^{OH} , welches an Stelle eines Hydroxyls, OH, Methyl CH_3 , enthält. Dies wird durch die rationelle Formel der Essigsäure COCH3 und die Bezeichnung als Methylcarbonsäure« ausgedrückt. Gleichbedeutend nach neuerer Auffassung ist die Formel CCOOH, nach welcher sie als carboxylirtes Grubengas erscheint, und beiden Anschauungen wird die Formel CH3. CO.OH gerecht; sie werden begründet durch die künstliche Bildung der Essigsäure aus Derivaten der Kohlensäure und des Grubengases. Essigsaures Natrium entsteht durch direkte Addition von Kohlensäure zu Methylnatrium in atherischer Lösung (1):

$$CO_2 + CH_3Na = CH_3 \cdot CO \cdot ONa$$

und beim Ueberleiten von Kohlenoxyd über Natriummethylat bei 160° (2):

$$CO + CH_3 \cdot ONa = CH_3 \cdot CO \cdot ONa$$
.

Ebenso zersetzt sich Cyanmethyl (Acetonitril), aus Jodmethyl und Cyankalium erhalten, beim Kochen mit Säuren oder Alkalien unter Mitwirkung des Wassers in Ammoniak und Essigsäure (3):

$$CH_3 \cdot CN + 2H_2O = CH_3 \cdot COOH + H_3N.$$

Bemerkenswerth ist auch die Oxydation des Acetylens durch Chromsäure oder direkt durch Sauerstoff bei Gegenwart von Alkali (4):

$$C_{2}H_{2} + O + H_{2}O = C_{2}H_{4}O_{2}$$

Umgekehrt führen auch die Zersetzungen der Essigsäure zu derselben Ansicht über ihre Constitution. Erhitzt man essigsaure Alkalien oder alkalische Erden mit den freien Basen im Ueberschuss, so entsteht im Sinne der schematischen Gleichung

$$CH_3 - COOR + H - OR = CH_4 + CO_{OR}^{OR}$$

Grubengas und kohlensaures Salz (5, 6), während dieselben Salze, für sich erhitzt, kohlensaures Salz und Aceton = Dimethylketon (7) liesern:

$$CO_{CH_3}^{OR} + CO_{CH_3}^{OR} = CO_{OR}^{OR} + CO_{CH_3}^{CH_3}.$$

Endlich entwickeln die Salze der Alkalien bei der Elektrolyse am positiven Pole Kohlendioxyd und Dimethyl = Aethan, am negativen Pole Wasserstoff (8, 9, 10):

$$2CH_3 - COOH = (CH_3)_2 + 2CO_2 + H_2.$$

Die reine, wasserfreie Essigsäure, der Eisessig, wird im Grossen ausschliesslich aus Holzessig gewonnen, dessen Reinigung pag. 624 beschrieben ist und der alsdann eine mehr oder minder verdünnte Essigsäure darstellt, die bisweilen durch kleine Mengen anderer Fettsäuren verunreinigt ist. Durch fractionirte Destillation, wobei man das bei 116-117° übergehende gesondert auffängt, lässt sich aus einer wasserhaltigen Säure, indess unter Verlust an Zeit und Material, eine fast wasserfreie Säure gewinnen (11); rascher gelangt man zum Ziele, wenn man den Essig mit Natronlauge neutralisirt, nach dem Eindampsen das Natronsalz trocknet, schmilzt und mit 1 Mol. Gewicht concentrirter Schweselsäure destillirt (12, 13). Im Falle der Verunreinigung des Essigs durch homologe Fettsäuren hat man das Natriumsalz vorher durch fractionirte Krystallisation von den leichter löslichen Salzen der höheren Homologen zu trennen (14). Die so erhaltene Säure ist indess meist durch etwas schweflige Säure verunreinigt, weil die Schwefelsäure hierbei Spuren der Essigsäure oxydirt. - Die Darstellung ganz reiner Essigsäure beruht auf der Eigenschaft des Kalisalzes, bei gewöhnlicher Temperatur 1 Mol. Essigsäure zu einem sogen. sauren Salze zu binden, welches bei 120° alles Wasser verliert, aber erst über 200° die Essigsäure abgiebt und m neutrales Salz zurückverwandelt wird. Man erhitzt daher ein Gemenge von neutralem Kalisalz und verdünnter Essigsäure vorsichtig bis auf 200°, worauf man die Vorlage wechselt, in welche, während man die Temperatur allmählich bis auf 300° steigert, die wasserfreie Säure übergeht. Das zurückbleibende Salz kann natürlich beliebig oft demselben Zwecke dienen (15). Absolut rein erhalt man sie auch, wenn man die schon ziemlich reine Säure partiell erstarren lässt, und die flüssig gebliebenen Partien durch scharfes Absaugen bei niederer Temperatur entfernt.

Die reine Essigsäure ist eine farblose, bei $16\cdot 0-16\cdot 5^{\circ}$ zu glänzenden Blättern erstarrende, bei $16\cdot 5^{\circ}$ schmelzende (16, 17) und unter 760 Millim. Druck bei $118\cdot 1-118\cdot 2^{\circ}$ (16-19) siedende Flüssigkeit von stechend saurem Geruch und Geschmack. Ein selbst geringer Wassergehalt erniedrigt den Erstarrungspunkt bedeutend; bei einem der Formel $C_2H_4O_2+2H_2O$ entsprechendem Gehalte liegt er am tiefsten, und steigt von da ab wieder (16, 20).

Wassergehalt	Erstarrungspunkt	Wassergehalt	Erstarrungspunkt
0∙5 ફ	+15·7°	13∙0₽	— 0·2°
1 🖁	14·8°	23⋅5∦	—11·7°
28	13·2°	38∙1∦	-24·0°
4∙8ફ	9·4°	49.48	—19·8°
9.98	3.6°	61·7 8	-14·5°
		81.98	— 6·3°

Das spec. Gew. ist = 1.0711 bei 0° (17), 1.0553 bei 15° und 1.0273 bei 40° (21). Beim Vermischen der Säure mit Wasser tritt zuerst Wärmeabsorption (30) und Contraktion ein, welche trotz ihrer Abhängigkeit von der Temperatur doch annähernd ihr Maximum bei Anwendung etwa gleicher molekularer Mengen erreichen, und auf die chemische Bindung des Wassers zu dem Trihydrate hinzuweisen scheinen: $CH_3 \cdot COOH + H_2O = CH_3 \cdot C(OH)_3$. Bei weiterem Zusatz von Wasser findet dann wieder Wärmeentwicklung (31, 32) und Ausdehnung statt (21). Das specifische Gewicht der Essigsäure nimmt daher bei steigendem Wassergehalte erst zu, bis er bei mittleren Temperaturen etwa ein Drittel beträgt, dann aber wieder ab, und giebt somit nur bei wenigstens annähernder Kenntniss der Stärke der verdünnten Säure ein Mittel zur genauen Bestimmung des Gehaltes an wasserfreier Säure (21):

Essigsäure. 621

GewProc. Essigsäure	Spec. Gew. bei 15°	GewProc. Essigsäure	Spec. Gew. bei 15°
5	1.0067	55	1.0653
10	1.0142	60	1.0685
15	1.0214	65	1.0712
20	1.0284	70	1.0733
25	1.0350	75	1.0746
30	1.0412	80	1.0748
35	1.0470	85	1.0739
40	1.0523	90	1.0713
45	1.0571	95	1.0660
50	1.0615	100	1.0553

Spec. Vol. = 63.8 (17), spec. Wärme zwischen $24-45^{\circ} = 0.509$, latente Schmelzwärme = 43.66 (22), Tension des Dampfes bei $15^{\circ} = 7.7$ Millim., bei $32^{\circ} = 23$ Millim. (23). Die Dampfdichte hat bei Temperaturen wenig über dem Siedepunkte einen weit höheren Werth als den zu 2.076 berechneten. Mit Steigerung der Temperatur nimmt die Dichte ab, erreicht die normale Grösse bei 230° und bleibt dann bis über 350° constant (24-27).

Dampfdichte bei
$$125^{\circ} = 3.20$$
, Dampfdichte bei $190^{\circ} = 2.30$, $140^{\circ} = 2.90$, $220^{\circ} = 2.17$, $160^{\circ} = 2.48$, $230^{\circ} = 2.09$.

Ganz analog der Dampfdichte ist auch die specifische Wärme des Dampfes bei niederen Temperaturen viel grösser als die berechnete und kommt gleichfalls erst gegen 280° dem normalen Werthe nahe (28). Es sind daher auch im Dampfzustande bei niederen Temperaturen in der Essigsäure Moleküle von mindestens doppelter Grösse = (C₂H₄O₂)₂ vorhanden; für diese Annahme sprechen auch noch andere Eigenschaften der flüssigen Säure, so die Existenz saurer Salze, trotz der Monobasicität. Die Essigsäure zieht aus der Lust rasch Wasser an und entzieht daher manchen Salzen das Krystallwasser oder scheidet andere aus ihren Lösungen ab (29). Mit Alkohol mischt sie sich wie mit Wasser unter ähnlichen Wärmeerscheinungen und Volumveränderungen (30). Auch Aether nimmt sie in jedem Verhältnisse auf und entzieht sie sogar in reichlicher Menge ihrer wässrigen Lösung; dagegen mischt sie sich nicht mit Schwefelkohlenstoff. Der Eisessig ist ein gutes Lösungsmittel für viele in Wasser unlösliche Stoffe, wie Kohlenwasserstoffe, Nitrokörper, Campher, ätherische Oele, Schiessbaumwolle u. s. w., löst auch Schwefel und etwas Phosphor (33). Er zieht auf der Haut Blasen und wirkt auch in verdünnterem Zustande gährungshemmend (34). Halogenwasserstoffsäuren werden unter Erwärmung in beträchtlicher Menge absorbirt: so von Chlorwasserstoff bei 11° 21.48 und von Bromwasserstoff 40.88; beim Durchleiten von Lust werden etwa 4 wieder ausgetrieben (35). Mit Brom und HBr oder HCl bilden sich bei gewöhnlicher Temperatur mehrere sehr unbeständige und hygroskopische Additionsprodukte, z. B. $(C_2H_4O_2 \cdot Br_2)_4HCl$ und $(C_2H_4O_2 \cdot Br_2)_4HBr$, Schmelzpunkt 39-40° (35-37).

Die Essigsäure gehört zu den beständigsten organischen Verbindungen. Ihr Dampf ist zwar entzündlich und verbrennt mit mattblauer Flamme, bleibt aber bei Luftabschluss bis 360° vollkommen (38) und selbst bei Rothgluth noch theilweise unzersetzt (39).

Auch die gewöhnlichen Oxydationsmittel mit Ausnahme des übermangansauren Kaliums (40) greisen sie nicht an, es werden daher häufig mit Erfolg Oxydationen mit Chromsäure und Nitrirungen mit Salpetersäure in EisessigLösung vorgenommen. Auch concentrirte Schweselsäure, Phosphorsäureanhydrid, Chlorzink u. s. w. sind selbst in der Hitze ohne bedeutende Einwirkung. Desgleichen die gewöhnlichen Reductionsmittel; erst über 250° liesert concentrirte Jodwasserstoffsäure im Üeberschusse Aethan (41). Jod oder Chlorjod wirkt nicht, Brom erst bei 100°, Chlor etwas leichter substituirend ein, und Chromylchlorid giebt bei 100° u. A. den krystallisirenden Körper Cr₂O₇[(Cr₂·C₂H₃O₂)₅]+8H₂O(42).

Reactionen und quantitative Bestimmung der Essigsäure. Selbst kleine Mengen von Essigsäure lassen sich in Lösung beim Kochen, eventuell nach Zusatz von Schwefelsäure, am Geruche wahrnehmen. Ihre Alkalisalze geben mit Eisenchlorid eine blutrothe Färbung, mit Silbernitrat nur in concentriter Lösung eine Fällung weisser Nadeln, beim Erwärmen mit Alkohol und Schwefelsäure den angenehmen Geruch des Essigäthers, und, selbst in sehr kleiner Menge, beim Glühen mit arseniger Säure, den penetranten Geruch des Kakodyloxyds. Freie Essigsäure kann quantitativ durch Titration mit Normal-Alkali, in wässriger Lösung durch deren Erstarrungspunkt (s. obige Tabelle) bestimmt werden. Essigsaure Salze sind vorher mit verdünnter Phosphorsäure zu destilliren.

Essig (43—45). Unter »Essig« versteht man eine meist sehr verdünnte und von färbenden, riechenden und schmeckenden Substanzen begleitete Essigsäure. Die Essigfabrikation beruht auf zwei verschiedenen Entstehungsarten der Essigsäure, nämlich auf ihrer Bildung

- 1. aus Alkohol (Weingeist) durch Oxydation und
- 2. aus Holz durch trockene Destillation.

Man unterscheidet darnach Weinessig und Holzessig.

a) Darstellung des Essigs aus alkoholischen Flüssigkeiten.

Nach alter und allgemein bekannter Erfahrung werden alkoholhaltige, geistige Flüssigkeim, und besonders gegohrene, wie Wein, Bier und Obstwein, aber auch gegohrener Zuckerrübenst minder leicht Branntweine, an der Luft sauer; sie verwandeln sich in Weinessig, Bier- oder Mulessig, Obstessig, Rübenessig und Branntweinessig. Diese Umwandlung beruht auf einer Oxydanos des in ihnen enthaltenen Alkohols zu Essigsäure:

$$CH_1 \cdot CH_2OH + O_1 = H_2O + CH_2 \cdot COOH$$
.

Absoluter oder starker Weingeist dagegen wird zwar durch Oxydationsmittel leicht, darch den Sauerstoff der Atmosphäre allein aber nicht in Essigsäure übergeführt, sondern nur bei Gegenwart von Platinmohr. Ob das hierauf von Döberenner gegründete Verfahren zur Dastellung von Essigsäure sich für einen Betrieb im Grossen eigne, ist noch nicht sicher festgetellt. Damit Alkohol auch ohne Contakt mit Platin sich an der Luft zu Essigsäure oxydre sind folgende Bedingungen nothwendig:

- 1. Eine innerhalb gewisser Grenzen gehaltene Verdünnung der alkoholhaltigen Flüssigkeit. des Essiggutes. Ein Gehalt von 5—108 Weingeist ist der Essigbildung meist am günstigsten mehr Alkohol hemmt sie erst und hebt sie dann völlig auf, weniger schadet zwar nicht, verlangsamt sie aber unnöthig.
- 2. Das Einhalten einer Temperatur zwischen 12° und 36°; unter dieser Grenze findet keine Oxydation mehr statt, über derselben erleidet man nicht nur durch Verdunsten des Alkohols zu viel Verlust, sondern es verlangsamt sich auch die Oxydation, bis sie bei 70° überhaupt aufhört.
- 3. Das Vorhandensein gewisser Substanzen, welche die Essigbildung einleiten und fortstühren, wenn nicht bedingen: der sogen. Essigsermente (46, 47). Diese sind nach der Ansicht von Pasteur eigentliche Fermente und der Essig das direkte Produkt eines von denselben ausgehenden physiologischen Prozesses, einer eigentlichen Gährung in gleicher Weise, wie der Alkohol selbst das durch Hesenserment erzeugte Zersetzungsprodukt des Zuckers darstellt. Nach Lienio's Aussaung dagegen, welche gegenwärtig sur richtiger erachtet wird, veranlassen der sogen. Essigsenmente die sogen. Essigsährunge nur indirekt und zwar dadurch, dass sie, in ähnlicher Weise wie Platinmohr, den Sauerstoff der Lust ozonisiren und damit bestähigen, den

Essigsäure. 623

Alkohol zu oxydiren. Dieser Ueberträger des Sauerstoffs ist der sogen. Essigpilz oder Essigschimmel, Mycoderma aceti, dessen Keime überall in der Lust enthalten und nach PASTEUR für die Essigbildung unbedingt nothwendig sind. Nothwendig für dessen Entwicklung sind wieder stickstoffhaltige Substanzen (Eiweisskörper) und phosphorsaure Salze als Nährlösungen. Diesen Bedingungen genügen besonders gegohrene alkoholische Flüssigkeiten, wie Wein und Bier; der Pilz setzt sich auf diesen fest, wuchert unter Bildung einer uppigen Schimmeldecke und vermittelt, aber nur so lange er an der Oberfläche der Flüssigkeit bleibt, die Oxydation des Alkohols. Solche alkoholische Flüssigkeiten dagegen, welche, wie z. B. Branntwein oder Kartoffelspiritus, keine oder nur wenig Nährstoffe enthalten, widerstehen auch der Essigbildung. Für diese ist der aus weinigen Flüssigkeiten bereitete Essig das beste Ferment, insofern derselbe stets kleine Mengen von Phosphaten und Proteinsubstanzen enthält. Selbstverständlich muss bei dem Prozess der Essigbildung für genügenden Luft- oder Sauerstoffzutritt gesorgt sein. Er vollzieht sich unter merklicher Erhöhung der Temperatur und des specifischen Gewichts in dem Grade, als der alkoholische Geruch und Geschmack der Flüssigkeit in den stechend sauren des Essigs übergeht. Ist der Alkohol verbraucht, so oxydirt der Essigpilz leicht die entstandene Essigsäure total zu Kohlensäure und Wasser, was bei der normalen Leitung der Operation zu beachten ist. Häufig findet sich im Essig das zu den Nematoden gehörige »Essigälchen«, Anguillula aceti, oft in so grosser Menge, dass die Essigbildung gestört wird. Durch Entziehung von Sauerstoff oder bei 70-80° werden die Thiere getödtet.

Die ältere Methode der Essigfabrikation beruht auf der Nachahmung des freiwilligen Sauerwerdens geistiger, gegohrener Flüssigkeiten; sie wird namentlich in den Weinländern angewandt zur Darstellung von Weinessig aus jungen, aber unausgegohrenen, leichten und begreiflicherweise geringen Weinen oder Weinresten, dient aber auch zur Fabrikation von Obstessig aus Aepfel- oder Birnenwein, von Bier-, Getreide- oder Malzessig aus Bierwürze oder aus Bier, welches als Getränk nicht mehr brauchbar ist, und endlich von Essig aus gegohrenem Zuckerrübensaft. Für die Bereitung des Weinessigs bedient man sich der Essigfässer (Mutterfässer), welche 2-8 Hektoliter fassen und durch 2 Oeffnungen Luft zutreten lassen; dieselben werden vorher ausgedämpft und dann mit siedendem Essig eingesäuert. Man bringt die Fässer hierauf in geschlossene, etwa 30° warme Räume, die sogen. Essigstuben, giesst in jedes Fass zuerst 100 Liter und dann nach jeder Woche je 10 Liter Wein, bis das Fass zu 4 gefullt ist. Vierzehn Tage nach dem letzten Zusatz ist aller Wein in Essig übergegangen; man zieht alsdann die Hälfte desselben ab, füllt in derselben Weise wieder Wein auf, und kann so ein Mutterfass oft länger als 6 Jahre zur dauernden Fabrikation benutzen. Bringt man nach Pastzur's Vorschlag auf die Oberfläche des Weines etwas Mycoderma aceti, so wird die Essigbildung so sehr beschleunigt, dass man täglich neuen Wein zusetzen muss und in gleicher Zeit sieben Mal mehr Essig darstellen kann. Man muss hierbei freilich auch ausser verschiedenen anderen Vorsichtsmaassregeln (48) besonders dafür sorgen, dass es nie an Alkohol fehlt, weil sonst die Essigsäure weiter oxydirt wird.

Die neuere Schnellessigfabrikation beruht auf einer raschen und wenig verlustreichen Umwandlung des Essiggutes in Essig durch möglichst innige Berührung des ersteren mit der Luft. — Bereits Boerhave hatte gegen 1720 beobachtet, dass sich Wein durch wiederholtes Uebergiessen über Trester rasch in Essig verwandelt. Etwa 100 Jahre später wurde dies Verfahren, nach Erkennung der Ursache, von Schützenbach u. A. und in neuester Zeit von P. Pfund u. A. (49, 50) wesentlich verbessert. Es dient hauptsächlich zur Herstellung des Branntweinessigs aus verdünntem Spiritus und ist namentlich in Deutschland in Gebrauch. Die Zusammensetzung dieses Essiggutes ist verschieden, häufig verwendet man eine Mischung von 20 Litern Branntwein von 50 §. 40 Litern Essig, 120 Litern Wasser und etwas Auszug von Mehl oder Kleie als Nahrung für den Essigpilz. Die Essigstuben werden auf einer Temperatur von 20—24° erhalten.

Die zur Schnellessigfabrikation dienenden Gradirfässer oder Essigbilder (s. Fig. 123) sind Fässer aus starkem Eichenholz von 2-6 Meter Höhe und 1-2 Meter Durchmesser. Etwa 30 Centim. über dem Boden und 15-20 Centim. unter dem oberen Rande des Fasses befinden sich zwei Siebböden, und unmittelbar über dem unteren im Fasse selbst 6 Luftzuglöcher von etwa 3 Centim. Durchmesser, deren innere Mündung etwas tiefer liegt als die äussere. Im



(Ch. 123.)

Deckel des Fasses befindet sich ebenfalls eine weite Oeffnung und im oberen Siebboden mehrere Glasröhren von 15-20 Centim. Länge, die etwa 8 Centim. über der Fläche hervorragen und in jedem der zahlreichen kleineren Oeffnungen ein kurzer Bindfaden. Unter dem unteren Siebboden ist ein seitlich angefügter Hahn angebracht; das mit diesem verbundene Abflus rohr mündet dicht über dem untersten. echten Boden des Fasses. Der Raum zwischen beiden Siebboden ist mit Hobelspähnen, zweckmässig aus Rothbuchenholz, angefüllt, die vor Beginn der Fabrikation mit Essig zu durchtränken sind. - Das Essiggut wird durch die Oeffnung des Deckels in den oberen Hohlraum gegossen, tropft durch die saugend wirkenden Bindfäden langsam auf die Hobelspähne, wird auf der so gebotenen grossen Oberfläche unter Erwärmung auf etwa 35-36° oxydirt, während durch die Temperaturerhöhung zugleich von selbst ein Luftstrom durch die unten befind-

lichen Luftzuglöcher eindringt und durch die Glasröhren im oberen Siebboden und die Deckdöffnung austritt, so dass fortwährend neuer Sauerstoff zugeführt wird. Die Flüssigkeit sammelt
sich nun im unteren Boden, muss aber selbst bei einem ursprünglichen Alkoholgehalt von und
3-48 mindestens noch einmal, und wenn sie noch reicher daran war, wiederholt auf neuen
Gradirfässern denselben Prozess durchmachen. Ueber Verbesserungen der Schnellfabrikation (49, 50).

b) Darstellung des Essigs durch trockne Destillation des Holzes (51-54).

Die trockne Destillation des Holzes liefert zahlreiche und ganz verschiedene chemische Produkte; es entweichen gasförmige Körper, die hauptsächlich aus Wasserstoff, Sumpfgas und Leuchtgas bestehen, und es destillirt eine wässrige und eine theerartige Flüssigkeit über, während schliesslich Holzkohle zurückbleibt. Der Holztheer (5-11 %) besteht hauptsächlich aus aromatischen Kohlenwasserstoffen, Phenolen und deren Derivaten; die wässerige Schicht (40-508) ist der rohe Holzessig; derselbe enthält ausser der vorwiegenden Essigsäure reichliche Mengen von Methylalkohol und Aceton, geringe von höher molekularen Fettsäuren bis zur Capronsäure hinauf; ausserdem sind in ihm harzige und phenolartige Körper aufgelöst, die ihm eine brause Farbe, brenzlichen Geruch und Geschmack, aber auch antiseptische Eigenschaften ertheilen-Man trennt den rohen Holzessig zum Zwecke der Reinigung von dem Holztheer durch Absitzenlassen, neutralisirt ihn mit Kalk, worauf man durch Destillation Holzgeist und Aceton und andere mit Wasserdamps flüchtige Körper (die Phenole u. a.) abtreibt. Das zurückbleibende Kalksalz wird hierauf zur Trockne gebracht und zur Zerstörung der noch adhärirenden empyreumatischen Substanzen erst vorsichtig geröstet, dann mit der berechneten Menge Salzsäure (55, 50) erhitzt und schliesslich die Essigsäure abdestillirt, welche bei einem ungefähren Säuregehalte von 30-50 g den sogen. concentrirten Essig des Handels liefert. Kleine Mengen bremlicher Substanzen ertheilen ihr häufig einen eigenartigen Geruch; durch nochmalige Destillation mit 2-32 Kaliumdichromat werden sie zerstört. Statt des Kalksalzes wird bisweilen das Natronsalz, und mit besonderem Vortheile das Barytsalz (57) zur Reinigung des Holzessigs angewandt.

Aus Laubhölzern erhält man 6-9 § ihres Gewichts an reiner Essigsäure, aus Nadelhölzern nur 24-3 §; dafür liefern letztere viel mehr Theer. Unter Umständen kann auch Torf sur Holzessigfabrikation dienen.

625

Die Bestimmung des Gehaltes an Essigsäure in den verschiedenen Essigsorten, welche für gewöhnlich 4-5%, bei sogen. Doppelessig 8-10% und bei Tripelessig 11-13% beträgt, erfolgt am zweckmässigsten durch Titration mit verdünnter Ammoniaksfüssigkeit, bis die zugestigte Lakmustinktur sich wieder blau färbt. Diese Methode zu Grunde legend, hat Otto ein Acetometer (44) construirt, bei welchem man den Procentgehalt des Essigs an Säure unmittelbar ablesen kann. (Vergl. übrigens pag. 622: Bestimmung der Essigsäure.)

Verfälschungen des Essigs mit Mineralsäuren (meist Schwefel- oder Salzsäure, seltener Salpetersäure), werden am bequemsten durch Methylanilinviolett nachgewiesen; die rothviolette Lösung dieses Farbstoffs wird durch mässig concentrirte Essigsäure nicht verändert, und nur durch sehr starke Säure etwas mehr blau, aber selbst durch Spuren freier Mineralsäuren blaugrün gefärbt (58). Andere Prüfungen (59).

Die Eigenschaften der verschiedenen Essigsorten sind je nach deren Abstammung etwas verschieden und durch kleine Beimengungen veranlasst, die meist in dem betr. Essiggut schon vorhanden sind, bisweilen aber absichtlich zugesetzt werden.

Weinessig ist gelb bis röthlich gefärbt, enthält 6-8 g Essigsäure und neben Weinsäure und Bernsteinsäure Aetherarten des Weines, welche ihm besonders angenehmen Geruch und Geschmack ertheilen und ihn in erster Linie als Speiseessig empfehlen. Er hinterlässt 1-2 g Trockenrückstand, der meist aus Weinstein besteht.

Obstessig, von ähnlicher Qualität, verdankt sein Aroma hauptsächlich den Aethern der Apfel- und Citronensäure.

Bier-, Getreide- oder Malzessig riecht und schmeckt wenig angenehm und, wenn aus Kartoffeln bereitet, unangenehm fuselig. Er enthält meist 2-5 & Essigsäure, 4-6 & Extractivstoffe, namentlich Dextrin und stickstoffhaltige Substanzen, sowie Phosphate. Aehnlich verhält sich der Rübenessig.

Branntweinessig ist die relativ reinste Sorte. Er ist farblos, wird aber oft künstlich gefärbt, besitzt rein sauren Geruch und Geschmack, hinterlässt wenig Rückstand und ist besonders haltbar. Diesem Essig wird häufig durch Zusatz geringer Mengen von Aetherarten oder durch Digeriren mit gewürzhaften Kräutern künstlich mehr Aroma verliehen. So stellt man die sogen. Kräuteressige dar; die besonders pharmaceutischen und medicinischen Zwecken dienenden aromatischen Essige enthalten künstlich zugesetzte ätherische Oele.

Holzessig kann gegenwärtig ebenfalls fast vollkommen rein dargestellt werden, ist dann derselben Verwendung fähig, wird aber mit Vortheil auf Tafelessig nur in Ländern mit hohem Zoll auf Alkohol verarbeitet. Dagegen liesert er die Hauptmenge der für industrielle Zwecke verwandten Säure und dient zur Darstellung der verschiedenen technisch wichtigen Salze.

Von den sehr zahlreichen Derivaten der Essigsäure werden in Folgendem diejenigen in einem ersten Abschnitte behandelt, welche durch Substitutionen im Carboxyl (COOH) der Säure entstehen; also

I. Salze und Aether der Essigsäure und eigentliche Acetylverbindungen, während die durch Veränderungen des Mothyls (CH₃) derselben hervorgehenden, sogen. eigentlichen Substitutionsprodukte der Essigsäure in einem zweiten Abschnitte zusammengefasst werden.

Essigsaure Salze oder Acetate: Die Essigsäure steht, wie die meisten anderen einbasischen organischen Säuren, bezüglich ihrer sauren Natur etwa in der Mitte zwischen der Kohlensäure und den starken Mineralsäuren. Sie vereinigt sich

mit fast sämmtlichen Basen, in der Regel nach gleichen Aequivalenten, ist also einbasisch. Die bei dieser Salzbildung auftretende Neutralisationswärme hat fast denselben Werth, wie für die Salz- und Salpetersäure, und beträgt z. B. für die fixen Alkalien ca. 13100 cal. (60). Dagegen wird sie aus ihren Salzen durch Salz- oder Salpetersäure in äquivalenter Menge schon in der Kälte fast vollständig verdrängt. Ihre basisbindende Kraft oder »Avidität« ist nur 0.03, wenn man die der genannten Säuren als Einheit wählt (61). Auch die mehrbasischen organischen Säuren zersetzen die Acetate schon bei niederen Temperaturen sehr bedeutend, bei Siedehitze vollständig. Durch Zusügen einer einbasischen organischen Säute zur Lösung eines Acetates tritt ein durch Mengenverhältnisse, Temperatur und Concentration beeinflusster Gleichgewichtszustand ein, nach dem sich die Basis zwischen den Säuren theilt (62). Die kohlensauren Salze werden durch wässrige Essigsäure vollkommen zersetzt; umgekehrt werden die in Alkohol löslichen Acetate aus dieser Lösung durch Einleiten von Kohlendioxyd als saure Carbonate gefällt. Bereits in wässriger Lösung sind die Acetate je nach der Stärke der Basis, etwas dissociirt (z. B. vom Na-Salz 0.15 %, vom Pb-Salz 5 %) (63), und die der schwachen Sesquioxyde werden durch Kochen vollkommen zersetzt. Ueber ihre Zersetzung durch Wasser bei hoher Temperatur (63a). Daher verlieren auch die Salze dieser schwachen Basen schon bei gelinder Hitze sämmtliche Essigsaure als solche, während die der Alkalien und Erdalkalien erst bei Glühhitze unter Abgabe von Aceton in Carbonate übergehen; und die der mässig starken Basen, wie das Kupfersalz, beide Produkte liefern. Mit Natronkalk geglüht geben sie Sumpfgas (vergl. pag. 619). Die Acetate sind sämmtlich in Wasser löslich, am schwersten das Silber- und Quecksilbersalz; sie krystallisiren grösstentheils gut

Ausser den neutralen Salzen von der Formel C₂H₃O₂Me bildet die Särre, trotz ihrer einbasischen Natur, mit den Alkalien und Erdalkalien sogen. saure Salze, welche beim Erhitzen die angelagerten 1 oder 2 Mol. Säure abgeben.

Kaliumacetate. Neutrales Salz, C₂H₃O₂K, ist zerfliesslich, krystallisit daher schwierig, löst sich in 0.531 Thln. Wassez von 2° und in 0.125 Thln. von 100° (64), und in 3 Thln. kaltem und 2 Thln. siedendem absoluten Alkohol. Siedepunkt der wässrigen Lösung (65). Schmp. des Salzes 292°.

Einfach saures Salz, $C_2H_3O_2K + C_2H_4O_2$, bildet sich beim Auflösen des neutralen Salzes in Essigsäure und scheidet sich beim Verdunsten über Schwefelsäure mit 6 Mol. H_2O , beim Eindampfen in wasserfreien, glänzenden Nadeln ab. Weniger zerfliesslich und schwerer in Alkohol löslich, schmilzt bei 148°, siedet bei 200° unter Abgabe sämmtlicher Essigsäure (66).

Zweifach saures Salz, $C_2H_3O_2K + 2C_2H_4O_2$, scheidet sich aus der Lösung des neutralen Salzes in Eisessig in bei 112° schmelzenden Blättchen ab. Siedep. 170° (67).

Rubidiumacetat, C2H3O2Rb, bildet ebenfalls Blättchen (68).

Natriumacetate. Neutrales Salz, C₂H₃O₂Na + 3H₂O, monokline Säulen vom spec. Gew. 1·420, nicht zerfliesslich, löst sich unter Temperaturerniedrigung (69) in 3·9 Thln. Wasser von 6°, 1·7 Thln. von 48°, 0·5 Thln. von 100° und auch in wasserhaltigem, nicht aber in absolutem Alkohol. Bei 5° beginnt es in seinem Krystallwasser zu schmelzen; rasch erhitzt, geräth es etwas über 120° ins Sieden, verliert bei 130° sämmtliches Wasser, wird wieder trocken, schmilzt dann bei 319° und erstarrt beim Erkalten zu einer blättrigen Masse von l'erlmutterglanz (70). Bildet leicht übersättigte Lösungen; das geschmolzene wasserhaltige Salz bleibt in verschlossenen Gesässen selbst bei 0° noch stässig

Essigsäure. 627

und erstarrt erst beim Berühren mit etwas fester Substanz (70). Ebenso zerfliesst das geschmolzene, wasserfreie Salz an feuchter Luft zu einer 7 Mol. H₂O enthaltenden, übersättigten Lösung, während merkwürdiger Weise das über Schwefelsäure entwässerte Acetat, ohne zu zerfliessen, nur seine 3 Mol. Krystallwasser wieder aufnimmt (71). Erklärung (72). Die wässrige Lösung schimmelt leicht; Kohlensäure scheidet aus der gesättigten Lösung Natriumbicarbonat ab.

Einfach saures Salz, $C_2H_3O_2Na + C_2H_4O_2 + H_2O$, bildet dem Kochsalz ähnliche, treppenförmig angeordnete, zerfliessliche Würfel, das zweifach saure Salz, $C_2H_3O_2Na + 2C_2H_4O_2 + H_2O$, seideglänzende, bei 127° schmelzende Nadeln (73). Auch noch andere Salze von complicirterer Zusammensetzung sind dargestellt (74), ebenso Doppelsalze mit ameisensaurem Natrium (67).

Lithiumsalze. Neutrales Salz, $C_2H_3O_2Li+1$ oder $2H_2O$, zerfliessliche, in 0·28 Thln. Wasser von 15° und in 4—5 Thln. Alkohol lösliche, rhombische Tafeln (64), zwischen 50 und 70° schmelzend.

Saures Salz, C₂H₂O₂Li + C₂H₄O₃ + H₂O, schmilzt bei 85° und krystallisirt auch wasserfrei vom Schmp. 99° (75).

Ammoniumsalze. Neutrales Salz, C₂H₃O₃·NH₄; ist durch Sättigen von erwärmtem Eisessig mit trocknem Ammoniakgas oder kohlensaurem Ammonium beim Erkalten in zerfliesslichen Nadeln zu erhalten. Es ist äusserst zersetzlich, verliert über Schwefelsäure bereits Ammoniak, dissociirt sich in wässriger Lösung schon bei 55° und liefert beim Abdampsen das saure Salz. Seine Lösung wird in der Medicin unter dem Namen Spiritus Mindereri benutzt. Wassersrei schmilzt es bei 89°, höher erhitzt, zerfällt es zum grösseren Theile in Ammoniak und überdestillirendes saures Salz, zum kleineren in Wasser und Acetamid.

Saures Salz, $C_2H_3O_2 \cdot NH_4 + C_2H_4O_3$; Darstellung s. oben und (76). Viel beständiger, bei 120° sublimirend, zerfliesslich und auch in Alkohol löslich. Saure Salze von complicirterer Zusammensetzung (77), Additionsprodukte mit Ammoniak (77 a).

Bariumsalze. Neutrales Salz, $(C_2H_3O_2)_2$ Ba, krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur mit 1 Mol. H_2O in triklinen Säulen, bei 0° mit $3H_2O$ isomorph dem Bleizucker, und löst sich in etwas mehr als 1 Thl. Wasser, ist aber in absolutem Alkohol unlöslich.

Bildet mit Bariumnitrat ein Doppelsalz, $(C_9H_3O_9)\cdot Ba\cdot (NO_3) + 4H_9O$, und mit Essigsäure Saure Salze: $(C_9H_3O_9)_9Ba + C_9H_4O_9 + 2H_9O$ und

 $(C_2H_2O_2)_2Ba + 2C_2H_4O_2 + 2H_2O_74)$.

Strontiumsalze. Neutrales Salz, $(C_3H_3O_3)_3$ Sr, scheidet sich unter 15° mit 4 Mol. H_2O , über 15° mit $\frac{1}{2}$ Mol. H_3O aus.. Verschiedene saure Salze (74).

Calciumsalze. Neutrales Salz, $(C_2H_3O_2)_2Ca + 2H_3O$, bildet kleine, leicht lösliche Nadeln, mit Chlorcalcium ein luftbeständigen, monoklinen Säulen krystallisirendes Doppelsalz, $(C_2H_3O)\cdot Ca\cdot Cl + 5H_2O$, und mit Essigsäure das saure Salz, $(C_2H_3O_2)_2Ca + C_2H_4O_2 + 1\frac{1}{2}H_2O$.

Magnesiumsalz, (C2H3O2)2Mg+4H2O, krystallisirt schlecht und ist leicht löslich.

Mangan-, Nickel- und Kobaltsalz, $(C_9H_9O_9)_2(Mn, Ni, Co) + 4H_9O$, bilden monokline Krystalle; von ersterem ist auch ein saures Salz bekannt: $(C_9H_9O_9)_2Mn + C_9H_9O_9 + 2H_9O_9$.

Zinksalz, (C₂H₂O₂)₂Zn, krystallisirt bei mittleren Temperaturen mit 3 Mol. H₂O, in der Wärme mit 1 Mol. H₂O. Ammoniak bildet bei 100° die Verbindung (C₂H₃O₂)₂Zn + H₃N + H₃O (78).

Eisensalze. Eisenoxydulsalz, $(C_2H_3O_3)_2$ Fe + $4H_2O$, ist mit Nickelacetat isomorph. Neutrales Eisenoxydsalz, $(C_2H_3O_2)_3$ Fe + $2H_2O$, scheidet sich aus der concentrirten Lösung nur schwierig in starker Kälte in dunkelrothen, an der Lust verwitternden Krystallen ab (79). Die Lösung ist sehr unbeständig. Durch

Doppelzersetzung frisch bereitet, zersetzt sie sich mit der Zeit freiwillig und enthält dann neben freier Säure colloïdales Eisenhydroxyd. Dies beweist der Magnetismus (83) und die bei der Zersetzung mit Alkali auftretende Wärmetönung (84); so erhält man auch durch Dialyse eine rein wässrige Lösung von Hydroxyd; beim Verdunsten das basische Salz, $C_2H_3O_2$ ·Fe(OH)₂, und beim Kochen alles Eisen als Hydroxyd gefällt. (Trennung des Eisees von den Metallen der Magnesiumgruppe.)

Zahlreiche andere basische Salze (80, 81) und Doppelsalze mit Eisenchlorid und salpsterund ameisensaurem Eisenoxyd (81, 82) sind bekannt.

Chromsalze. Chromoxydulsalz, $(C_2H_3O_2)_2Cr + 2H_2O_3$; rothes, krystallinisches Pulver, energisch Sauerstoff absorbirend.

Chromoxydsalze. Das neutrale Salz, $(C_2H_3O_2)_3$ Cr + H₂O, bildet kleine, hexagonak Blättchen von grüner Farbe, luftbeständig (85); basisches Salz, $(C_2H_2O_2)_2$ Cr \cdot (OH) (86). Doppelsalze mit Chromoxydnitrat (87).

Aluminiumsalze. Das neutrale Salz ist wegen seiner grossen Zersetzlichkeit nur in Lösung bekannt, welche sich wie die des Eisenoxydsalzes verhält und deshalb als Beizmittel zur Fixirung des Farbstoffs auf der Faser bei der Druckerei und Färberei im Grossen verwandt wird. Beim Eindampfen der Lösung unter 38° hinterbleibt ein lösliches basisches Salz, (C₃H₃O₃)₂Al·(OH) + 1½ H₂O, als gummiartige Masse; über verschiedene, körnig krystallinische, unlösliche, basische Salze (88, 89).

Ceriumsalze. Neutrales Salz, $(C_2H_2O_2)_3Ce+1\frac{1}{2}H_2O$ (90). Basisches Salz (91). Erbiumsalz, $(C_2H_2O_3)_3Eb+4H_2O$ (92).

Lanthansalz, (C₂H₂O₂)₂La + 3H₂O (93), basisches Salz (94).

Bleisalze. Neutrales Salz, Bleizucker, Saccharum Saturni, (C₂H₂O₂)Pb + 3H₂O, bereits im 15. Jahrhundert bekannt, wird am Vortheilhastesten auch im Grossen durch Lösen von Bleiglätte (Bleioxyd) in Essig dargestellt; bildet sich auch aus dem Metall und Essigsäure bei Lustzutritt. Der Bleizucker stellt monokline, meist taselsörmige Krystalle dar, schmeckt ansangs zuckersüss, dann widerlich metallisch, ist gistig, löst sich in 1½ Thl. Wasser von gewöhnlicher Temperatur, bei 40° in 1 Thl. und bei 100° in ½ Thl. Wasser, aber kaum in absolutem Alkohol, der ihm sein Krystallwasser entzieht. Spec. Gew. = 2496; das der wässrigen Lösungen (95). Das Salz verliert sein Krystallwasser partiell an trockner Lust, rasch über Schweselsäure, schmilzt wasserhaltig gegen 75° und verliert bei 100° neben Wasser etwas Säure; wassersrei schmilzt es gegen 280 und zersetzt sich nach stärkerem Erhitzen unter Abgabe zuerst von Essigsäure, dann von Kohlensäure und Aceton, pyrophorisches Blei zurücklassend (96). Kohlendioxyd sällt aus der Lösung etwas Bleicarbonat, wenig Ammoniak ein basisches Acetat. Das Salz ist brennbar wie Feuerschwamm.

Doppelsalze mit Chlor-, Brom- und Jodblei von der Zusammensetzung $C_2H_3O_1$. Pb·(Cl, Br, J) entstehen durch Erhitzen der frisch gefällten Halogensalze mit Bleizucker und Essigsäure auf 180° (97) als kleine, monokline Prismen, die sich nur schwer in Essigsäure lösen, und von Wasser in ihre Componenten gespalten werden. Dagegen entstehen durch Lösen von Chlor-, Brom- oder Jodblei in Bleiacetat Doppelsalze von der Formel $C_2H_3O_2$ ·Pb(Cl, Br, J) + $(C_2H_3O_2)_2$ Pb + $3H_2O$ in seideglänzenden Prismen, die unzersetzt aus Wasser krystallisiren. Auch mit Natriumacetat und Bleiformiat entstehen Doppelsalze (98).

Basische Bleiacetate sind sehr zahlreiche dargestellt:

Drei-Viertel saures Salz, $(C_2H_3O_2)_3Pb+\overline{C}_2H_3O_2\cdot Pb\cdot OH$, entsteht durch wiederholtes Umkrystallisiren von Bleizucker aus absolutem Alkohol (98). Periglänzende, bezagonak Tafalahan

Zwei-Drittel saures Salz, $(C_2H_2O_2)_2Pb + 2C_2H_2O_2 \cdot Pb \cdot OH$, erhält man durch Lüsen von 1 Mol. Bleioxyd in 2 Mol. Bleizucker oder durch Erhitzen des letzteren über 280°.

Essigsäure. 620

bis er nach dem Schmelzen wieder erstarrt ist (96). Von ähnlichem Aussehen wie voriges Salz, ist in 0.9 Thln. Wasser löslich und krystallisirt daraus mit 1 Mol. H₂O, das bei 90° fortgeht, während das chemisch gebundene Wasser erst bei starkem Erhitzen ausgetrieben wird.

Halbsaures Salz, C₂H₃O₂·Pb·OH+H₂O, ebenfalls durch Digestion des Acetats mit der berechneten Menge Bleiglätte erhalten (99), löst sich in weniger als ½ Thl. Wasser, reagirt alkalisch und bildet in wässriger Lösung, gemischt mit dem analog dargestellten

Drittel-sauren Salz, $2C_2H_3O_2 \cdot Pb \cdot OH + Pb(OH)_2$, den sogen. Bleiessig, nach Zusatz von Alkohol das sogen. GOULARD'sche Wasser. Das drittel-saure Salz löst sich in 5.6 Thln. siedendem und 18 Thln. kaltem Wasser.

Die noch basischeren Salze, z. B. das sogen. sechstel-saure Salz u. a. scheinen Gemenge des letzt erwähnten mit Bleihydroxyd zu sein (100).

Cadmiumsalz, (C2H3O2)2.Cd + 3H2O; monoklin (161).

Thalliumsalz, C₂H₃O₂·Tl, rhombisch, krystallisirt aus Wasser mit 1½ Mol. H₂O, aus Alkohol mit ½ Mol. H₂O (102).

Auch ein saures Salz, C2H2O2·T1+C2H4O2, ist bekannt (103).

Kupfersalze. Neutrales Salz (destillirter oder krystallisirter Grünspan), $(C_2H_3O_2)_2Cu + H_2O$, wird erhalten durch Lösen des Hydrats oder Carbonats, meist aber der basischen Salze in Essigsäure. Blaugrüne, monokline Säulen; spec. Gew. = 1.914. Löslich in 13 Thln. kaltem und 5 Thln. kochendem Wasser. Verhält sich hierbei und beim Erhitzen wie Bleizucker. In der Kälte scheiden sich aus der bei 60° gesättigten Lösung blaue, rhombische Säulen, 5 Mol. H_2O enthaltend, ab (104, 105).

Saures Salz, $(C_2H_3O_2)_2Cu + C_2H_4O_2 + H_2O$ (106).

Zwei-Drittel saures Salz, $(C_2H_2O_2)_2Cu + 2C_2H_2O_2 \cdot Cu \cdot OH + 5H_2O$, entsteht durch Zusatz von Ammoniak zur kochenden Lösung des neutralen Salzes, so lange der entstehende Niederschlag sich noch löst, beim Erkalten als blaue, voluminöse Masse (64).

Halbsaures Salz (blauer Grünspan), $C_2H_3O_3$. $Cu\cdot OH + 2\frac{1}{2}H_3O$, wird im Grossen dargestellt, indem man Kupferplatten mit in Essiggährung übergegangenen Weintrestern überschichtet und nach etwa drei Wochen noch längere Zeit der feuchten Luft aussetzt. Wird durch Wasser zersetzt in neutrales, sich lösendes und zurückbleibendes

Drittel-saures Salz, $2C_9H_2O_2\cdot Cu\cdot OH + Cu(OH)_2$; scheidet sich auch bei längerem Kochen der Lösung des neutralen Acetates ab. Bildet ein je nach dem Wassergehalte hellblaues bis hellgrünes, krystallinisches, in Wasser unlösliches Pulver und mit vorigem gemengt, den wesentlichen Bestandtheil des sogen. grünen Grünspans, der durch Schichtung von Kupserplatten mit in Essig getränkten Flanelllappen dargestellt wird (107).

Auch die Kupferacetate geben leicht Doppelsalze:

Essigsaures Kupferoxydammoniak, $(C_2H_3O_2)Cu(NH_3)_2 + 2II_3O$, bildet blaue, rhombische Pyramiden (108), die Verbindung mit Kaliumacetat, $(C_3H_3O_2)_2Cu + 4C_2H_3O_3K + 12H_2O$ (109), und mit Calciumacetat, $(C_2H_3O_2)_2Cu + (C_2H_3O_2)_2Ca + 8H_2O$ (85), blaue, quadratische Säulen. Von letzterem ist auch ein basisches Salz bekannt.

Essig-arsenigsaures Kupfersalz, $(C_2H_3O_2)_2Cu + Cu_3(AsO_3)_2$ (?), bildet den Hauptbestandtheil des durch seine prächtige Farbe und ausserordentliche Giftigkeit bekannten Schweinfurter Grüns. Man stellt dasselbe dar, indem man 10 Thle. Grünspan, zum dünnen Brei angerührt, rasch in eine siedende Lösung von 8 Thln. arseniger Säure in 1 Liter Wasser einträgt, und dann noch etwas Essigsäure zusetzt (110).

Silbersalz, C₂H₃O₂·Ag. Charakteristische, perlmutterglänzende Nadeln; fällt wegen seiner Schwerlöslichkeit (1 Thl. Salz in 97·8 Thle. Wasser von 14°) durch Zusatz von Silbernitrat zu Acetaten in concentrirter Lösung aus; schwärzt sich am Licht. Verhalten des Salzes gegen Brom (111), gegen Jod (112).

Quecksilberoxydulsalz, (C₂H₂O₂)₂Hg₂, bildet dem Silbersalze ganz ähnlich sich verhaltende Krystallschuppen, die erst in 133 Thln. Wasser von 12° löslich sind (113).

Quecksilberoxydsalz, (C₂H₃O₂)₂Hg, am besten durch Lösen von Quecksilberoxyd in warmer Essigsäure erhalten, bildet vierseitige Tafeln, löst sich in 4 Thln. kaltem und 1 Thl. siedendem Wasser, und wird von letzterem partiell, rascher durch Alkohol und Aether zersetzt (113).

Bildet mit Ammoniak Mercurammoniumacetat (114) und mit Schwefelquecksilber (115), sowie Cyanquecksilber (116) weisse, krystallinische Doppelsalze.

Die Acetate des Wismuths, Antimons und beider Oxyde des Zinns sind nicht genauer untersucht. Das Rhodiumsalz, $(C_3H_3O_2)_3Rh$, enthält $2\frac{1}{2}$ Mol. H_2O (117). Uranylsalz, $(C_2H_2O_2)_2 \cdot \text{UrO}_3$ (118), krystallisizt über 10° mit 2 Mol. H_2O und rhombisch, unter 10° mit 3 Mol. H_2O und tetragonal. Ist leicht löslich und bildet mit den meisten anderen Acetatas schön krystallisirende Doppelsalze (119, 120); die der einwerthigen Metalle entsprechen der Formel $C_3H_3O_3 \cdot M' + (C_2H_3O_3)_3 \text{UrO}_3$, die der zweiwerthigen $(C_3H_3O_3)_3 M'' + 2(C_2H_3O_3)_3 \text{UrO}_3$.

Essigsäure-äther (Essigester).

Allgemeine Darstellungsmethoden und Eigenschaften s. unter Aether und Ester«, dieses Handwörterbuch A, pag. 46 ff. Die daselbst gegebenen Betrachtungen über Aetherifications-Grenze und Geschwindigkeit in Abhängigkeit von der Constitution der Alkohole sind vorwiegend aus dem Verhalten der Essigsäure gegenüber den verschiedenen Alkoholen abgeleitet worden. — Ausser den normalen Essigsäureäthern von der Formel CH₃·C(OC_nH_{2n+1} kennt man noch die von dem hypothetischen Trihydrate CH₃·C(OH)₃ abzuleitenden sogen. Orthoessigsäureäther: CH₃·C(OC_nH_{2n+1})₃, welche nach ersteren betrachtet werden sollen. Die Essigester besitzen einen angenehmen Geruch, welcher ihre Anwendung bei der künstlichen Darstellung der sogen. Fruchtessenzen bedingt; durch Wasser werden sie bei höherer Temperatur, leicht durch Alkalien und Säuren gespalten und durch Natrium in eigenthümlicher Weise zersetzt (s. Accessigäther). Saure Aether, entsprechend den sauren Salzen, existiren nicht.

Methylacetat, C₂H₃O₃·CH₃, findet sich im rohen Holzessig (121), wid dargestellt durch Destillation von 2 Thln. Methylalkohol mit 1 Thl. Eisessig und 1 Thl. conc. Schwefelsäure, oder gleicher Theile von essigsaurem Kali und Holzgeist mit 2 Thln. Schwefelsäure, oder von 3 Thln. Holzgeist mit 14·5 Thln. entwässertem Bleizucker und 5 Thln. Säure (122). Angenehm ätherisch riechende Flüssigkeit vom Siedep. 56·3° und spec. Gew. = 0·9562 bei 0°, wird auch vom Wasser ziemlich leicht gelöst und rasch zersetzt.

Chlor liefert zuerst Monochlormethylacetat, C₂H₂O₂·CH₂Cl, Siedep. 115-116°, spec. Gew. = 1·1953 bei 14° (123), dann Dichlormethylacetat, C₂H₂O₂·CHCl₂, Siedepunkt 145-148°, spec. Gew. = 1,25 (124), und zuletzt Perchlormethylacetat, C₂Cl₄O₂ (125); Brom giebt bei 170° Brommethyl und Bromessigsäuren (126).

Aethylacetat, Essigäther κατ' ἐξοχήν, bereits seit 1759 bekannt, wird am besten dargestellt, indem man 10 Thle. entwässertes Natriumacetat mit einem vor 24 Stunden bereiteten Gemisch von 15 Thln. H₂SO₄ mit 6 Thln. Alkohol versetzt, oder zu auf 130° erwärmter concentrirter Schwefelsäure ein Gemisch gleicher Volumina Essigsäure von 93 g und Alkohol von 96 g vorsichtig zustiessen lässt, das übergehende mit Sodalösung wäscht, über geglühter Pottasche trocknet und nochmals rectificirt (127, 153). Siedep. 72·8°, spec. Gew. 0·9051 bei 0°, 0·8981 bei 15°. Löslich in 17 Thln. Wasser bei 17°, und selbst 15 Thl. Wasser aufnehmend, dient als Lösungsmittel stir viele, meist organische Substanzen. Verbindet sich mit Chlorcalcium (128), Chlorzinn (129), Chlortitan (130) und auch mit anderen Metallchloriden, desgleichen mit Brom bei gewöhnlicher Temperatur (131). Chlor liesert verschiedene Substitutionsprodukte (132), als deren letztes den Perchloressigäther, C₄Cl₈O₂ (s. Trichloressigsäure), Natrium den Acetessig zuther (s. diesen).

Propylacetate. 1. Normales, C₂H₃O₂·CH₂CH₂CH₃CH₂. Siedep. 102°, spec. Gew. 0·8992 bei 15° (133).

2. Isopropylacetat, C₂H₂O₂·CH(CH₂)₂. Siedep. 90-95° (134).

Butylacetate. 1. Normal-Butylacetat, C₂H₂O₃·CH₂CH₂CH₂CH₃, Siedep. 124·4°, spec. Gew. 0·8768 bei 23° (133).

- 2. Isobutylacetat, C₂H₃O₂·CH₂CH(CH₃)₂, Siedep. 116·5°, spec. Gew. 0·9052 bei 0⁰ (135).
- 3. Secundär-Butylacetat, $C_2H_3O_2 \cdot CH_{C_2H_3}^{CH_3}$. Siedep. 111—113°, spec. Gew. 0.892 bei 0° (136).
 - 4. Tertiär-Butylacetat, C3H1O2. C(CH2)2. Siedep. 93-96° (137).

Amylacetate. 1. Normal-Amylacetat, C₂H₂O₃·(CH₂)₄CH₃. Siedep. 149°, spec. Gew. 0.8963 bei 0° (138).

2. Isoamylacetat, C₂H₃O₂·(CH₂)₂CH(CH₃)₃. Siedep. 140°, spec. Gew. 0·8837 bei 0° (139).

Ueber die Acetate des Methylpropylcarbinols (140), des Methylisopropylcarbinols (141), des Diäthylcarbinols (142), des Dimethyläthylcarbinols (143).

Von den Hexylacetaten sind erwähnenswerth: das des normalen Hexylalkohols, $C_2H_2O_2\cdot(CH_2)_5CH_3$, aus Heracleumöl, Siedep. $169-170^{\circ}$, spec. Gew. 0·889 bei 15° (144), und das des Methylbutylcarbinols, $C_2H_2O_2\cdot CH_{C_4H_9}^{CH_3}$, aus Mannit, Siedep. $155-157^{\circ}$, spec. Gew. 0·8788 bei 0° (145). Von den Heptylacetaten das des Oenanthylalkohols. Siedep. $191\cdot5^{\circ}$, spec. Gew. 0·874 bei 16° (146), von den Octylacetaten das des normalen Octylalkohols, $C_2O_3O_2\cdot(CH_2)_7CH_3$, Siedep. $206-208^{\circ}$, spec. Gew. 0·8717 bei 16° , als Hauptbestandtheil des Oeles von Heracleum sphondylium (147), und das des Methylhexylcarbinols, $C_2H_3O_2\cdot CH_2C_6H_{12}$, Siedep. 193° , aus Ricinusöl (148), endlich von Acetaten hochmolekularer Alkohole des Cetylacetat, $C_2H_3O_2\cdot C_{16}H_{33}$, fest, bei 185° schmelzend; Siedep. $220-225^{\circ}$ bei 200 Millim., spec. Gew. 0·858 bei 20° (149) und das Cerylacetat, $C_2H_3O_2\cdot C_{27}H_{55}$ vom Schmp. 57° (150).

Allylacetat, C2H2O2.C3H5. Siedep. 103-1040 (151).

Bromallylacetat, C2H2O2.C3H4Br. Siedep. 163-1640.

Acetylcarbinolacetat, C₂H₃O₃·CH₂COCH₃, entsteht aus Chloraceton und Kalium-acetat; Siedep. 172°.

Acetate der übrigen einwerthigen, bes. der ungesättigten Alkohole s. A, pag. 436.

Von den Acetaten der zweisäurigen Alkohole sind erwähnenswerth:

Glycolmonacetat, C,H,OH,OC,H,O. Siedep. 1820.

Glycoldiacetat, C2H4(OCOCH3)2. Siedep. 186-1870.

Diacetat des Diäthylenglycols, C4H8O(C2H3O3)2. Siedep. 245-251°.

Diacetat des Propylenglycols, CH2·C2H2(C2H2O2)2. Siedep. 1860.

Diacetat des Trimethylenglycols, $(CH_2)_3(C_2H_2O_2)_2$. Siedep. 209 - 210°.

Die Acetate der übrigen Glycole, des Glycerins und der übrigen mehrwerthigen Alkohole finden sich bei diesen, die der hypothetischen Alkohole $C_nH_{2n+1}\cdot CH(OH)_2$ bei den Aldehyden.

Die Orthoessigäther, $CH_3 \cdot C(OC_nH_{2n+1})_3$, entstehen analog den Orthoameisenäthern (A, pag. 520) aus dem Trichloräthan, $CH_3 \cdot CCl_3$, und völlig trockenen Natriumalkoholaten; so erhält man aus Natriumäthylat

Aethylorthoacetat, $CH_3 \cdot C(OC_2H_5)_3$:

 $CH_3 \cdot CCl_3 + 3NaOC_2H_5 = 3NaCl + CH_3 \cdot C(OC_2H_5)_3$

eine bei 142° siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0.94 bei 22°, gegen Wasser bei gewöhnlicher Temperatur beständig (152). Bildung von Orthoessigäthern aus sogen. Acetimidoäthern, CH₃·CNH_{2n+1} (152 b).

Essigsäureanhydrid (Acetyloxyd), $C_4H_6O_3 = (C_2H_3O)_2O$, entsteht nur

in sehr geringer Menge aus Essigsäure durch direkte Wasserentziehung vermittelst Phosphorsäureanhydrid (154), sehr leicht aber durch Einwirkung der Chlorverbindungen des Phosphors (PCl₃, PCl₅), besonders bequem von Phosphoroxychlorid auf essigsaure Salze in den nach der Gleichung

4CH₃·CO·ONa + POCl₃ = PO₂ONa + 3NaCl + 2(CH₃CO)₂O berechneten Mengen; das Anhydrid wird abdestillirt und nochmals über etwas Kaliumacetat zur Entfernung des beigemengten Acetylchlorids rektificirt (155). Ebenso vortheilhaft stellt man es durch Einwirkung des Acetylchlorids auf Acetate oder freie Säure dar:

$$CH_3 \cdot COCl + CH_3 \cdot COOK = KCl + (CH_3CO)_2O$$
 und $CH_3 \cdot COCl + CH_3 \cdot COOH = HCl + (CH_3 \cdot CO)_2O$ (156).

Essigsäureanhydrid ist eine noch heftiger als Eisessig riechende, zu Thränen reizende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·0969 bei 0°, 1·0799 bei 15° und vom Siedep. 137·9°, welche in Wasser unlöslich ist, sich damit aber allmählich zum Hydrate verbindet. Lösungswärme (157). Mit Alkoholen liefert es sofort die entsprechenden Aether, ersetzt überhaupt in allen alkoholischen Hydroxylen, besonders bei höherer Temperatur, den Wasserstoff durch Acetyl, und ist daher ein wichtiges Mittel zur Bestimmung der Zahl der Hydroxyle in compliciteren Verbindungen. Verhalten gegen Salzsäure bei 100°, sowie gegen Chlor und Brom (158). Mit Kaliumacetat giebt es eine Doppelverbindung: C₄H₆O₃+ KC₂H₃O₂ (155).

Das Essigsäureanhydrid ist ausgezeichnet durch die Neigung, ** gemischte** Anhydride ** von der allgemeinen Formel CH3CO zu bilden (wobei X ein beliebiges Säureradical bedeutet). Dieselben werden ganz analog durch Wasser sofort in Essigsäure und die betreffende andere Säure gespalten:

CH3CO·O·X + H2O = CH3·COOH + X·OH.

Arsenigsäure- und Borsäure-Anhydrid lösen sich beim Erwärmen in Essigsäureanhydrid auf und geben beim Erkalten glasige Massen von den Formeln: As₂O₃·C₄H₆O₃ und B₂O₃·C₄H₆O₃ (159), Metazinnsäure bei 150° Essigzinnsäureanhydrid (Zinnsäureacetat\). Sn(OCOCH₃)₄, in langen Nadeln krystallisirend (160). Auch anorganische Säurechloride bilden solche gemischte Anhydride neben Acetylchlorid; so giebt Siliciumchlorid

Kieselessigsäureanhydrid (Orthokieselsäureacetat), Si(OCOCH₃)₄. Bildet wahrscheinlich quadratische Krystalle, zersetzt sich bei 160° in Essigsäure- und Kieselsäureanhydrid, sublimirt aber im Vacuum unzersetzt bei 148°, Schmp. 110° (161).

Orthokieselsäureäther giebt Kieselsäureacetyl-Triäthyläther, Si(OCOCH_B)(OC₂H₃)₃. Siedep. 192—197⁰ (162). Titan-, Zinn- und Antimonchlorid verhalten sich ähnlich dem Siliciumchlorid (163).

Unterchlorig-Essigsäureanhydrid, CH₂CO·O·Cl (essigsaures Chlor), soll sich beim Zusammenbringen der Componenten bei 0° als eine sehr zersetzliche, nur in der Kälte und im Dunkeln beständige Flüssigkeit bilden. Ebenso soll durch Einleiten von Unterchlorigsäure-Anhydrid in mit Jod versetztes Essigsäureanhydrid Unterjodig-Esssigsäureanhydrid in Verbindung mit essigsaurem Chlor, CH₃·CO·OJ+CH₃·CO·OCl, sowie mit Essigsäureanhydrid, CH₃·CO·OJ+(CH₃·CO)₂O, in Krystallen erhalten werden (165). Die Existens dieser Verbindungen ist jedoch neuerdings sehr zweiselhaft geworden (166).

Cyansaure-Essigsaureanhydrid (Cyanacetat), CH₃CO·OCN, entsteht aus Jodeyan und Silberacetat oder aus Acetylchlorid und Silbercyanat als eine der obigen Formel polymerc Verbindung (167).

Schweflig-Essigsäureanhydrid, S(OCOCH₃)₃ (?), soll aus Chloracetyl und schwefligsaurem Blei entstehen (168).

Hieran schliessen sich noch einige ähnlich constituirte, aber zugleich sich als Säuren verhaltende Derivate von Phosphorsäuren an: Essigsäure. 633

Acetylpyrophosphorige Säure, $P_2H_3(C_2H_3O)O_5 + 2H_2O$, bildet sich aus Acetylchlorid und phosphoriger Säure bei 120° als krystallinische, etwas zersliessliche Masse, die bei 100° wasserfrei wird und sich bei höherer Temperatur zersetzt. Ist eine zweibasische Säure (169).

K₂·P₂H(C₂H₃O)O₅ + 2½ H₂O, leicht löslich, zerfällt beim Kochen in essigsaures und phosphorigsaures Salz.

 $Ba \cdot P_2H(C_2H_3O)O_5$ und $Pb \cdot P_2H(C_2H_3O)O_5$ sind schwer lösliche, weisse Niederschläge. Acetylpyrophosphorsäure, $P_2O_3(OCOCH_2)$, erhält man als saures Barytsalz, $P_2O_7(C_2H_3O)BaH + 2H_2O$, durch Oxydation des Salzes der vorigen Säure mit Wasserstoffsuperoxyd.

Von neutralen Salzen sind bekannt:

Bleisalz, $[P_2O_7(C_2H_3O)]_2Pb_3$ und Silbersalz, $P_2O_7(C_2H_3O)Ag_3$ (170).

Diacetylphosphorsäure, $PH_3(C_2H_3O)_2O_5 = P_{(OH)_3}^{(OCOCH_3)_2}(?)$, entsteht aus Chloracetyl und Silberphosphat als zähe, beim Kochen mit Wasser in Essig- und Phosphorsäure zerfallende Flüssigkeit. Das Kalksalz, $PHCa(C_3H_3O)_2O_5$, bildet leicht lösliche Nadeln (171).

Gemischte Anhydride, welche neben dem Radical der Essigsäure als zweites ein anderes organisches Säureradical enthalten, entstehen durch Umsetzung zwischen Alkaliacetat mit dem betr. Säurechlorid (s. A, pag. 162, Essigbenzoësäureanhydrid).

Acetylsuperoxyd, $C_4H_6O_4 = (C_2H_3O)_2O_2$, entsteht beim Behandeln des Anhydrids mit Bariumsuperoxyd in ätherischer Lösung und bildet eine klebrige, sehr zersetzliche und explosible Flüssigkeit (172).

Acetylchlorid (Essigsäurechlorid), CH₃CO·Cl. Wird dargestellt durch Erwärmen von 3 Thln. Eisessig mit 2 Thln. Phosphortrichlorid oder mit Phosphoroxychlorid in den der Gleichung

POCl₃ + 2HO·COCH₃ = HOPO₂ + HCl + 2Cl·COCH₃ entsprechenden Mengen (173). Statt der freien Säure kann auch das Natronsalz (155), statt der genannten Chloride auch Phosphorpentachlorid (174) genommen werden. Das übergegangene Acetylchlorid wird in derselben Weise wie das Anhydrid gereinigt.

Leicht bewegliche Flüssigkeit von erstickendem Geruch, vom Siedep. 50.9° (nach älteren Angaben 55°) und dem spec. Gew. 1.1377 bei 0°. Raucht an der Luft und wird von Wasser explosionsartig in Salzsäure und Essigsäure zersetzt, liefert mit Alkoholen Essigsäureäther, mit einbasischen organischen Säuren gemischte Essigsäureanhydride; wird vielfach, gleich dem Anhydrid angewandt, um hydroxylhaltige Körper zu acetyliren.

Acetyl bromid, CH₃CO·Br, ist ganz analog dem Chlorid, bequemer aber durch vorsichtiges Eintröpfeln von 40 Thln. Brom zu 1 Thl. Phosphor, der mit 15 Thln. Eisessig überschichtet ist (175) zu erhalten, im Uebrigen auf dieselbe Weise zu reinigen. Siedet bei 81⁰, verhält sich sonst wie das Chlorid.

Acetyljodid, CH₃CO·J. Zu seiner Darstellung übergiesst man 1 Thl. Phosphor mit 3½ Thln. Essigsäure, fügt allmählich 9 Thle. Jod hinzu, destillirt vorsichtig ab, schüttelt das übergegangene mit Quecksilber und erhält es so durch nochmalige Destillation als bräunliche Flüssigkeit vom Siedep. 108° und spec. Gew. 1.98 bei 17° (176). Im Uebrigen gleicht es dem Chlorid.

Acetylcyanid, CH₃CO·CN, erhält man durch Einwirkung von Chloracetyl auf Cyansilber vom Siedep. 93°; polymerisirt sich langsam beim Stehen, rasch durch Berührung mit sestem Aetzkali oder Natrium zu Diacetyldicyanid, (CH₃CO·CN)₂: taselförmige Krystalle vom Schmp. 69° und Siedep. 208—209° (177). Das Cyanid zerfällt mit Wasser leicht in Blausäure und Essigsäure, geht dagegen beim Stehen mit concentrirtester Salzsäure als Nitril der Brenztraubensäure, CH₂CO·COOH, in diese über (178).

Acetylrhodanid, CH₃CO·SCN, entsteht aus Acetylchlorid und Bleirhodanid, siedet bei 132—133°; spec. Gew. 1·151 bei 16° (179).

Acetamid, CH₃CO·NH₂ (acetylirtes Ammoniak), entsteht nach den für alle Säureamide typischen Darstellungsmethoden durch die Einwirkung von Ammoniak auf Acetylchlorid, Acetanhydrid und Essigäther, in beiden ersteren Fällen momentan auch bei gewöhnlicher Temperatur, in letzterem alsdann nur langsam, rasch erst bei etwa 150° (180). Acetamid entsteht auch durch trockne Destillation von Ammoniumacetat, indess nur untergeordnet, da die Hauptmasse des Salzes erst Ammoniak verliert und dann als saures Acetat unzersetzt übergeht. 85·7% der theoretischen Ausbeute erhält man aber durch Erhitzen des Acetats in Glasröhren auf ca. 180° (181); die beste und bequemste Methode, die 80-90% Ausbeute liefert, ist die, 1 Mol. Rhodanammonium mit 2½ Mol. Eisessig 3-4 Tage lang an einem kurzen Rückflusskühler in schwachem Sieden zu erhalten (182):

 $2CH_3 \cdot COOH + H_4N \cdot SCN = 2CH_3CO \cdot NH_3 + COS + H_3O.$ Es ist alsdann noch durch Destillation zu reinigen. Acetamid bildet farblose Nadeln von eigenthümlichem Geruch und dem spec. Gew. 1.159 bei 4°. Es schmilzt bei 83° (193), siedet bei 222°, ist hygroskopisch und in Wasser und Alkohol sehr leicht, in absolutem Aether aber unlöslich. Beim Erhitzen für sich ist es sehr beständig, dagegen wird es schon beim Kochen der wässrigen Lösung langsam, rascher bei Gegenwart von Säuren oder Alkalien, unter Aufnahme von Wasser in Essigsäure und Ammoniak gespalten. Die Geschwindigkeit dieser Reaction ist von der Natur der Säure abhängig und kann als Maass für deren Stärke benutzt werden (192). Umgekehrt wird es durch Erhitzen mit P.O. oder ZnCl₂ unter Austritt von Wasser in Acetonitril verwandelt (183). Rauchende Schwefelsäure giebt Methylendisulfonsäure (183). Ueber die Einwirkung von PCl₅ (184). Mit den meisten Aldehyden verbindet es sich unter Abscheidung von Wasser (188). Das Acetamid reagirt neutral, verhält sich aber einerseits noch als schwache Base, indem es beim Einleiten von Salzsäuregas in ätherischalkoholischer Lösung ein in speerförmigen Nadeln krystallisirendes salzsaures Salz, (CH2CO·NH2)2HCl, und beim Versetzen der concentrirten wässrigen Lösung mit starker Salpetersäure allmählich ein salpetersaures Salz, CH, CO. NH₂, HNO₃, abscheidet (185), andererseits aber auch als schwache Säure, indem, in Folge des eingetretenen Säureradicals, Wasserstoff des Amids durch Metalle vertretbar wird. So entsteht aus Acetamid und den betreffenden Oxyden direkt Quecksilberacetamid, (CH₃CO·NH)₂Hg, und Silberacetamid, CH₃CO· NHAg. Ersteres bildet sechsseitige Prismen vom Schmp. 195°, letzteres weisse Schuppen (185). Beide werden durch Wasser nicht zersetzt, im Gegensatze zum Zinkacetamid, (CH₃CO·NH)₂Zn, welches aus Zinkäthyl und Acetamid entsteht (186).

Alkylirte Acetamide bilden sich analog diesem selbst, wenn statt des Ammoniaks primäre oder secundäre Basen angewandt werden.

So entsteht durch Methylamin Methylacetamid, CH₂CO·NHCH₂, farblose, bei 28° schmelzende, bei 206° siedende Nadeln (193), durch Aethylamin Aethylacetamid, CH₂CO·NHC₂H₃, eine dicke, nicht krystallisirende Flüssigkeit vom Siedep. 203—204° (187). Phenylacetamid (Acetanilid) etc. s. A, pag. 646 ff.

Diacetamid, (CH₃CO)₂NH, entsteht neben Salmiak und anderen Produkten durch Erhitzen von Acetamid im Salzsäurestrome (185), am bequemsten durch Erhitzen von Acetonitril mit Eisessig auf 200° (189), und bildet lange, geruchlose Nadeln, schmilzt bei 82° (193), siedet bei 215° (190). Reagirt neutral (193), ist

Essigsäure. 635

in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich und verbindet sich nicht mehr mit Säuren, wodurch es vom Acetamid getrennt werden kann, wohl aber mit Silberoxyd (191), und löst sich unter Erwärmung in Alkalien.

Methyldiacetamid, (CH₃CO)₃N·CH₃, ist aus Methylacetylharnstoff durch Kochen mit Essigsäureanhydrid erhalten worden (193). Bei 192° siedendes Liquidum.

Aethyldiacetamid, (CH₃CO)₂N·C₂H₅, aus Aethylcyanat und Essigsäureanhydrid bei 200° erhalten, ist flüssig und siedet bei 185—192° (187).

Triacetamid, (CH₈CO)₃N, entsteht aus Acetonitril und Essigsäureanhydrid bei 200° (191); kleine Nadeln vom Schmp. 79°, von neutraler Reaction, auch mit Silberoxyd nicht mehr zu vereinigen.

Triacetodiamid, (CH₃CO)₂N₂H₃; Darst. (185) und (189), ist als Doppelverbindung von Acetamid und Diacetamid zu betrachten, siedet bei 212-217°.

Aehnlich wie im Ammoniak und den Aminbasen kann auch in den Säureamiden der an Stickstoff gebundene Wasserstoff durch Chlor und Brom vertreten werden. Chlor wirkt schon allein substituirend; man erhält so

Acetmonochloramid, CH₂CO·NHCl, durch Einleiten von Chlor in geschmolzenes Acetamid; der wieder erstarrten Masse wird es durch Aether entzogen. Schmp. 110° (194).

Ebenso erhält man analog aus Aethylacetamid:

Aethylacetchloramid, CH₂CO·N^{C₂H₃}, als unbeständiges Oel (206). In Brom dagegen löst sich Acetamid unverändert auf. Setzt man aber der Mischung von 1 Mol. Acetamid mit 1 Mol. Brom vorsichtig (193) concentrirte Kalilauge zu, bis die gelb gewordene Flüssigkeit sich beim Stehen nicht mehr röthet, so scheidet sich erst Bromkalium ab, sodann

Acetmonbromamid, CH₂CO·NHBr, in grossen Tafeln, welche 1 Mol. H₂O enthalten, das sie bei 50° verlieren. Schmp. 108° (194). Geht durch Salzsäure unter Entwicklung von Brom in ein Gemenge von Acetamid und Acetomonochloramid über:

2CH₂CO·NHBr + HCl = CH₃CO·NHCl + CH₂CO·NH₂ + Br₂, durch Ammoniak wird es glatt, durch siedendes Wasser grösstentheils in Acetamid verwandelt; Methylisocyanat entsteht im Sinne der Gleichung:

$$CH_{\bullet}CO \cdot NHBr = HBr + CH_{\bullet}NCO$$

durch Einwirkung von Silbercarbonat. Letztere Reaction erklärt auch die Zersetzung des Bromamids durch concentrirte Kalilauge bei 70°: CH₂CO·NHBr+H₂O = HBr+CO₂+CH₂NH₂, insofern der zuerst gebildete Isocyansäuremethyläther alsdann in CO₂ und CH₂NH₂ zerfällt (194). Hierauf beruht die beste Darstellung des Methylamins und allgemein primärer Basen (195), vergl. A, pag. 545. Ebenso beruht die Bildung von Methylacetylharnstoff aus dem Bromamid und Acetamid (194), sowie bequemer aus 2 Mol. Acetamid und 1 Mol. Brom (193), auf dem intermediären Auftreten der Isocyanverbindung.

Acetdibromamid, CH_aCO·NBr₂ (Acetyldibromstickstoff), entsteht aus dem Monobromamid genau so, wie dieses aus dem Acetamid (194), und bildet goldgelbe Nadeln oder Blättchen, die unzersetzt aus warmem Wasser umkrystallisirt werden können und bei 100° schmelzen. Beim Vermischen mit einer äquivalenten Menge von Acetamid entsteht reines Monobromamid.

Eine Bromverbindung des Acetnatriumbromamids, (CH₃CO)NBrNa, Br₂ + H₂O, entsteht dagegen durch 2 Mol. concentrirter Natronlauge aus 1 Mol. Acetamid und 2 Mol. Brom in gelblichen, rectangulären, plattenförmigen Krystallen. Zerfällt beim Lösen in Wasser in Bromnatrium und das Dibromamid (194), und kann daher wohl auch als Doppelverbindung letzterer beiden Körper betrachtet werden $[(CH₃ \cdot CO)NBr₂ + NaBr + H₂O]$.

Schwefelderivate der Essigsäure. Durch Ersatz des Hydroxyls der Essigsäure durch den Schwefelwasserstoffrest SH entsteht:

Thioessigsäure, Thiacetsäure, CH₃CO·SH; bildet sich, analog allen Thiosäuren, aus dem Säurechlorid und Kaliumsulfhydrat (196), aus Phenylacetat durch Verseisen mit KSH (197), als Aethyläther aus Aethylisothiacetanilid durch Erhitzen mit der berechneten Menge Salzsäure:

$$\label{eq:ch3} {\rm CH_3C_{NC_6H_5}^{SC_2H_5} + H_2O = H_2NC_6H_5 + CH_3C_O^{SC_2H_5}}~{\rm (198),}$$

und wohl am bequemsten durch Erhitzen von 300 Grm. P₂S₅ mit 108 Grm. Eisessig bis zur beginnenden Reaction, worauf die Thiosäure dann von selbst überdestillirt (199). Ist eine nach Essigsäure und Schwefelwasserstoff riechende Flüssigkeit, die bei — 17° noch nicht erstarrt, bei 93° siedet, vom spec. Gew. 1.074 bei 10°. Löst sich besonders in warmem Wasser leicht auf. Zersetzungen (200). Die Salze sind meist in Wasser und Alkohol leicht löslich und krystallisirbar, die der Schwermetalle zersetzen sich fast sofort unter Abscheidung von Sulfid.

 $C_2H_3O \cdot SK - C_3H_3O \cdot SNa + \frac{1}{2}H_3O - (C_2H_3O \cdot S)_2Ba + 3H_3O - (C_2H_3O \cdot S)_2Sr + 2H_3O - (C_2H_3O \cdot S)_2Ca + 2H_3O - (C_2H_3O \cdot S)_2Pb$ (200).

Die Aether, Darstellung s. oben und (198), bilden sich auch aus Chloracetyl und Merkaptanen resp. Natriummerkaptiden (201) und sind unangenehm riechende Flüssigkeiten, die bei der Oxydation in Essigsäure und die betr. Alkylsulfonsäure zerfallen (202).

 $C_{2}H_{3}O \cdot SCH_{3}$, Siedep. $95-96^{\circ}$. — $C_{3}H_{3}O \cdot SC_{3}H_{3}$, Siedep. 116° . — $C_{3}H_{3}O \cdot SCH_{2}CH_{2}CH_{3}$, Siedep. $135-137^{\circ}$. — $C_{3}H_{3}O \cdot SCH(CH_{3})_{3}$, Siedep. $124-127^{\circ}$. — $C_{3}H_{3}O \cdot SC_{4}H_{3}$, Siedep. $124-127^{\circ}$. — $C_{3}H_{3}O \cdot SC_{4}H_{5}$, Siedep. $1227-229^{\circ}$.

Thiacetsäureanhydrid, Acetylsulfid, (CH₃CO)₂S, entsteht aus Essigsäureanhydrid und P₂S₃ (197), sowie aus Acetylchlorid und K₂S (196), ist flüssig, siedet bei 121° und wird von Wasser langsam in Essigsäure und Thioessigsäure zerlegt.

Acetyldisulfid, (CH₃CO)₂S₂; Darstellung (202); aus thiacetsaurem Salz und Jod (203). Krystalle vom Schmp. 200, wenig beständig.

Eine der oben beschriebenen isomere Thioessigsäure, CH₂·CS·OH, sowie die Dithioessigsäure, CH₂·CS·SH, ist nicht bekannt. Dargestellt ist nur noch ein

Thiacetamid, CH₂CS·NH₂, aus Acetonitril und Schwefelwasserstoff (204), sowie bequemer, aus Acetamid und P₂S₅, welches bei 108° schmilzt, leicht löslich und leicht veränderlich ist (205). Thiacetanilid etc. s. Band I, pag. 648.

II. Substitutionsprodukte der Essigsäure.

Chloressigsäuren. 1. Monochloressigsäure, CH₂Cl·COOH, entsteht durch Einwirkung von Chlor auf siedenden Eisessig im Sonnenlichte (207) und auf Essigsäureanhydrid bei 100° neben Acetylchlorid (208), sowie von P₂Cl₃ auf Glycolsäure (209), und wird am zweckmässigsten durch Chlorirung einer Essigsäure vom spec. Gew. 1.065 unter Zusatz von etwa 10 ihres Gewichtes Jod gewonnen. Man erhitzt mehrere Tage lang und reinigt dann durch fractionirte Destillation (210).

Nadelförmige oder taselsörmige rhombische Krystalle; Schmp. 62°, Siedep. 185 bis 187°, spec. Gew. 1·3947 bei 73°. Zersliesslich, in der Kälte sast geruchlos, beim Erwärmen einen höchst reizenden Geruch entwickelnd. Wirkt ätzend und auf der Haut blasenziehend. Zersällt schon beim Kochen mit Wasser grösstentheils in HCl und Glycolsäure (211), noch leichter beim Kochen mit den einsäurigen Basen (Alkalien), während die zweisäurigen alkalischen Erden hierbei vorwiegend Diglycolsäure geben. Alkalialkoholate liesern Glycolsäureäther, die Sulshydrate Thioglycolsäure resp. Thiodiglycolsäure (212, 213). Die Salze (207) sind aus Wasser umkrystallisirbar, zersallen aber beim Erhitzen im trocknen Zustande in Chlormetall und Glycolid (214).

C₂H₂ClO₃·K + 1¹/₂H₂O₁ Blättchen. C₂H₂ClO₃K + C₃H₃ClO₃, schwer löslich.

(C₂H₂ClO₂)₂Ba + 2H₂O. — C₂H₂ClO₃·Ag, bei 110—120° verpuffend. Aether. C₂H₂ClO₃·CH₃, Siedep. 130°. — C₂H₂ClO₃·C₂H₄, Siedep. 144—146° (215.·C₂H₂ClO₃·C₃H₇, Siedep. 161° (216). C₂H₂ClO₃·C₂H₄Cl (217).

Chloracetylchlorid, CH2Cl·CO·Cl, aus Acetylchlorid durch Chlor, leichter bei An-

wesenheit von Jod, bequemer aus Monochloressigsäure durch Phosphortrichlorid zu erhalten (218), siedet bei 105-106°; spec. Gew. 1·495 bei 0°.

Chlora cetylbromid. Darstellung (219), Siedep. 133-135°, spec. Gew. 1.913 bei 9°. Chlora cetamid. Darstellung aus dem Aether und Ammoniak (220), Schmp. 119°, Siedep. 224-225°, löslich in 10 Thln. Wasser und Alkohol.

Chloracetylphosphid, CH₂Cl·CO·PH₂; weisses Pulver, leicht durch Wasser in PH₃ und CH₂Cl·COOH zerfallend, entsteht aus dem Chlorid durch PH₃ (221).

Aldehyd s. A, pag. 197.

2. Dichloressigsäure, CHCl₂·COOH, entsteht beim Chloriren der Essigsäure und als Aethylester aus Perchloräthylen und Natriumäthylat (222), wird aber am bequemsten aus Chloralhydrat durch eine eigenthümliche Zersetzung erhalten

CCl₃·CH(OH)₂ = CCl₂H·COOH + HCl,
a starker Basen mit schwachen Säuren (Cvenkaliu

welche durch Salze starker Basen mit schwachen Säuren (Cyankalium, Blutlaugensalz, Natriumacetat) hervorgerusen wird (223). Beste Darstellungsmethode (224). Aetzende, erst unter 0° und schwierig erstarrende Flüssigkeit vom Siedep. 189 bis 191° und spec. Gew. 1·5216 bei 15°.

Die Salze sind leicht löslich und zersetzlich (221).

Dic Aether entstehen wie die Säure, wenn man statt einer wässrigen eine alkoholische Lösung von Chloralhydrat anwendet. C₂HCl₂O₂·CH₃, Siedep. 142—144⁰ (223). C₂HCl₂O₂·C₂II₅, Siedep. 156⁰, spec. Gew. 1·2821 bei 4⁰ (224).

Dichloracetamid, CHCl₂·CO·NH₂, aus den Aethern durch alkoholisches, aus Chloral-cyanhydrat durch wässriges Ammoniak sich bildend (225), schmilzt bei 98° und siedet bei 233—234°. Einwirkung von PCl₅ (226). Aethylirtes Amid, CHCl₂·CO·NHC₂H₅. Schmp. 57°, Siedep. 225—227° (227).

3. Trichloressigsäure, CCl₃·COOH, entsteht durch erschöpfende Chlorirung von Essigsäure und von Perchloräthylen bei Anwesenheit von Wasser: C₂Cl₄ + 2H₂O + Cl₂ = 3HCl + CCl₃·COOH, sowie als Zersetzungsprodukt des Perchlorameisenäthers durch Wasser (125), wird aber am besten aus Chloral durch Oxydation mit rauchender Salpetersäure (229) oder Kaliumpermanganat (230) erhalten.

Bildet zerfliessliche rhomboëdrische Blättchen oder Nadeln vom Schmp. 52·3°, Siedep. 195°, spec. Gew. 1·617 bei 46° und von äusserst ätzender Wirkung. Zerfällt beim Kochen mit wässrigen Alkalien in Kohlensäure und Chloroform: CCl_3 · $COOH = CO_2 + CCl_3H$, mit Natriumalkoholat in Chlormetall, kohlensaures und ameisensaures Salz, während der Aethyläther Orthoameisenäther liefert.

Die Salze sind mit Ausnahme des Silber- und Quecksilberoxydulsalzes leicht löslich, oft zerfliesslich (232, 233) und werden in der Hitze zersetzt (231).

 $\begin{array}{l} C_{2}Cl_{3}O_{2}\cdot K+\frac{1}{2}H_{3}O-C_{2}Cl_{3}O_{2}\cdot Na+3H_{3}O-C_{2}Cl_{3}O_{2}\cdot (NH_{4},Li)+2H_{3}O-(C_{2}Cl_{3}O_{2}),\\ (Ba, Sr, Ca, Zn, Cu)+6H_{2}O-(C_{2}Cl_{3}O_{2})_{2}(Mg,Ni)+4H_{2}O-(C_{2}Cl_{3}O_{2})_{2}Pb+H_{2}O-C_{2}Cl_{3}O_{2},\\ (Ag, Tl)-(C_{2}Cl_{3}O_{2})_{2}(Hg, Hg_{2}). \end{array}$

Von den Alkalimetallen und dem Thallium existiren ausserdem noch luftbeständige, saure Salze: C₂Cl₂O₂·(K, H₄N, Tl) + C₂Cl₂O₂H.

Der Aethyläther, C₂Cl₂O₂·C₂H₅, siedet bei 166°; spec. Gew. 1·3826 bei 20°, der Isobutyläther, C₂Cl₂O₂·C₄H₅, siedet bei 187—189°.

Perchloressigäther, C₂Cl₂O₂·C₂Cl₅, entsteht durch erschöpfendes Chloriren von Essigäther; Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·79 bei 25°, siedet nicht unzersetzt bei 245° und zerfällt bei 400° in 2 Mol.

Trichloracetylchlorid, CCl₃·COCl (234); dasselbe entsteht ebenso aus Perchloräther beim Erhitzen: C₄Cl₁₀O = C₂Cl₆ + C₂H₄OCl. Darstellung aus PCl₃ und Trichloressigsäure (235), aus der Säure und HCl bei Anwesenheit von P₂O₅ (236). Flüssig, Siedep. 118°, spec. Gew. 1·6564 bei 0°.

Das Bromid, CCl, CO Br, flüssig, Siedep. 143°, spec. Gew. 1.900 bei 15°, und das

Jodid, CCl₂CO·J, gegen 180° siedend, werden analog gewonnen (235); das Cyanid, CCl₃CO·CN, aus dem Bromid und Cyansilber oder Cyanquecksilber (237), siedet bei 121—122°; spec. Gew. 1·559 bei 15°.

Ein polymeres Cyanid bildet rhombische Tafeln vom Schmp. 140°.

Trichloressigsäureanhydrid, (CCl,CO), O, siedet bei 222-224° (238).

Trichloracetamid, CCl₂CO·NH₂, Schmp. 135—136°, Siedep. 238—239°, ist in Wasser wenig löslich, liefert durch Einwirkung von Chlor das Chloramid, CCl₃CO·NHC, von sauren Eigenschaften (125), durch PCl₅ die Verbindung C₂Cl₃NPO, Schmp. 81°, Siedepunkt 255—259° (226), von PH₂ Trichloracetylphosphid, CCl₂CO·PH₂ (239).

Das Aethylamid, CCl₃CO·NHC₃H₅, bildet bei 74° schmelzende Tafeln, vom Siedepunkt 229—230° (227).

Bromessigsäuren. 1. Monobromessigsäure, CH₂Br-COOH. Brom wirkt auf Essigsäure erst beim Erhitzen auf 100° ein. Ueber die Einwirkungsgeschwindigkeit (240). Zu ihrer Darstellung erhitzt man am besten 3 Thle. Eisessig und 4 Thle. Brom vorsichtig auf 150° und reinigt die Säure durch fractionirte Destillation (35, 37) oder durch Ueberführung in das Bleisalz (241) von Dibromessigsäure. Entsteht auch durch Oxydation von Bromacetylen, C₂HBr, oder Dibromäthylen, C₂H₂Br₂ (242). — Bildet unter 100° schmelzende, zerfliessliche Rhomboëder, siedet bei 208°. Salze (241).

Die Aether sieden nicht ganz unzersetzt: C₂H₂BrO₃·CH₃ bei 144⁰, C₂H₂BrO₃·C₂H₃ bei 159⁰ (241); das Chlorid, CH₂Br·CO·Cl, spec. Gew. 1·908 bei 9⁰, siedet bei 133-135⁰ (243), das Bromid, CH₂Br·CO·Br, aus Acetylchlorid durch Erwärmen mit Brom entstehend, siedet bei 149-150⁰, spec. Gew. 2·317 bei 21⁰ (244).

Cyanid, CH₂BrCO·CN, Schmp. 77-79⁰ (245). Anhydrid, (C₂H₂BrO)₂O, Siedep. 245⁰ (244).

Amid, C, II, BrO'NH, Schmp. 1650 (246).

2. Dibromessigsäure, CHBr₂·COOH, bildet sich analog der vorigen alls Eisessig (247), oder besser, als Aethyläther, aus Essigäther (249) und der doppelten Menge Brom bei 60°; sodann, analog der Dichloressigsäure, aus Bromal und Cyankalium (248), ferner als Bromid aus Tribromäthylen, C₂HBr₃ (242). Schwieng erstarrende und dann gegen 50° schmelzende Flüssigkeit vom Siedep. 232—234°. deren Salze (247, 249) gut krystallisiren.

 $C_2HBr_3O_3(K, H_4N) + \frac{1}{2}H_3O - (C_2HBr_3O_3)_3Ba + 4 \text{ oder } GH_3O - (C_2HBr_3O_3)_3Pb - C_2HBr_3O_3 \cdot Ag.$

Der Aethylester, C₂HBr₂O₂·C₂H₅, siedet bei 192—194°, das Bromid, C₂HBr₂O₃·Br, bei 194° (249); das Amid, C₂HBr₂O₃·NH₂, schmilzt bei 156° (246).

3. Tribromessigsäure, CBr₃·COOH, wird am besten durch Oxydation des Bromals durch rauchende Salpetersäure dargestellt (249, 235), entsteht auch aus Brom und Malonsäure (250); monokline Tafeln vom Schmp. 135°, zwischen 245—250° unter Zersetzung siedend. Die Säure zerfällt durch Wasser leicht in CO₂ und CHBr₃, ebenso die mit Ausnahme des Ag- und Hg₂-Salzes leicht löslichen Salze.

 $C_{2}Br_{3}O_{2}\cdot Na + 2\frac{1}{2}H_{2}O - (C_{2}Br_{3}O_{2})_{2}Ba + 3H_{2}O - (C_{2}Br_{3}O_{2})_{2}Pb.$

Der Aethyläther, C₂Br₃O₂·C₂H₅, siedet bei 225°, das Bromid, C₂Br₃O·Br, bei 220—225°, das Amid, C₂Br₃O·NH₂, schmilzt bei 120—121° (251).

Chlorbromes sigsäure, CHClBr·COOH, bildet sich beim Erhitzen von Chloressigsäure mit Brom auf 160°, ist flüssig, und siedet bei 201°; die Salze sind leicht löslich, der Aethyläther, CHClBr·COOC₂H₅, siedet bei 160—163°, das Amid, CHClBr·CO·NH₂, schmitzt bei 126° (252).

Chlordibromessigsäure, CClBr₂·COOH, entsteht aus ihrem Aldehyd, dem Chlorobromal, durch rauchende Salpetersäure (253). Schmp. 89°, Siedep. 232—234°. CClBr₂·COOK + 2H₂O - (CClBr₂·COO)₂Pb + H₂O. CClBr₂·COOC₂H₃ Siedep. 203°. — CClBr₃·CONH₃ Schmp. 125°.

Brom dichloressigsäure, CCl₂Br·COOH, analog aus Bromochloral darstellbar, schmilzt bei 64° und siedet bei 215°.

 $CCl_2Br \cdot COOK + 3H_2O - CCl_2Br \cdot COONa + 5H_2O - (CCl_2Br \cdot COO)_2Pb + H_2O - CCl_2Br \cdot COOC_2H_3 Siedep. 188 - 189^{\circ} - CCl_2Br \cdot CONH_3 Schmp. 139^{\circ} Siedep. 253 - 255^{\circ} (253).$

Jodessigsäuren. 1. Monojodessigsäure, CH₂J·COOH. Jod allein wirkt nicht substituirend auf Essigsäure ein, wohl aber ein Gemisch von Jod und Jodsäure, am besten auf siedendes Essigsäureanhydrid (165); die nach dem Erkalten erstarrte Masse giebt durch Umkrystallisiren die Säure in rhombischen Tafeln, die bei 82° schmelzen und höher erhitzt sich zersetzen. In Wasser leicht löslich, aber nicht zersliesslich. Dasselbe gilt von den Salzen (254).

Der Aethyläther, CH₂J·COOC₂H₅, aus Monochloressigäther und Jodkalium (254), besonders leicht aus Rhodanessigäther und Jodäthyl bei 120° (255) entstehend, siedet bei 178—180°.

2. Dijodessigsäure, CHJ₂·COOH, wird durch Verseisen ihres aus Dibromessigäther und Jodkalium entstehenden Aethyläthers mit Kalkmilch und Zersetzen des Ca-Salzes mit HCl als ein zu Rhomboëdern erstarrendes, in Wasser wenig lösliches Oel erhalten. Auch ihre Salze sind gelb gefärbt.

 $(CHJ_{\bullet}\cdot COO)_{\bullet}(Ba, Pb) - CHJ_{\bullet}\cdot COOAg.$

Nitroessigsäure, $CH_2(NO_2) \cdot COOH$, existirt nicht im freien Zustande, weil sie spontan in Nitromethan und Kohlensäure zerfällt: $CH_2(NO_2) \cdot COOH = CO_2 + CH_3(NO_2)$ (256). Beständiger ist der Nitroessigäther, $CH_2(NO_2) \cdot COOC_2H_5$, aus Bromessigäther und $AgNO_2$ entstehend, eine bei $151-152^\circ$ siedende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1·133 bei 0° (257).

Cyan- und Thiocyanessigsäuren.

Cyanessigsäure, CH₂(CN)·COOH, entsteht aus Chlor- oder Bromessigäther durch Cyankalium (258). Am besten werden 300 Grm. KCN, 250 Grm. CH₂Cl·COOC₂H₅ und 1200 Grm. H₂O bis zum Verschwinden des Blausäuregeruchs gekocht, die mit H₂SO₄ neutralisirte und dann concentrirte Flüssigkeit mit überschüssigem H₂SO₄ versetzt und mit Aether extrahirt; das ätherische Extrakt der rohen Säure wird mit Wasser versetzt, mit PbCO₃ geschüttelt und das Filtrat, welches das lösliche Bleisalz enthält, mit H₂S zersetzt (259). Sie schmilzt bei 55°, zerfällt bei stärkerem Erhitzen in CO₂ und Cyanmethyl, CH₃·CN, und durch Brom ähnlich in CO₂, HBr und CHBr₂(CN) (260). Dient zur Darstellung der Malonsäure, in die sie sich durch Kalilauge und concentrirte Salzsäure zerlegt (vergl. Art. Malonsäure).

Von den Salzen sind nur die des Silbers und Quecksilbers schwer löslich (259). $[C_2H_2(CN)O_2]Zn + 2H_2O - [C_2H_2(CN)O_2]Pb + H_2O - [C_2H_2(CN)O_2]Cu - C_2H_2(CN)O_2Ag. \\ Der Aethyläther, CH_2(CN) \cdot COOC_2H_5, siedet bei 200-207°, das aus ihm durch <math>H_3N$ entstehende Amid, $CH_2(CN) \cdot CO \cdot NH_2$, schmilzt bei 105°. Bromid, $CH_2(CN) \cdot CO \cdot Br$ (245). Bromcyanessigsäure, $CHBr(CN) \cdot COOH$ (250).

Thiocyanessigsäure, Rhodanessigsäure, CH₂(S·CN)·COOH; entsteht durch Einwirkung von festem Rhodankalium auf die concentrirte Lösung von chloressigsaurem Natron; das nach einiger Zeit ausgeschiedene rhodanessigsaure Salz wird abfiltrirt, aus Alkohol umkrystallisirt und aus ihm nach sehr vorsichtigem Zusatz überschüssiger Schwefelsäure die Rhodanessigsäure durch Extraction mit Aether gewonnen (261). Dickes Oel, das sich beim Erwärmen leicht polymerisirt, durch Salpetersäure zu Essigsulfonsäure oxydirt wird und leicht unter Aufnahme von Wasser in Carbaminthioglycolsäure übergeht (262).

Salze: C₃H₂NSO₂(K, Na) + H₂O - (C₃H₂NSO₂)₂(Ca, Mn) + 2H₂O - (C₃H₂NSO₂)₂Ba + 1 oder 4H₂O sind ziemlich beständig; die der Schwermetalle, besonders das Kupfersalz, zersetzen sich leicht in thioglycolsaure Salze.

Rhodanessigäther, CH2(S·CN)·COOC2H5, aus Chloressigäther und Rhodankalium, siedet unter partieller Zersetzung bei 220 - 225°; spec. Gew. 1·174; zugleich entsteht ein Polymeres:

Pseudorhodanessigäther, [CH₂(S·CN)·COOC₂H₅]₂, welches bei 80·50 schmilzt und viel indifferenter ist.

Die sogen. Senfölessigsäure, mit Rhodanessigsäure isomer, entsteht aus den Aethern der letzteren durch Zersetzung mit heisser, concentrirter Salzsäure $CH_2 - N = CS$ (261, 262), besitzt aber nicht die Constitution einer solchen:

sondern ist entsprechend der Formel CO-NH CO zusammengesetzt (263),

durch welche auch ihre Bildung aus Thiolydantoin (264) leicht zu erklären ist. Bildet rhombische Tafeln vom Schmp. 125-126°, löst sich nur in heissem Wasser leicht auf und ist sublimirbar. Die Salze dieser sehr schwachen Säure werden schon durch Wasser partiell zersetzt, sind aber im übrigen beständiger.

In nächster Beziehung zu ihr steht die aus 1 Mol. Chloressigsäure und 2 Mol. Rhodanammonium entstehende sogen. Rhodaninsäure, C3H3NS3O (265). Hellgelbe Prismen oder Tafeln von sehr schwach sauren Eigenschaften, bei 168-170° unter Zersetzung schmelzend. Fällt die Lösungen der Schwermetalle; aus Kupfersalzen, (C3H3NS2O)3Cu + H3O, aus Eisenchloridlösung das sogen. Rhodaninroth, C9H5N3S5O3. Verhalten gegen Aldehyde. Wasser bei 2000 und Alkalien (276).

Essigsulfonsäure (Sulfoessigsäure), $C_9H_4SO_5 = \begin{array}{c} CH_9 \cdot SO_9OH \\ COOH \end{array}$, entsteht aus Eisessig durch Einwirkung von dampsförmigem Schweseltrioxyd (266), oder von Chlorsulfonsäure bei 140° (267) und aus Chloressigsäure durch Kochen mit einer Lösung von Kalium- (268), besser von Ammoniumsulfit (269), und wird durch Zersetzen des Barytsalzes mit Schwefelsäure, oder des Bleisalzes mit Schwefelwasserstoff isolirt. Erstarrt schwierig zu sehr zerfliesslichen Krystallen: C₂H₄SO₅ + 1½H₂O, die bei 62° schmelzen, bei 160° braun werden und bei 200° verkohlen. Zweibasische Saure.

Salze. C,H,SO,K, dicke Tafeln, sehr leicht löslich (270). C,H,SO,K, + H,O $-C_{2}H_{2}SO_{5}\cdot(Ba, Pb) + H_{2}O - C_{2}H_{2}SO_{5}\cdot Ag_{2} + H_{2}O$ (269).

CH₃·SO₂OH
Essigäther-Sulfonsäure, (269).
COOC₃H₅
CHCl·SO₂OH
Chloressigsulfonsäure, (cooh

, entsteht durch Kochen von Trichloressigsäute

mit Kaliumsulfit als Kaliumsalz: C₂HClSO₅·K₂ + 1 ½ H₂O (271), das Chlorid, COCl vom Siedep. 130-1350 bei 130 Millim. aus essigsulfonsaurem Salze durch PCl₃ (272).

Essigdisulfonsäure, COOH , ist nur in Form von Salzen ihres Aldehyds. CH(SO, OH), CHO, bekannt, welche sich durch Einwirkung von Alkalisulfiten auf Chloral bei 80° bilden(271). (SO₂OK)₂CH·CHO+H₂O, schwer lösliche, kleine Prismen. (SO₂O)₂Ba·CH·CHO

+ 2H₂O. Auch noch andere ähnliche Verbindungen, namentlich Doppelsalze mit KHSO₂. sind bekannt (271).

CH₃·SO₂C₂H₅
Aethylsulfonessigsäure, | entsteht durch Oxydation äthylthioglycolsaurer Salze [CH₂(SC₂H₅)·COOM] mit KMnO₄ (273). Dicker Syrup, gleich den Salzen leicht löslich.

 $C_4H_7SO_2\cdot K$, Tafeln. - $(C_4H_7SO_2)_2Ba$, Warzen. - $(C_4H_7SO_2)_7Cu + 2H_3O$. -C4H7SO2.C2H2 (274).

Exsiccator. 641

Als Thetinverbindungen, $(C_nH_{2n+1})_2$ S·CH₂COOH, werden die aus Bromessigsäure, resp. deren Aether, merkwürdigerweise aber nicht auch aus Chlor- oder Jodessigäther und Alkylsulfiden entstehenden Additionsprodukte bezeichnet; dieselben verhalten sich als Bromide schwacher Basen, welche als carboxylirte Trialkylsulfine anzusehen sind: Trimethylsulfinhydrat, $HO \cdot S \cdot (CH_3)_3$, Dimethylthetin, $HO \cdot S \cdot (CH_3)_3$ Dem entsprechend zerfallen sie beim Erhitzen leicht in CO_2 und Trialkylsulfinhydrat (275). So entsteht

Dimethylthetin, (CH₃)₂S·CH₂COOH, als Bromid des Aethyläthers aus Methylsulfid und Bromessigäther:

$$(CH_3)_9S + BrCH_9 \cdot COOC_9H_5 = \frac{(CH_3)_9}{Br}S \cdot CH_9 \cdot COOC_9H_5$$

Silberoxyd liefert die freie Base in Gestalt grosser, zerfliesslicher Krystalle, die auch in Alkohol etwas löslich sind; über Schwefelsäure getrocknet gehen sie allmählich in ein Anhydrid $(CH_3)_2 \cdot S_{CH_4}^O \subset CO$ über.

Durch Oxydation ensteht Methylsulfon oder Methylsulfonsäure. Chlorid und Bromid sind zerfliesslich; deren Verbindungen mit Platinchlorid, resp. Bromid bilden orangefarbene Krystalle. Jodid und Sulfat sind luftbeständig.

Diäthylthetin entsteht als Bromid aus Bromessigsäure und Aethylsulfid; auch die analogen Propyl-, Isobutyl- und Isoamylverbindungen sind auf diese Weise dargestellt worden.

HANTZSCH.

Exsiccator. Exsiccatoren sind mit trockner Luft gefüllte Gefässe und dienen dazu feuchte Substanzen, welche getrocknet werden sollen, in sich aufzunehmen.

Um das in der eingeschlossenen Lust abdunstende Wasser sortwährend wieder zu entsernen und die Lust trocken zu erhalten, bringt man gleichzeitig mit der zu trocknenden Substanz einen stark hygroskopischen Körper in das Gesäss. Concentrirte Schweselsäure oder geschmolzenes Chlorcalcium werden am häusigsten zu diesem Zweck verwendet, doch benutzt man in besonderen Fällen auch gebrannten Kalk oder Phosphorsäure-Anhydrid.

Am meisten bedient man sich der Exsiccatoren, um solche Substanzen, welche einer chemischen Analyse unterworfen werden sollen, von anhängender Feuchtigkeit zu befreien und verwendet als Exsiccator entweder ein mit aufgeschliffenem und mit Talg bestrichenem Deckel versehenes weites Glasgefäss (Fig. 124) oder eine Glasglocke, deren unterer mit Talg bestrichener, eben geschliffener Rand auf einer gleichfalls geschliffenen Glasplatte ruht (Fig. 125).



(Ch. 124.)

(Ch. 125.)

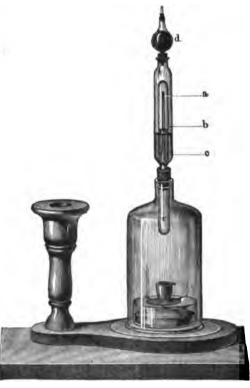
Die zur Austrocknung der Lust dienende Substanz wird entweder direkt auf den Boden des Exsiccators gebracht oder in eine daselbst befindliche besondere Schale.

Die zu trocknenden Substanzen legt man auf Uhrgläsern oder flachen Schalen auf ein von Füssen getragenes Drahtdreieck oder eine mit Löchern versehene Blechplatte, welche sich über dem hygroscopischen Material befindet.

Die Austrocknung ist beendet, sobald das Gewicht des zu trocknenden Körpers trotz weiterem Verweilen im Exsiccator nicht mehr abnimmt.

Es ist bei der Anwendung eines Exsiccators beim Trocknen zu analysirender Substanzen insofern Vorsicht zu gebrauchen, als gar manche Verbindungen, welche an freier Luft getrocknet nur die etwa anhängende Feuchtigkeit verlieren würden, im Exsiccator jedoch ausserdem chemisch gebundenes Wasser, z. B. Krystallwasser abgeben und verwittern. Dies ist beispielsweise bei Bittersalz der Fall. Andere Substanzen, wie Soda, Glaubersalz etc., verlieren schon an freier Luft Wasser und zerfallen in Pulver, dasselbe findet noch rascher in der trocknen Luft des Exsiccators statt.

Eine weitere Anwendung des Exsiccators besteht darin, erhitzte Tiegel, Platinschalen etc., welche gewogen werden sollen, aufzunehmen, damit sie sich beim Erkalten in einer trocknen Atmosphäre befinden und ihr Gewicht somit nicht durch sich niederschlagende Feuchtigkeit vermehrt wird. Wenn ein heisses Gefäss in den Exsiccator gebracht wird, so dehnt sich natürlich die Luft stark aus und würde im Stande sein, den alsbald aufgelegten Deckel zu heben. Anderer-



(Ch. 126.)

seits wird nach völligem Erkaltem der Deckel durch den äusseren Luftdreck fest aufgepresst. Diesen Uebelständen hilft der von Schrötter construite Exsiccator (Fig. 126) ab. Der Hals der Glocke wird hierbei durch einen Kork geschlossen, dessen unteres Ende mit einigen Einschnitten versehen und in ein unten geschlossenes Röhrchen e geschoben ist. Bohrung der Korkes trägt eine Glasröhre, welche bei a eine offene Spitze besitzt und mit ihrem unteren Ende in eine Mantelröhre b eingeschmolzen ist. Um letztere, welche unten 2 Oeffnungen besitzt, herum ist noch ein weiteres Mantelrohr angebracht, dessen obere Oeffnung durch einen Kork geschlossen wird. welcher in seiner Durchbohrung die oben und unten offene, mit Chlorcalcium gefüllte Glaskugel d trägt.

Der Raum zwischen den beiden Mantelröhren und der inneren Glasröhre wird etwa zur Hälfte mit concentrirter Schweselsäure gestüllt.

Dehnt sich nun die in der Glocke eingeschlossene Lust in Folge des Ein-

Exsiccator. 643

bringens eines heissen Tiegels aus, so dringt sie durch die Einschnitte im Kork in das Röhrchen e und tritt bei a in das innere Mantelrohr, presst dann die in demselben befindliche Schwefelsäure durch die engen Oeffnungen bei e hinaus und entweicht selbst in Blasen durch diese Löcher. Zieht sich jedoch in Folge der Abkühlung die Luft in der Glocke zusammen, so tritt bei e frische Luft in das äussere Mantelrohr, drückt die Schwefelsäure in demselben nieder bis die Löcher bei e frei sind, dringt in Blasen in das innere Mantelrohr und gelangt somit in die Glocke. Die so eintretende Luft ist völlig trocken, da sie das Chlorcalcium in e und die Schwefelsäure im inneren Mantelrohr passiren musste.

Das Röhrchen e hat den Zweck, etwa bei a in die innere Röhre einspritzende Schwefelsäure aufzunehmen, so dass diese nicht in das Innere des Exsiccators tropfen kann.

Die Säule f dient als Handgriff und zum Halten der Glocke, wenn dieselbe vom Apparat abgenommen wird.

Die trocknende Wirkung eines Exsiccators wird bedeutend beschleunigt, wenn man die in ihm enthaltene Lust durch Evacuiren verdünnt. Zu diesem Behuf versieht man die Glocke oder den Deckel des Aspirators mit einer Tubulatur und verbindet dieselbe lustdicht mit einer Lustpumpe. Gewöhnlich werden hierzu die sogen. Wasserlustpumpen benutzt, welche in wenigen Minuten das Gesäss genügend evacuirt haben, worauf der zum Exsiccator sührende Hahn geschlossen wird. Von Zeit zu Zeit ist das Auspumpen zur Entsernung der Wasserdämpse und etwa eingedrungener Lust zu wiederholen. —

Ebenso wird das Austrocknen sehr beschleunigt, wenn die feuchten Substanzen sich nicht in einer abgeschlossenen Lustmenge, sondern in einem Strome trockner und womöglich erwärmter Lust befinden und es sind mannigsache dieses Princip verwendende Trockenapparate (s. d.), Trockenösen etc. construirt worden, doch pflegt man mit den Namen >Exsiccator« gewöhnlich nur die oben erwähnten einsacheren Vorrichtungen zu belegen.

Sind die zu trocknenden Substanzen nicht mit Wasser, sondern anderen leicht verdunstenden Flüssigkeiten benetzt, so müssen statt der Schwefelsäure oder des Chlorcalciums andere Absorptionsmittel in den Exsiccator gebracht werden, wenn man nicht vorzieht, nur im Vacuum zu trocknen. C. Liebermann (Berl. Ber. 12, pag. 1294) empfahl möglichst niedrig schmelzendes Paraffin, am besten Rohparaffin in Stücken in den Exsiccator zu legen, wenn es gilt, eine Substanz von Schwefelkohlenstoff, Aether, Chloroform oder Benzol zu befreien. Das Paraffin zerfliesst, indem es die Dämpse jener Flüssigkeiten absorbirt. Es vermag mehr als sein dreisaches Gewicht an Schwefelkohlenstoff und sein doppeltes Gewicht an Aether auszunehmen. Durch einsaches Abdestilliren kann aus dem zerflossenen Paraffin das absorbirte Lösungsmittel wieder gewonnen werden.

Sollen Substanzen getrocknet werden, welche durch die Einwirkung des Sauerstoffs der Luft sich verändern, so füllt man den Exsiccator mit Kohlensäure oder einer anderen Luftart; verlieren die zu trocknenden Körper leicht Ammoniak, so ersetzt man die Schwefelsäure oder das Chlorcalcium des Exsiccators durch Stücke gebrannten Kalks und fügt noch ein wenig Salmiak zu, um der Luft des Apparates Ammoniakgas beizumischen.

		; ;

Register für Band III.

Chloroform	1	Aluminiumchromat	20	Aconitsäure-Methylester .	38
Bromoform	3	Berylliumchromat	20	Aconitsäure-Aethylester .	38
Bromochloroform	3	Cerchromat	20	Diconsäure	38
Chlorobromoform	3	Cadmiumchromat	21	Salze	38
Jodoform	3	Bleichromat	21	Diconsäure-Aethylester .	
Nitroform	4	Ammoniumchlorochromat	22	Citraconsäure	39
Chlorophodi		Amidochromsäure	22	Salze	
Chlorophyll	4	Darstellung der Chromver-		Citraconsäure-Methylester	40
Chrom	7	bindungen	22	Citraconsäure-Aethylester	40
Chromoxydul	9	Analytisches Verhalten der		Citraconsaureanhydrid .	40
Chromoxyduloxyd	9	Chromverbindungen .	23	Citraconylchlorid	
Chromoxyd	9	Characa	26	Citraconamid	
Chromhydroxyd	10	Chrysen	26	Citraconimid	
Chromsäureanhydrid	11	Trichlorchrysen	26	Chlorcitraconsäureanhydrid	40
Chromsuperoxyde	13	Dekachlorchrysen	26	Chlorcitraconsaure Salze.	
Chromchlorür	13	Dibromchrysen	26	Bromcitraconsaure	
Chrombromür	13	Nitrochrysen	26	Salze	41
Chromchlorid	13	Dinitrochrysen	27	Oxycitraconsäure	
Chrombromid	14			Šalze	42
Chromfluorid	14	Tetranitrochrysen	27	Xeronsäureanhydrid	42
Chromylchlorid	15	Chrysochinon Dibromchrysochinon	27	Xeronsaures Calcium	
Chromsulfür	15	Dinitrochrysochinon	27	Xeronsaures Barium	
Chromsulfid	15	Tetranitrochrysochinon	27	Xeronsaures Silber	43
Chromnitrid	16	•	27	Mesaconsäure	43
Chromphosphid	16	Citronensäure	27	Salze	43
Schwefels. Chromoxydul .	16	Salze	31	Mesaconsäure-Methylester	43
Schwefligs. Chromoxydul	16	Citronensäuretrimethylester	33	Mesaconsäure - Aethylester	44
Phosphors. Chromoxydul	16	Citronensäuretriäthylester	34	Mesaconylchlorid	44
Kohlens. Chromoxydul .	16	Diäthylcitronensäure	34	Mesaconamid	44
Salpetersaures Chromoxyd	17	Aethylcitronensäure	34	Itaconsäure	
Schwefligs. Chromoxyd .	17	Aethylcitronensäuretriäthyl-		Salze	
Selenigsaures Chromoxyd	17	ester	34	Itaconsäure-Methylester .	
Schwefels. Chromoxyd .	17	Acetylcitronensäuretriäthyl-		Itaconsäure-Aethylester .	45
Chromalaune	18	ester	34	Itaconsäure-Anhydrid	45
Unterphosphorigs. Chrom-		Citramethan	35	Itaconylchlorid	45
oxyd	18	Oxycitronensäure	35	Itaconamid	
Phosphorigs. Chromoxyd	18	Šalze	35	Chloritaconsaure	
Phosphors. Chromoxyd .	18	Oxycitronensäuretriäthyl-		Bromitaconsäure	
Chromhydroxyd-Ammoniak-		ester	36	Aconsaure	
salze	19	Tricarballylsäure	36	Salze	46
Ammoniumchromat	19	Salze	36	Condensation	AE
Ammonium dichromat	20	Tricarballylsäureäthylester	37		-
Ammoniumtrichromat .	20	Tricarballylsäureamylester	37	Cumarverbindungen	52
Bariumchromat	20	Chlortricarballylsäuremethyl		o-Hydrocumarsäure	53
Bariumdichromat	20	ester	37	Salze	53
Calciumchromat	20	Amidotricarballylamid .	37	Anhydrid	53
Calciumdichromat	20	Aconitsäure	37		54
Chromchromat , , , .	2 0	Salze	37	Methylmelilotsäure	54

Aethylmelilotsäure 54		Nitrocumonitril 71
Dibrommelilotsäure 54	Aesculetinsäure 63	Dinitrocuminsäure 72
Methyldibrommelilotsäure 54	Trimethyläsculetinsäure . 63	m-Amidocuminsäure 72
Aethyldibrommelilotsäure 54	Triäthyläsculetinsäure 63	Amidocumonitril 72
Methyltribrommelilotsäure 54	Aesculetin 63	Diamidocuminsaure 72
Tetrabrommelilotsäure . 54	Methyläsculetin 64	Diazoamidocuminsäure . 72
	Dimethyläsculetin 64	Cuminursäure 72
		Oxycuminsäure 72
~ .	Aethyläsculetin 64	
Salze 54	Diäthyläsculetin 64	m-Oxycuminsaure 72
a-Methylcumarsäure 55	Diacetyläsculetin 64	Cumophenolcarbonsäure . 73
β-Methylcumarsäure 55	Dibromäsculetin 64	Isooxycuminsäure 73
Aethylcumarsäure 55	Tribromäsculetin 64	o-Propylphenolcarbonsäum 73
Acetylcumarsäure 55	Daphnetinsäure 64	p-Propylphenolcarbonsaure 73
Cumarin 55	Triäthyldaphnetinsäure . 64	
Cumarinchlorid 56	Daphnetin 65	Cumole
	Aethyldaphnetin 65	Hemellithol 73
	Diäthyldaphnetin 65	Tribromhemellithol 74
	Diamyttaphnetin 05	Pseudocumol 74
a-Chlorcumarin 56	Diacetyldaphnetin 65	Brompseudocumol 74
β-Chlorcumarin 56	Dibenzoyldaphnetin 65	Dibrompseudocumol 74
Tetrachlorcumarin 56	Methyl-o-Propioncumarsäure65	Tribrompseudocumol 74
α-Bromcumarin 56	Propioncumarin 65	Nitropseudocumol 74
β-Bromcumarin 56	β-Methylcumarin 66	Trinitropseudocumol 74
α-Dibromcumarin 56	Methyl-p-Propioncumarsäure66	
β-Dibromcumarin 56	o-Butyrcumarsäure 66	Amidopseudocumol . 74
Nitrocumarin 56	Methyl-o-Butyrcumarsäure 66	Nitroamidopseudocumol . 74
	Butyrcumarin 66	Methyläthylbenzol 75
	p-Methylbutyrcumarsäure 66	Dinitro-p-Methyläthylbenrol 75
	Valeriancumarin 66	Trinitro - p - Methyläthyl- benzol
Hydrocumarilsäure 56		benzol 75
Hydrocumarinsäure 57	Phenylcumarin 66	Normalpropylbenzol 75
m-Hydrocumarsäure 57	β-Naphtocumarsäure 66	p-Amidopropylbenzol 75
Methyl-m-Hydrocumarsäure 57	β-Naphtocumarin 66	Acetylamidopropylbenzol 75
m-Cumarsäure 57	β-Methylumbell-p-Methyl-	Benzoylamidopropylbenzol 75
Methyl m-Cumarsäure . 57	äthersäure 66	Jenzoylamidopiopyioemoi /
Acetyl-m-Cumarsäure . 57	β-Methylumbelliferon 67	Isopropylbenzol 75
p-Hydrocumarsäure 57	β-Phenylumbelliferon 67	p-Bromisopropylbenzol . ;;
Methyl-p-Hydrocumarsaure 57	Dioxy-β-Methylcumarin . 67	Pentabromisopropylbenzol ;5
Tyrosin 58	Methylhydrohomokaffeesäure67	Trinitroisopropylbenzol . 7
		Amidoisopropylbenzol . 70
		Allylbenzol 76
Dibromtyrosin 58	Dimethylhydrohomokaffee-	
Nitrotyrosin 58	säure 67	Cyanverbindungen 70
Dinitrotyrosin 58	Dimethylhomokaffeesäure 67	Cyan
Tyrosinsulfosäure 59		Flaveanwasserstoff 87
p-Cumarsäure 59	Cuminverbindungen 68	Rubeanwasserstoff 87
Methyl-p-Cumarsäure 59	Cuminalkohol 68	Paracyanwasserstoff &
Acetyl-p-Cumarsäure 59	Cumylchlorid 68	Cyanwasserstoff &
Hydroumbellsäure 50	Carbaminsäurecumyläther 68	Tricyanwasserstoff 90
Dimethylhydroumbellsäure 59	Cumylamin 68	Cyanwasserstoffchlorhydrat 91
Umbellsäure 59	Dicumylamin 68	Cyanwasserstoffsesquichlor-
Dimethylumbellsäure 60	Tricumylamin 69	hydrat 91
Umbelliferon 60	Cumylharnstoff 69	Cyanwasserstoffsesquibrom-
Methylumbelliferon 60	Dicumylharnstoff 69	
		hydrat 91
	Phenylcumylharnstoff 69	Cyanwasserstoffjodbydrat 91
Tribromumbelliferon 61	Dicumylthioharnstoff 69	Metallcyanide 91
Trinitroumbelliseron 61	Cumylsenfol 69	Cyanammonium 93
m-Methoxylcumarin 61	Cuminol 69	Cyantetramethylammonium 93
Hydrokaffeesäure 61	Nitrocuminaldehyd 70	Cyankalium 05
m-Methylhydrokaffeesäure 61	Cuminoïn 70	Cyannatrium 94
p-Methylhydrokaffeesäure 61	Desoxycuminoin 70	Cyanbarium 94
Dimethylhydrokaffeesäure 61	Cuminil 70	Cyanstrontium 94
Methylenhydrokaffeesäure 61	Hydrocuminoin 70	Cyancalcium 94
Kaffeesäure 61	Cuminsaure 70	Cyanmagnesium 04
Diacetylcaffeesäure 62	C	
m-Methylkaffeesäure 62		
	1 0 ' 1	Cyanindium 95
		Cyanblei 95
Dimethylkaffeesäure-Methyl-	Bromcuminsäure 71	Cyanthallium 95
äther 62	m-Nitrocuminsäure 71	Cyanstickstofftitan 90

Cyanniob 96		Mellonwasserstoff 154
Kaliumchromcyanid 96	ester 125	Salze 154
Cyanmangan 96	α-Cyanursäure 125	Cyamelursäure 155
Kaliummangancyanid . 96	Salze 126	Salze 155
Natriummangancyanid . 96	β-Cyanursäure 126	Cyanphosphor 155
Cyannickel 97	Cyanilsäure 126	Cyanäthylphosphid 155
Cyankobalt 97	Cyamelid 126	Rhodanphosphor 156
Kobaltidcyankalium 97	Sulfocyansäure 126	Rhodanarsen 156
Kobaltidcyanwasserstoff-	Salze 128	Rhodansilicium 156
säure 97	Ester 132	Cymole 156
Cyaneisen 98	Disulfocyansäure 135	Durol 157
Ferrocyanwasserstoffsäure 99	Salze 135	Monobromdurol 157
Ferrocyankalium 99	Aethylester 135	Dibromdurol 157
Ferrocyandoppelverbindgn. 100	Trisulfocyansäure-Methyl-	Dinitrodurol 157
Ferridcyanwasserstoffsäure 102	ester 135 Cyansulfid 135	Isodurol 157
Ferridcyankalium 102	Cyansulfid 135	Bromisodurol 157
Ferridcyandoppelverbin-	Thionylcyanid 136	Dibromisodurol 157
dungen 103	Pseudoschwefelcyan 136	
Ferroferrocyanid 104	Persulfocyansäure 136	
Berlinerblau 104	Acetylpersulfocyansäure 137	Dimethyläthylbenzole . 157 Methylpropylbenzole . 158
TURNBULL's Blau 105	Thioammelin 137	C-mol . 150
Lösliches Berlinerblau . 106	Thiomelanurensäure 137	o-Cymol 158
Ferroammoniumferricyanid 106	Dithiodiprussiamsäure . 138	m-Cymol 158
Berlinergrün 106	Monothiodiprussiamsäure 138	p-Cymol 158
Ferrokaliumferrocyanid. 106	Dithiotriprussiamsaures	Chlor-p-Cymol 159
Superferridcyankalium . 107	•	Dichlor-p-Cymol 159
	Ammon 139	Brom-p-Cymol 159
Nitroprussidwasserstoff-	Chrysean 139	Dibrom-p-Cymol 159
săure 107	Selenocyansäure 139	Nitro-p-Cymol 159
Nitroprussidnatrium 108	Salze 139	Dinitro-p-Cymol 159
Cyankupfer 109	Ester 139	Dinitrochlorcymol . 159
Kupfercyanürcyanid 109	Selencyan 139	Dinitrobromcymol . 159
Cyansilber 109	Tellurocyansäure 140	Trinitro-p-Cymol 159
Cyansilberammoniak . 110	Cyanamid 140	Amido-p-Cymol 159
Cyangold 110	Salzsaures Cyanamid . 141	m-Isocymol 160
Auricyanwasserstoffsäure 110	Metallderivate 141	m-Isocymidin 160
Cyanplatin III	Aethylderivate 142	Acetylisocymidin 160
Platincyanwasserstoffsäure III	Säurederivate 142	Benzoylcymidin 160
Salze derselben 111-112	Dicyanimid 145	Phtalylisocymidin 160
Aethylester 113	Dicyandiamid 145	
Cyaniridium 114	Salze 145	Isocyminylcarbaminsäure-
Cyanpalladium 114	Ester 145	äther 160
Cyanrhodium 114	Dicyandiamidin 145	Isocyminylharnstoff 160
Cyanruthenium 114	Salze 146	p-Isocymol 160
Cyanosmium 115	Amidodicyansäure 146	Butylbenzole 160
Osmiumcyanwasserstoff-	Salze 146	Cystin und Cystein 161
Osmiumcyanwasserston	Thiodicyandiamidin 147	
säure 115		•
Cyanchlorid 115	Salze 147	Destillation 188
Cyanurchlorid 116	Biguanid 147	Diazoverbindungen 192
Cyanbromid 116		Diazoamidoverbindungen 202
Cyanurbromid 116	Melamin 148	
Cyanjodid 116	Salze 148	
Jodcyanjodkalium 117	Alkylderivate 149	Diazoessigester 205
Isocyansäure 117		Diazoacetamid 206
Salze 118	Chlorcyanamid 150	Diazobenzol 206
Ester 119	Chlorocyananilid 150	Salze 206
Normale Cyansaure 121	Melidoessigsäure 150	Metallderivate 209
Ester 121	Salze 150	p-Chlordiazobenzol 209
Amidocyansäure 121	Säurederivate 151	Platinsalz 209
lsocyanursäure 122	Cyanmelanidin 151	Dichlordiazobenzol 210
Salze 123	Melam 151	p-Bromdiazobenzol 210
Ester 124	Ammelin 151	Dibromdiazobenzol 210
Normale Cyanursäure . 125	Salze 152	Tribromdiazobenzol 210
Ester 125	Alkylderivate 152	p-Joddiazobenzol 210
Amidocyanursäure-Dime-	Ammelid 152	m-Nitrodiazobenzol 210
thylester 125	Melanurensäure 153	p-Nitrodiazobenzol 210
	Salze 153	p-Amidodiazobenzol 210
Amidocyanursäure-Diäthyl-		
ester 125	Mellon 153	p Dimeotoraci i i i are

		•
Diazo-Paraleukanilin . 210		Diazobenzolimid 227
Diazo-Leukanilin 210	Diazoamidonitroanisol . 220	Substitutionsprodukte 228
Diazo-Pararosanilin 210	Diazodinitrophenol 220	Diazonitroanisolimid . 228
Diazo-Rosanilin 210	Diazochlornitrophenol . 220	Diazo-Azobenzolimid . 228
p-Diazobenzolsulfonsäure 211	Diazoparakresol 221	o-Diazobenzoesäureimid 228
m-Diazobenzolsulfonsäure 212	Diazodinitro-Metakresol 221	
Bromdiazobenzolsulfon-		
	Diazothymol 221	p-Diazobenzoesäureimid 229
säuren 212	Chlordiazothymol-Chlorid 221	m-Diazobenzonitrilimid . 229
Dibromdiazobenzolsulfon-	Diazonitroresorcin 221	Azimidoverbindungen . 229
säuren 212	Diazodinitroresorcin 221	Azimidobenzol 229
Tribromdiazobenzolsulfon-	Diazoanthrachinon 221	Azimidonitrobenzol 229
säure 212	o-Diazobenzoesäure 223	Salze 230
Tetrabromdiazobenzolsul-		Asimidatahal
	Nitrat 223	Azimidotoluol 230
fonsäure 212	Perbromid 223	Azimidophenylurethan . 230
Benzoldisulfondiazid . 212	o-Diazobenzoesäure-p-Ni-	β-Azimidobenzoesäure . 230
Diazobenzoldisulfonsäuren 212	trophenolat 223	γ-Azimidobenzoesäure . 230
Salze 212	Amido-o-Diazobenzoesäure 223	Azimidouramidobenzoe-
o-Diazotoluol-p-sulfonsäure213	m-Diazobenzoesäure 224	säuren 230
p-Diazotoluol-o-sulfonsäure213	Salze	· ·
p-Diazotoluol-m-sulfon-	Foton	Dichte 231
	Ester	Specifisches Gewicht fester
säure 213	m-Diazobenzamid 224	Körper 233
Diazoazobenzolsulfonsäure 213	m-Diazohippursäure 224	Specifisches Gewicht von
Diazoazobenzoldisulfon-	m-Diazobenzonitril 224	
säure 213	Tribrom-m-Diazobenzoe-	Flüssigkeiten 238
α-Diazonaphtalinsulfon-	säure 224	Specifisches Gewicht der
säure 213	p-Diazobenzoesäure 224	Gase und Dämpfe 242
γ-Diazonaphtalinsulfon-		_
7-Diazonaphtannsumon-	m-Nitro-p-Diazobenzoe-	Didym
säure 213	säure	Didymoxyd 281
Diazophosphenylsäure . 214	m-Nitro-m-Amido-p-Diazo-	Didymhydroxyd 281
Diazoamidobenzol 214	benzoesäure 224	Didymsuperoxyd 281
Salze 215	m-Diazo-m-Amidobenzoe-	Didymsulfid 281
Dichlordiazoamidobenzol 215	säure	Didymoxysulfid 281
Tetrachlordiazoamidoben-		Didymchlorid 251
1		
	Ester	
Monobromdiazoamido-	p-Diazo-p-Amidobenzoe-	Didymbromid 251
benzol 215	säure	Didymfluorid 251
Dibromdiazoamidobenzol 215	m-Diazo-p-Amidobenzoe-	Didymnitrat 282
Tribromdiazoamidobenzol 215	säure	Didym-ammoniumnitrat 282
Tetrabromdiazoamidoben-	p-Diazo-m-Amidobenzoe-	Didymperchlorat 283
zol 215	säure	Didymbromat 283
Hexabromdiazoamidoben-	Chlor-o-diazo-o-amido-	Didymjodat 283
		Didymperjodat 285
	benzoesäure 225	Didymperjouat
Dinitrodiazoamidobenzol 216	m-Diazoamidobenzol-Mono-	Didymsulfat 283
Diazoamidoparatoluol . 216	carbonsäure 225	Didymammoniumsulfat . 283
Diazoamidoorthotoluol . 216	Platinsalz 225	Didymsulfit 283
Diazobenzol-p-Amidotoluol216	Aethylester 226	Didymselenat 283
Diazoamido-Pseudocumol 216	p-Brom-m-Diazoamidoben-	Didymammoniumselenat 283
Diazobenzolpiperidin . 216	zolcarbonsäure 226	Didymselenit 283
		Didymcarbonat 284
Diazoamidonaphtalin . 216	m-Diazo-m-Amidopara-	
Diazobenzoldimethylamin 217	toluylsäure 226	Didymammoniumcarbonat 284
Salze 217	Salze 226	Didymchromat 284
Diazobenzoläthylamin . 217	Diazoamidocuminsaure . 226	Didymphosphit 284
Diazobenzoläthylazid . 217	Salze 226	Didymorthophosphat . 284
o-Diazophenol-Chlorid . 218	Nitrodiazohydrozimmtsäure-	Didympyrophosphat 284
p-Diazophenol-Chlorid . 218	Nitrat	Didymarsenit 284
		Didymarsenat 284
· · ·/	Diazoamidobromhydro-	
p-Diazophenol-o-sulfon-	zimmtsäure 226	,
säure 219	o-Diazozimmtsäure 226	Analytisches Verhalten . 384
o-Diazophenol-p-sulfon-	m-Diazozimmtsäure 226	Diffusion 285
săure 219	p-Diazozimmtsäure 226	Osmose
p-Diazophenoldisulfon-	Diazonitrosooxindol-Chlo-	
säure 219	rid 226	Dinte 214
		Diphenylverbindungen . 319
	Diazosalicylsäure 226	
p-Diazoäthylphenol 219	Diazoamidoanissäure . 226	o-Chlordiphenyl 320
Diazodichlorphenol 219	Salze 226	m-Chlordiphenyl 320
Diazodibromphenole . 219	Ester 227	p-Chlordiphenyl 320
Diazonitrophenol 220	Diazoimide 227	l
	•	• •

Pentachlordiphenyl 320	Diresorcin	325	Hexachlorcarbazol 332
Perchlordiphenyl 320	Dihydrochinon	325	Octochlorcarbazol 333
Diphenyldodecachlorid . 320	Sappanin	325	Tetranitrocarbazol 333
o-Bromdiphenyl 320		326	Nitrosocarbazol 333
	1		
·	==' - a a - a - a - a - a	326	
p-Dibromdiphenyl 321		_	Aethylcarbazol 333
p-Dijoddiphenyl 321	nyl	326	Acetylcarbazol 333
o-Nitrodiphenyl 321	Teträthylhexaoxydiphenyl	326	Carbazolin 333
m-Nitrodiphenyl 321	Tetraoxydiphenochinon.	326	Hydrocarbazol 333
p-Nitrodiphenyl 321	1	326	Azophenylen 333
·	l		Azophenylenchlorid 334
-:	1 0	327	Dichlorazophenylen 334
Tetranitrodiphenyl 321	β-Hexaoxydiphenyl	327	Nitroazophenylen 334
p-p-Bromnitrodiphenyl . 32:	γ-Hexaoxydiphenyl	327	Hydrazophenylen 334
o-Amidodiphenyl 32:	1 1 2	327	Diphenylmethan 334
p-Amidodiphenyl 32	1	327	Diphenylmethanbromid . 335
	1	-	
		327	
Acetylamidodiphenyl . 32:		327	m-Nitrodiphenylmethan . 335
Benzoylamidodiphenyl . 32:	: Amidophenyltolyl	327	p-Nitrodiphenylmethan . 335
Diphenylurethan 32:	Ditolyl	327	Dinitrodiphenylmethan . 335
Diphenylsenfol 322		328	Tetranitrodiphenylmethan 335
	1	328	m-Amidodiphenylmethan 335
Nitroamidodiphenyl 32:	The second secon		
p-Diamidodiphenyl, Benzi-	p-Tolidin	328	p-Amidodiphenylmethan 335
din 32:	o-m-Tolidin	328	Diamidodiphenylmethan 335
m-Dichlorbenzidin 32:	Dixylyl	328	Tetramidodiphenylmethan 335
p-Dichlorbenzidin 322	1	328	Tetramethyldiamidodiphe-
m-Dibrombenzidin 322		328	nylmethan 335
· · · · ·			p-Oxydiphenylmethan . 335
		328	
Tetrabrombenzidin 322		_ [Nitrobenzylphenol 336
Dinitrobenzidin 322	bonsäure	328	Dinitrobenzylphenol . 336
Tetramethylbenzidin 322	Dioxy-o-Diphenylcarbon-		Trinitrobenzylphenol . 336
Diäthylbenzidin 322	Diony o Diphony.	200	p-Dioxydiphenylmethan . 336
77		329	
Acetula and discount and a second a second and a second and a second and a second and a second and a second and a second and a second and a second and a second a		329	Dimethyläther 336
Acetylbenzidin 323	T	329	Diäthyläther 336
Diacetylbenzidin 323	Aethylester	329	Diacetat 336
o-p-Diamidodiphenyl . 323	Nitril	329	Dibenzoat 336
Diacetyldiphenylin 323		329	Benzhydrol 336
p-Azoxydiphenyl 32		329	Dibrombenzhydrol . 336
p-Dinitroazoxydiphenyl . 32			
4 11 1	,	329	Benzhydroläther 336
		329	Benzhydroläthyläther . 336
M9		329	Benzhydrolisoamyläther. 336
Tetrazodiphenylnitrat . 323	1 Dibromuidaensaure	329	Benzhydrylamin 336
Diphenylsulfonsäure 32	Dijoddiphensäure	329	Dibenzhydrylamin 336
Diphenylsulfonsäure-Aethyl-	1		Benzophenon 337
äther 323	p-Nitrodiphensaure	330	
Diphenylsulfonsäurechlorid 32	a-Dinitionibilensame.	330	Benzophenonchlorid . 337
Diphenylsulf hydrat 32		330	Diphenylmethylenanilin . 337
Diphomelouled and		330	Thiobenzophenon 337
Diphenylsulfid 32	n Diamidadinhansinga	330	m-Nitrobenzophenon . 337
Diphenylsulfon 32			p-Nitrobenzophenon 337
p-Diphenyldisulfonsäure 32;	o-Diamidodiphensäure	330	Dinitrobenzophenon 337
Diphenyldisulfhydrat . 32	p-Diphenyldicarbonsäure	330	Tetranitrobenzophenon . 337
Diamidodiphenylsulfon-	Aethylester	330	
säure 324	Nitril	330	p-Amidobenzophenon . 338
		330	Dimethylamidobenzophe-
	Methylester	330	non 338
α-Dioxydiphenyl, α-Diphe-	1		Acethenzoanilid 338
nol 324	Diresorcindicarbonsäure	330	
Dimethyläther 32.	Diamidodiphenyltetracar-		Benzoylbenzoanilid 338
β-Diphenol 324		331	Phtalylbenzoanilid 338
7-Diphenol 324	'l	331	Benzophenylurethan 338
±. •	'		Benzophenylsulfoharnstoff 338
Diacetyl-γ-Diphenol 32.		331	Benzophenylisonitril 338
6-Diphenol 32		331	Benzophenylnitril 338
Diacetyl-8-Diphenol 32	Diphenylensulfid	331	Dismilahansahanan aso
o-Diamiddiphenetol 32	1	332	Diamidobenzophenon 338
Perchlordiphenol 32	' '	332	Tetramethyldiamidoben-
Dimethyläther 32	1	332	zophenon338
	1 1		Teträthyldiamidobenzo-
F	'	332	
Dibrenzcatechin 32	Trichlorcarbazol,	332	huenon 220

0 -1 1	01	. .		This last
p-Oxybenzophenon	338	Benzoin	346	Dibenzyläthan 354
Acetat	339	Benzil	347	Diphenyltrichlorquartan 354
Benzoat	339	Chlorbenzil	347	Dimethyldesoxybenzoin . 354
o-o-Dioxybenzophenon .	339	Nitrobenzil	347	Aethyldesoxybenzoin . 354
Dimethyläther	339	Dinitrobenzil	347	Benzylduryl 354
Diacetat	339	Imabenzil	348	Benzylisoduryl 355
Carbonyldiphenylenoxid	339	Benzilimid	348	Benzylcymol 355
Methylendiphenyloxid .	339	Benzilam	348	Dixylyläthan 355
o-p-Dioxybenzophenon .		Oximidobenzil		
	339		348	Dixylylketon 355
p-Dioxybenzophenon .	339	Diphenylglyoxim	348	Dimesitylmethan 355
Dimethyläther	340	Acetonbenzil	348	Dicuminyl 355
Monoäthyläther	340	Dehydroacetonbenzil .	348	o-Benzylbenzoesäure . 355
Diäthyläther	340	Dehydroacetondibenzil .	348	m-Benzylbenzoesäure . 356
Diacetat	340	Acetophenonbenzil	348	p-Benzylbenzoesäure 356
Dibenzoat	340	Dehydroacetobenzophe-	٠. ا	o-Benzhydrylbenzoesäure 356
β-Dioxybenzophenon .	340	nonbenzil	348	m-Benzhydrylbenzoesäure 356
Diacetat	340	Isobenzil	348	p-Benzhydrylbenzoesäure 356
Dibenzoat	- 1			
	340	Lepiden	349	Methylester 356
Benzobrenzcatechin	340	Dichlorlepiden	349	Aethylester 356
Dibenzoat	340	Chlorlepiden	349	o-Benzoylbenzoesäure . 356
Benzoresorcin	340	Dichlorlepiden	349	Methyläther 357
Dibenzoat	340	Pentachlorlepiden	349	Aethylester 357
Trioxybenzophenon	340	Hexachlorlepiden	349	Anhydrid 357
Anhydropyrogallolketon	340	Octochlorlepiden	349	Benzoylbenzoe-Essigsäure-
o-Benzyltoluol		Oxylepiden	- 1	anhydrid 357
	341		349	
m-Benzyltoluol	342	Dioxylepiden	350	m-Benzoylbenzoesäure . 357
p-Benzyltoluol	342	Oxylepidensäure	350	p-Benzoylbenzoesäure . 357
Disulfosäure	342	Isolepid en	350	Methylester 357
Dinitro-p-Benzyltoluol .	342	Thiolepiden	350	Aethylester 357
Tetranitrobenzylketon .	342	Dithiolepiden	350	Dinitro-p-Benzoylbenzoe-
o-Phenyltolylketon	342	Diphenyläthan	351	säure 357
nı-Phenyltolylketon	342	Diphenylchloräthan	351	Diphenylessigsäure 357
p-Phenyltolylketon	342	Diphenyltrichloräthan .	-	Aethylester 358
p-Benzoylbenzylchlorid .		Dichlordiphenyltrichlor-	351	Diphenylessigsäurealdehyd 355
	342			
p-Benzoylbenzyldichlorid	343	äthan	351	Benzilsäure ji
p-Benzoylbenzyltrichlorid	343	Dichlordinitrodiphenyltri-	1	Anisilsäure 358
Pentachlor-p-Phenyltolyl-	1	chloräthan	351	o-Dibenzylcarbonsäure . 355
keton	343	Dibromdiphenyltrichlor-	- 1	o-Desoxybenzoincarbon-
Nitrophenyltolylketon .	343	äthan	351	säure
Dinitrophenyltolylketon	343	Dibromdinitrodiphenyltri-		Diphenylmethylessigsäure 359
Trinitrophenyltolylketon	343	chloräthan	351	Diphenylpropionsäure . 359
Diamidophenyltolylketon	343	Diphenyltribromäthan .	351	Phenyl-p-Tolylessigsaure 359
Oxyamidophenyltolylketon	343	Nitrodiphenyläthan		Aethylester 359
			351	
Dibenzyl	343	Dinitrodiphenylmethan .	351	Amid 359
p-Chlordibenzyl	343	Dioxydiphenyläthan	351	Phenylbenzylessigsäure . 359
Stilbenchlorid	343	Dioxydiphenyltrichlorathan	352	p-Toluyl-o-Benzoesäure . 359
α-Stilbenchlorid	344	p-Ditolylmethan	352	Toluylbenzoesäure . 360
β-Stilbenchlorid	344	p-Dimethylbenzophenon	352	Dibenzylessigsäure 360
Tolantetrachlorid	344	Dimethylbenzhydrol	352	Dibenzylglycolsäure 360
Dibenzylbromid	344	Phenylxylylmethan	352	Methylester 360
Bromdibenzyl	344	Aethyldiphenylmethan .	352	Nitril 360
Dibromdibenzyl	- 1	Aethylbenzophenon		Amid 360
Stilbenbromid	344		352	Acetyldibenzilglycolsäure 300
Tribromdibenzyl	344	p-Phenyltolyläthan	353	
	344	p-Methyldibenzyl	353	Anhydrid 360
Hexabromdibenzyl	344	Methyldesoxybenzoin .	353	Dibenzoylessigsäure 360
p-Dinitrodibenzyl.	344	Benzyl-p-Tolylcarbinol .	353	o-Xylolphtaloylsäure . 300
Isodinitrodibenzyl	344	Dibenzylmethan	353	m-Xylolphtaloylsäure 360
p-Diamidodibenzyl	345	Dibenzylketon	353	p-Xylolphtaloyisäure . 360
Dioxydibenzyl	345	Dibenzoylmethan	353	Pseudocumalphtaloylskure 301
Dibenzyldisulfonsäure .	345	Dimethyldiphenylmethan	353	Mesitylenphtaloylsäure . 361
Phenylbenzylcarbinol .		Diphenylpropan	353	p-Ditolylpropionsaure . 361
Desoxybenzoin	345	Benzylmesitylen		Dinitroditolylpropionsäure 361
Bromdesoxybenzoin	345		353	
	345	Benzoylmesitylen	354	Tetranitroditolylpropion-
Dibromdesoxybenzoin .	345	p-Ditolyläthan	354	siture
Nitrodesoxybenzoin	345	Dimethyldibenzyl	354	Durnylbenzoesäure 361
Dinitrodesoxybenzoin ,	345	Dimethyldiphenyläthan .	354	Cuminilsäure 361
Amidodesoxybenzoin .	346	Aethyldiphenyläthan	354	Diäthylcarbobenzoesäure 361
		· • •		-

651

Dipropylcarbobenzoesäure	361		367	Osmosewasser (als Dünge-	
Diisobutylcarbobenzoe-			367	mittel)	474
săure	361	Methylstilben	367	Elutionslauge (als Dunge-	
Diisoamylcarbobenzoe-		Dimethylstilben	368	mittel)	474
säure	362	Aethylstilben	368	Düngeranalyse	475
Benzylisophtalsäure	362	Ditolyläthylen	368		476
Benzylterephtalsäure	362	p-Tetramethylstilben	368		
Benzhydrylphtalsäure .	362	m-Tetramethylstilben .	368		479
Benzhydrylisophtalsäure-	-	Diäthylstilben	368		479
anhydrid	362	Dithymoläthylen	368	Clarkens	480
Benzoylisophtalsäure .	362	Diphenylfumarsäure	368	Glaskopf Brauneisenstein	480
Methylester	362	Diphenylmaleinsäure .	368	Brauneisenstein	400
Aethylester	362		368		480
Benzoylterephtalsäure .		Diphenylmaleinsäureanhy-	"		480
Methylester	362	drid	368		480
Aethylester	362	Diphenylmaleinsäureimid	368	Spatheisenstein	480
Benzophenondicarbonsäure	362	Dicyanstilben	368		480
a-Dibenzyldicarbonsäure	363	Tolan, Diphenylacetylen	369		480
Aethylester	363	Dimethyltolan	369	Schwefelkies 480 u.	
Aethersäure	363			Pyrit 481 u.	509
Anhydrid	363	Dissociation	369	Hammerschlag . 483 u.	
α-Dinitrodibenzyldicarbon-		Dünger	418		487
saure	262		431		488
β-Dibenzyldicarbonsäure	363			Ferromangan	488
Aethylester	363		434	Hochofen	488
β-Dinitrodibenzyldicarbon-			434	Schweisseisen	49 I
säure			437	Schmiedeeisen	490
	363		438	Puddelofen	492
Dibenzyldicarbonsäure-			441	Stahl	493
nitril	363		44 I	Eisenlegirungen	499
Diphenyläthandicarbon-	-e-		441	Wasserstoffeisen	499
säure	363	Blutmeni	442	Aluminium-Eisen	499
o-Aethylenbenzylcarbon-		Hornmehl	443	Antimon-Eisen	499
säure	363		444		499
o-Aethylenbenzoylcarbon-	464		444	Beryllium-Eisen	500
säure	363		446	Chrom-Eisen	500
Aethindiphtalyl	363		446	Eisenoxydul, Ferrooxyd	500
Dibenzoylbernsteinsäure-	a6.	Phosphate (als Dünge-		Eisenoxydul hydrat, Ferro-	
äther	364		446	hydrooxyd	500
lacton	264		450 450	Eisenoxyduloxyd, Ferro-	
Dibenzoylbernsteinsäure-	364		452	ferrioxyd	501
dilacton	364		452	Eisenoxyduloxydhydrat .	ξoι
Pulvinsäure	364	Ammoniaksuperphosphat	452	Eisenmohr	501
Vulpinsäure	364		457	Eisenoxyd, Ferrioxyd .	502
α-Aethylpulvinsäure			457	Eisenhydroxyd, Ferrihy-	•
Dimethylpulvinsäure	365		458	droxyd	503
Pulvinaminsaure	365		459	Eisenoxydkalk	505
Pulvinsäureanhydrid	365		459	Eisenoxydbaryt	505
Carboxycornicularsäure.	365	Kalisalze (als Düngemittel)			505
Cornicularsäure	365		460		506
Dihydrocornicularsäure .	365		460		506
Tetrahydrocornicularsäure	365	Kieserit	460		506
Diphenyläthantricarbon-	5.5		460		
säure	365	Klärschlamm (als Dünge-	i	Eisensulfür	507
Stilben	365		461	Eisensulfid 507 u.	509
Chlorstilben	366	Bühnensalz (als Dünge-	•	Eisennitros ulfide	509
α-Tolandichlorid	366		461	Seleneisen	512
β-Tolandichlorid	367	Asche (als Düngemittel)	461	Tellureisen	512
Bromstilben	367		461	Eisenfluorür	512
a-Tolandibromid	367		462	Ferrofluorid	512
β-Tolandibromid	367	Mergel (als Düngemittel)	464	Eisenfluorid	512
Dinitrostilben	367	Schlick (als Düngemittel)	465	Ferrifluorid	512
Nitroamidostilben	367	Schlamm (als Düngemittel)		Eisenchlorür, Ferrochlorid	512
Diamidostilben	367	Torf (als Düngemittel)	467	Ferroammoniumchlorid.	513
a-Diphenyläthylen	367	Scheideschlamm (als Dünge-	.	Ferroferrichlorid	513
Diphenyldichloräthylen .	367	mittel	474		514
Diphenylbromäthylen .	367	Schlempe (als Düngemittel)		Ammoniumeisenchlorid .	

Eisenoxychloride	515	Ferriperchlorat, überchlor-		Hemiproteïn, Antialbumid	
Eisenbromür, Ferrobromid		saures Eisenoxyd	525	Proteïde	564
Eisenjodür, Ferrojodid .		Ferribromat, bromsaures		Hämoglobin	564
Eisenbromid, Ferribromid		Eisenoxyd	525	Casein	565
Eisenjodid, Ferrijodid .		Ferrijodat, jodsaur. Eisen-		Mucin	567
Stickstoffeisen, Eisennitrid	517	oxyd	525	Metalbumin	568
Eisenphosphid	517	Ferriperjodat, überjod-	- 1	Chondrin (Knorpelleim)	568
Eisenarsenide	518	saures Eisenoxyd	526	Albumoïde	569
Kohlenstoffeisen	518	Ferrisulfit, schwefligsaur.	Ĭ	Keratine (Hornsubstansen)	579
Boreisen	519	Eisenoxyd	526	Elastin	571
Siliciumeisen	519	Ferrihyposulfat, unterschwe	e-	Fibroïn	572
Ferrosalze, Eisenoxydul-	•	felsaures Eisenoxyd .	526	Sericin	572
salze	519	Ferrisulfate, schwefelsaur.	•	Glutinoïde	574
Ferrochlorat, chlorsaures	•	Eisenoxyd	526	Collagen	57
Eisenoxydul	519	Ammoniumferrisulfat .	527	Leim	57:
Ferroperchlorat, überchlor-		Eisenammoniakalaun .	527	Semiglutin	574
saures Eisenoxydul .	519	Aluminiumferrisulfat .	527	Hemicollin	574
Ferrobromat, bromsaures		Ferriselenit, selenigsaur.	٠.,	Tryptocollagen	574
Eisenoxydul	519	Eisenoxyd	528	Spongin	574
Ferrojodat, jodsaures Ei-	3-9	Ferriscleniat, selensaures	J	Conchiolin	579
senoxydul	519	Eisenoxyd	528	Byssus	57
Ferronitrat, salpetersaur.	2-3	Ferritellurit, tellurigsaur.	3-0	Corneïn	579
Eisenoxydul	519	Eisenoxyd	528	Cornikrystallin	575
Ferrohyposulfit, unter-	3.9	Ferritellurat, tellursaures	3-0	Spirographin	575
schwesligs. Eisenoxydul	520	Eisenoxyd	528	Pflanzenalbumine	577
Ferrosulfit, schwefligsau-	320	Ferrisulfotellurit	528		578
res Eisenoxydul	520	Ferriphosphate, phosphor-	320	Glutenfibrin	578
Ferrohyposulfat, unter-	520	saures Eisenoxyd	528	Gliadin (Pflanzenleim) .	579
schwefels. Eisenoxydul	720	Ferriarsenit, arsenigsaur.	520	Mucedin	580
Ferrosulfat, schwefelsaur.	520			Pflanzencaseïne	580
Eisenoxydul		Eisenoxyd	529	Glutencaseïn	581
Ammoniumferrosulfat .	520	Ferriferroarsenat	529	Legumin	582
Ferropyrosulfat	521	Ferriarsenat, arsensaures		Pflanzenglobuline	582
Thonerdeferrosulfat	521	Eisenoxyd	529	Conglutin	583
Ferroselenit, selenigsaur.	522	Ferricarbonat, kohlensau-			
Eisenoxydul		res Eisenoxyd	529		583
Ferroseleniat, selensaures	522	Ammoniumferricarbonat	529		584
		Ferriborat, borsaures Ei-		Personandohulin	584
Eisenoxydul	522	senoxyd	530	Paranussglobulin	584
Ferrotellurit, tellurigsaur.		Ferrisilicate, kieselsaures			585
Eisenoxydul	522	Eisenoxyd	530	Anthraxproteïn	586
Ferrotellurat, tellursaures		Analytisches Verhalten .	530	Analysen von Eiweiss-	-6-
Eisenoxydul	522	Eiweisskörper (Albumin-		körpern 587—	509
Ferrohypophosphit, unter-		stoffe, Blutbilder, Protein-		Elektrolyse	590
phosphorigs. Eisenoxydul	522	substanzen)	534	Elemente	600
Ferrophosphit, phospho-		Albuminsulfonsäure			
rigsaures Eisenoxydul .	522	Hexanitroalbuminsulfon-	545	Erbium	605
Ferrophosphat, phosphor-				Erbinerde, Erbiumoxyd .	608
saures Eisenoxydul .	522	säure	545	Erbiumsulfat	608
Ammoniumferrophosphat	523	säure	!		608
Triphyllin	52 3	Xanthoproteïnsäure	545		608
Ferropyrophosphat, pyro-		Chlorazol	545		608
phosphors. Eisenoxydul	523	Oumestrulfons	343	Erbiumselenit	608
Ferroarsenit, arsenigsaur.			546		
Eisenoxydul	523	Albuminoide	551	phat	608
Ferroarseniat, arsensaur.		Albumine	551		608
Eisenoxydul	523	Globuline	554		608
Ferrocarbonat, kohlens.		Vitellin	554	Platincyanerbium	608
Eisenoxydul	523	Myosin	554	Erden	609
Ferroborat, borsaures		Paraglobulin	555		
Eisenoxydul	523	Fibrinogen	556		609
Ferrosilicate, kieselsaur.		Fibrin	557		910
Eisenoxydul	523	Amyloid	558	Essignaure, Methylcarbon-	
Ferrisalze, Eisenoxydsalze	524	Acidalbumine	558	mand agent of second son one.	615
Ferrinitrat, salpetersaures		Syntonin	558 t	•	
Eisenoxyd	524	Albuminate	559	V .	523
Ferrichlorat, chlorsaures		Albumosen, Propeptone	560	Kaliumacetat, essignaures	_
Eisenoxyd	525				120

	Register.	65
Natriumacetat, essigsaur.	Lanthanacetat, essigsaur.	Acetyljodid 63
	6 Lanthan 62	
Rubidiumacetat, essigs.	Bleiacetat, essigsaur. Blei 62	
	Cadmiumacetat, essigs.	Acetamid 63
Ammoniumacetat, essigs.	Cadmium 62	,
	7 Thalliumacetat, essignau-	Triacedamid 63
Bariumacetat, essigsaures	res Thallium 62	
	Kupferacetat, essignaures	säure 63
Strontiumacetat, essigs.	Kupfer 62	9 Chloressigsäuren 630
	Schweinfurter Grün 62	Monochloressigsäure . 630
Calciumacetat, essigsaures	Silberacetat essigs Silber 62	/
	Quecksilberacetat, essig-	Trichloressigsäure 63
Magnesiumacetat, essigs.	saures Quecksilher 62	Bromessigsäuren 63
	27 1	Todacciacăuren 62
Manganacetat, essigsaur.	Essigsäureäther, Essigester 63	Nitroeccicither 62
	Methylacetat 63	Cyanossiaskura 62
Nickelacetat, essigsaures	Aethylacetat 63	Thiocyanessiosaure Rho-
	Propylacetat 63	danessiosäure 62
Kobaltacetat, essigsaures	Butylacetat 63	Senfolessiosäure 64
	Amylacetat 63	Rhodoninesure 64
, ,	Allylacetat 63	Periorillonesite Sillo-
Eisenacetat, essigsaures	Acetylcarbinolacetat 63	essionalure . 640
	Glycolacetat 63	Chi-
Chromacetat, essignaures	Orthoessigüther 63	1 5 1 16 "
	8 Aethylorthoacetat 63	Aethylsulfonessigsäure . 64
Aluminiumacetat, essigs.	Essigsäureanhydrid, Ace-	774 - ai 2 - ai 2 - ai
	tyloxyd 63	Dimethylthetin 64
,	Acetylsuperoxyd 63	5 Disthulthatin 64
Erbiumacetat, essigsaure	Acetylchlorid 63	31
Erbinerde 6	8 Acetylbromid 63	2 Expicator 64

Druckfehlerverzeichniss.

- Bd. II. Seite 536 Zeile 3 v. u. liess statt »Wird anstatt Acetaldehyd Aldehyd von der Formel R—CH₂—COH«— »Wird anstatt Acetaldehyd Aldehyd von der Formel R—CH₂—COH angewendet«.
 - " 537 " 7 v. o. statt β-Methyl-γ-oxychinolin lies α-Methyl-γ-oxychinolin.
 - " 538 " 22 v. o. statt »werdendem« lies »verdünnter«.
 - ,, 568 ,, 14 v. o. statt 1αβ-Dimethyloxychinolin lies 1αγ-Dimethyloxychinolin.

- Bd. III. " 240 " 20-6 v. u. muss heissen: Auf der einen Seite eines Wagebalkens hängt ein Senkkörper A, am besten ein kleines Thermometer, das in die Flüssigkeit gesenkt wird und deren Temperatur abzulesen gestattet. Der den Senkkörper tragende Wagearm ist in 10 Thle. getheilt. Ein Gegengewicht hält dem Senkkörper, wenn er sich in der Luft befindet, das Gleichgewicht. Die zur Messung dienenden Gewichte P sind Reiter und haben drei verschiedene Grössen.
 - " 345 " I v. o. statt Diamidodiphenyl lies Diamidodibenzyl.
 - " 603 " I v. u. statt Pyrotechnische lies Pyrochemische.
 - " 628 " 6 v. o. statt Eisees lies Eisens.

BRESLAU,

Eduard Trewendt's Buchdruckerei (Setzerinnenschule).



•

. •

٠. · • . .

